

Uradni list Republike Slovenije



Internet: www.uradni-list.si

e-pošta: info@uradni-list.si

Št. **15** Ljubljana, ponedeljek **7. 3. 2011**

ISSN 1318-0576

Leto XXI

MINISTRSTVA

**657. Minimalna zjamčena donosnost na vplačano
čisto premijo prostovoljnega dodatnega
zavarovanja za mesec februar 2011**

Na podlagi šestega odstavka 298. člena Zakona o pokojninskem in invalidskem zavarovanju (Uradni list RS, št. 109/06 – uradno prečiščeno besedilo, 112/06 – odl. US, 114/06 – ZUTPG, 10/08 – ZVarDod, 98/09 – ZIUZGK, 27/10 – odl. US, 38/10 – ZUKN, 61/10 – ZSVarPre in 79/10 – ZPKDPIS) objavlja minister za finance

MINIMALNO ZAJAMČENO DONOSNOST

**na vplačano čisto premijo prostovoljnega
dodatnega zavarovanja
za mesec februar 2011**

Minimalna zjamčena donosnost, izračunana na podlagi 298. člena Zakona o pokojninskem in invalidskem zavarovanju (Uradni list RS, št. 109/06 – uradno prečiščeno besedilo, 112/06 – odl. US, 114/06 – ZUTPG, 10/08 – ZVarDod, 98/09 – ZIUZGK, 27/10 – odl. US, 38/10 – ZUKN, 61/10 – ZSVarPre in 79/10 – ZPKDPIS) in Pravilnika o izračunu povprečne donosnosti do dospelja državnih vrednostnih papirjev (Uradni list RS, št. 120/05 in 66/08), za mesec februar 2011 znaša 1,28% na letni ravni oziroma 0,11% na mesečni ravni.

Št. 4021-2/2011/11
Ljubljana, dne 22. februarja 2011
EVA 2011-1611-0059

dr. Franc Križanič l.r.
Minister
za finance

USTAVNO SODIŠČE

658. Odločba o razveljavitvi sodb Vrhovnega in višjega delovnega in socialnega sodišča

Številka: Up-902/09-15

Datum: 20. 1. 2011

ODLOČBA

Ustavno sodišče je v postopku odločanja o ustavni pritožbi Franca Trunka, Portorož, na seji 20. januarja 2011

o d l o č i l o:

1. Sodb Vrhovnega sodišča št. VIII Ips 52/2008 z dne 25. 5. 2009 in sodb Višjega delovnega in socialnega sodišča št. Pdp 428/2007 z dne 27. 9. 2007 se razveljavita.

2. Zadeva se vrne Višjemu delovnemu in socialnemu sodišču v novo odločanje.

O b r a z l o ž i t e v

A.

1. Sodišče prve stopnje je ugotovilo obstoj pritožnikove terjatve iz naslova jubilejne nagrade v višini 410,88 EUR in iz naslova delovne uspešnosti v višini 1.074,95 EUR bruto, oboje z zakonskimi zamudnimi obrestmi. V zvezi s pobotnim ugovorom tožene stranke je ugotovilo obstoj njene terjatve v višini 24.836,74 EUR z zakonskimi zamudnimi obrestmi. Po pobotanju obeh terjatev je zavrnilo tožbeni zahtevek za plačilo 188.013,82 EUR s pripadki. Štelo je, da je na podlagi sodb št. III Pd 547/2002 z dne 18. 6. 2002 pritožnik upravičen do pravic iz dela in po delu za čas od 8. 10. 1996 do 19. 7. 2002, ki jih je tožena stranka v večjem delu pritožniku že izplačala 5. 12. 2002 in 5. 12. 2003. Glede višine osnovne plače je sodišče na podlagi določil pogodbe o zaposlitvi in drugega odstavka 14. člena Zakona o plačah delavcev v javnih vzgojno-izobraževalnih zavodih (Uradni list RS, št. 16/92 in 42/93 – v nadaljevanju ZPDJVZ) zaključilo, da je pritožniku pripadal količnik 3,96, kar je 90% osnovne plače, določene za delovno mesto svetovalec za nadzor investicij in investicijskega vzdrževanja, saj pritožnik ni imel zahtevane strokovne izobrazbe za to delovno mesto. Sodišče druge stopnje je pritožbo pritožnika zavrnilo in sodbo sodišča prve stopnje v izpodbijanem delu potrdilo. Drugače kot sodišče prve stopnje je štelo, da je na podlagi sodb št. III Pd 547/2002 z dne 18. 6. 2002 pritožnik upravičen do pravic iz dela in po delu za čas od 8. 10. 1996 do 4. 10. 2004. Strinjalo se je s pravno presojo prvostopenjskega sodišča glede višine količnika za osnovno plačo, ki pripada pritožniku, in zato zaključilo, da je zavrnitev tožbenega zahtevka za plačilo 188.013,82 EUR s pripadki utemeljena. Vrhovno sodišče je revizijo, ki jo je vložil pritožnik sam, zavrglo, revizijo, ki jo je vložila pritožnikova pooblaščenka, pa zavrnilo. Po mnenju tega sodišča je trenutek nastopa pravnomočnosti sodb št. III Pd 547/2002 dejanska ugotovitev, pri čemer iz sodb nižjih sodišč ne izhaja, da bi bila pravnomočnost sodb v prejšnjem delovnem sporu podlaga za zavrnitev pretežnega dela tožbenega zahtevka. V zvezi z višino količnika osnovne plače, ki pripada pritožniku, je Vrhovno sodišče navedlo, da na odločitve ne more vplivati, da je tožena stranka napačno izplačevala plačo, saj sodišče lahko odloči le na podlagi pogodbe o zaposlitvi in zakona.

2. Pritožnik uveljavlja kršitev 2. člena, četrtega odstavka 15. člena, 22., 23., 26., 34. in 35. člena Ustave. Opozarja na nasprotje v sodbi drugostopenjskega sodišča, ki je njegovo pritožbo zavrnilo, čeprav je pritožbenim navedbam v obrazložitvi sodb pritrdilo, ko je navedlo, da je tožena stranka dolžna pritožniku priznati vse pravice iz dela in po delu za čas od

8. 10. 1996 do 4. 10. 2004. S tem naj bi bila kršena pravica do poštenega sojenja. Pritožnik izpostavlja okoliščine, ki dokazujejo, da je pravnomočnost sodb št. III Pd 547/2002 nastopila 4. 10. 2004, zato sodišču prve stopnje očita samovoljnost. Odreklo naj bi mu pravnomočno prisojene pravice iz dela in po delu ter poseglo v časovno in vsebinsko podlago pravnomošne sodb št. III Pd 547/2002. Pritožniku se zdi sporen pobot na podlagi priloženih poračunov pritožnikovih plač, saj poračun plač do julija 2002, ki ga je predložila tožena stranka, ne vsebuje obračuna zakonskih zamudnih obresti, pri čemer ga pritožnikovi poračuni vsebujejo za vsak mesec posebej, kot je to pravnomošno razsojeno v sodbi št. III Pd 547/2002. Glede pripadajočega količnika plače pa navaja, da odločba o spremembi osnovnega količnika, določenega v pogodbi o zaposlitvi, ni bila izdana, direktor pa je potrdil pritožnikov osnovni količnik v višini 4,40, kar je razvidno iz sodnega spisa. Pritožnik meni, da tak količnik izhaja tudi iz pravnomošne sodb, ki je podlaga tožbenemu zahtevku, saj je pritožniku prisojena plača za delovno mesto svetovalec za nadzor investicij in investicijskega vzdrževanja. Tudi zato prvostopenjskemu sodišču očita arbitrarnost in poseg v predhodno pravnomošno odločitev. Zaradi očitno napačne odločitve o glavni stvari pritožnik izpodbija tudi pravilnost odločitve o pravnih stroških. Zaradi neupoštevanja pravnomošne sodb uveljavlja kršitev 2. člena Ustave. Višjemu delovnemu in socialnemu sodišču očita neupoštevanje njegove pritožbe, Vrhovnemu sodišču pa, da je takšno sodbo nekritično podprlo, s čimer je prišlo do posega v pritožnikovo pravico do enakega varstva pravic (22. člen Ustave). Arbitrarna odločitev po stališču pritožnika pomeni tudi kršitev pravice do sodnega varstva, saj je bil zaradi takšne odločitve onemogočen pri uveljavitvi pravnomošne sodb (četrty odstavka 15. člena in 23. člen Ustave). Z enakim razlogom utemeljuje tudi kršitev pravic do nepristranskega sojenja, do povračila škode (26. člen Ustave), do osebnega dostojanstva in varnosti (34. člen Ustave) ter do zasebnosti in osebnostnih pravic (35. člen Ustave). Sodiščem očita tudi kršitev pravice do sojenja brez nepotrebnega odlašanja.

3. Ustavno sodišče je s sklepom senata št. Up-902/09 z dne 24. 3. 2010 ustavno pritožbo sprejelo v obravnavo, v delu, v katerem se je nanašala na kršitev pravice do sojenja brez nepotrebnega odlašanja, pa je ustavno pritožbo zavrglo. O sprejemu ustavne pritožbe v obravnavo je Ustavno sodišče v skladu s prvim odstavkom 56. člena Zakona o Ustavnem sodišču (Uradni list RS, št. 64/07 – uradno prečiščeno besedilo – v nadaljevanju ZUstS) obvestilo Vrhovno sodišče. Na podlagi drugega odstavka 56. člena ZUstS je bila ustavna pritožba poslana nasprotni stranki iz individualnega delovnega spora, ki nanjo ni odgovorila.

B.

4. Delovno in socialno sodišče v Ljubljani je s pravnomošno sodbo št. III Pd 547/2002 z dne 18. 6. 2002 razveljavilo drugostopenjski sklep tožene stranke, s katerim je bilo odločeno o ugovoru pritožnika zoper sklep o prenehanju delovnega razmerja, zavrnilo je zahtevek pritožnika za razveljavitev prvostopenjskega sklepa tožene stranke ter pritožniku priznalo pravice iz dela in po delu za čas od 8. 10. 1996 do pravnomošnosti sodb.

5. Ustavno sodišče je pridobilo spis zadeve, v kateri so bile izdane izpodbijane sodb. Iz spisa je razvidno, da je pritožnik 23. 9. 2003 na podlagi zgoraj navedene sodb št. III Pd 547/2002 vložil tožbeni zahtevek za plačilo razlike v plači in drugih prejemkov iz delovnega razmerja. Prvotno se je tožba nanašala na razliko med zneskom, ki ga je tožena stranka pritožniku obračunala in plačala za čas od 8. 10. 1996 do 31. 7. 2002, in zneskom, do katerega je pritožnik menil, da je na podlagi pogodbe o zaposlitvi upravičen. S pripravljalno vlogo z dne 14. 6. 2006 je pritožnik tožbeni zahtevek razširil še na vse pravice iz dela in po delu za obdobje do 4. 10. 2004, ko je po njegovem mnenju nastopila pravnomošnost sodb, ki je podlaga tožbenemu zahtevku (sodb št. III Pd 547/2002).

6. Prvostopenjsko sodišče je glede nastopa pravnomočnosti sodbe št. III Pd 547/2002 kot ključno štel, da je bilo o tem, da je tožena stranka dolžna pritožniku priznati vse pravice iz dela in po delu za čas od 8. 10. 1996 do pravnomočnosti te sodbe, razsojeno v 2. in 3. točki izreka, zoper kateri se ni pritožila nobena stranka. Glede na to je sprejelo stališče, da je sodba v delu, ki se nanaša na omenjeni točki, postala pravnomočna z dnem izteka pritožbenega roka, to je 19. 7. 2002. Zaključilo je, da je bila tožena stranka na podlagi te sodbe dolžna pritožniku izplačati nadomestila plač za čas od 8. 10. 1996 do 19. 7. 2002 ter regres za letni dopust za leta 1997–2001. Iz tega izhodišča je sodišče prve stopnje izhajalo pri odločanju, zato zavrnitev tožbenega zahtevka v višini 188.013,82 EUR poleg zneska, ki se nanaša na neutemeljeno zahtevane pravice iz delovnega razmerja do 19. 7. 2002, vsebuje tudi zahtevek po plačilu pravic iz delovnega razmerja za obdobje od 19. 7. 2002 do 4. 10. 2004 oziroma razširjeni del zahtevka, ki ga je sodišče prve stopnje vzelo v obravnavo, kar je izrecno zapisano v prvostopenjski sodbi.¹

7. Pritožnik je v pritožbi zoper zavrnitvi del prvostopenjske sodbe nasprotoval stališču sodišča prve stopnje glede nastopa pravnomočnosti sodbe št. III Pd 547/2002, pri čemer se je skliceval na klavzulo pravnomočnosti, ki kot datum nastopa pravnomočnosti te sodbe določa 4. 10. 2004. Višje delovno in socialno sodišče je pritožnikovo pritožbo zavrnilo in sodbo sodišča prve stopnje potrdilo, čeprav je glede nastopa pravnomočnosti omenjene sodbe sprejelo enako stališče kot pritožnik, in sicer, da je nastopila 4. 10. 2004. Kar na dveh mestih je namreč zapisalo, da iz izreka sodbe št. III Pd 547/2002 izhaja, da je tožena stranka dolžna pritožniku priznati pravice iz dela in po delu za čas od 8. 10. 1996 do 4. 10. 2004, ko je ta sodba postala pravnomočna.² Izrecno je tudi potrdilo, da je bila ta sodna odločba podlaga za odločanje v tem individualnem delovnem sporu, pri čemer naj z njo ne bi bilo odločeno o višini izplačil, temveč le o temelju, zaradi česar naj bi bilo protispisno pritožbeno stališče o posegu v sodbo št. III Pd 547/2002.

8. V neskladju z 22. členom Ustave je odločitev, ki je tako očitno napačna ter brez razumne pravne obrazložitve, da jo je mogoče oceniti za arbitrarno oziroma samovoljno. Ker je sodišče druge stopnje menilo, da je pritožnik upravičen do pravic iz delovnega razmerja do 4. 10. 2004, bi po naravi stvari morala slediti ugoditev pritožbi in sprememba ali razveljavitev sodbe sodišča prve stopnje, ki je pritožniku pravice priznala le do 19. 7. 2002. Glede na povedano, odločitev sodišča druge stopnje o zavrnitvi pritožnikove pritožbe ni logična posledica v obrazložitvi jasno sprejetega stališča, zaradi česar je tako očitno napačna in brez razumne pravne obrazložitve, da pomeni poseg v pritožnikovo pravico iz 22. člena Ustave.

9. V reviziji je pritožnik opozoril na neskladje stališč obeh sodišč glede nastopa pravnomočnosti. Sodiščema je očital zmotno uporabo materialnega prava, sodišču druge stopnje pa tudi nepravilno in nezakonito potrditev sodbe sodišča prve stopnje. Ker sodišče druge stopnje šteje 4. 10. 2004 kot datum nastopa pravnomočnosti sodbe, ki je podlaga njegovemu zahtevku, je pritožnik vztrajal, da je svojo terjatev do tega datuma pravilno uveljavljal. Opozoril je, da sta napačni zavrnitva odločitev sodišča prve stopnje in potrditev takšne odločitve s strani sodišča druge stopnje. Vrhovno sodišče je zavrnilo revizijo v tem delu z razlogom, da se revizijske navedbe nanašajo le na nedovoljeni revizijski razlog zmotne ugotovitve dejanskega stanja in da je datum nastopa pravnomočnosti sodbe št. Pdp 547/2002 (pravilno št. III Pd 547/2002) dejanska ugotovitev. V tem delu je po mnenju Vrhovnega sodišča revizija tudi nerazumljiva, saj ne iz prvostopenjske ne iz izpodbijane sodbe ne izhaja, da bi bila pravnomočnost sodbe v prejšnjem delovnem sporu podlaga za zavrnitev pretežnega dela tožbenega zahtevka.

¹ Izpodbijana prvostopenjska sodba št. I Pd 1253/2003 z dne 18. 1. 2007, str. 4, tretji odstavek.

² Izpodbijana sodba št. Pdp 428/2007 z dne 27. 9. 2007, str. 3, drugi odstavek.

10. Ustavno sodišče se je že večkrat izreklo, da iz določbe 22. člena Ustave izhaja obveznost sodišča do seznanitve in do opredelitve, kar (sicer v omejenem obsegu) velja tudi za instančna sodišča. Pravici stranke, da se v postopku izjavi, ustreza obveznost sodišča, da vse navedbe stranke vzame na znanje, da pretehta njihovo relevantnost in dopustnost ter da se do tistih navedb, ki so za odločitev bistvenega pomena in so dopustne, v obrazložitvi tudi opredeli. Za zagotovitev ustavne pravice do poštenega sojenja kot tudi za zagotovitev zaupanja v sodstvo je velikega pomena, da stranka, tudi če njenemu zahtevku ali pravnemu sredstvu ni ugodeno, lahko spozna, da se je sodišče z njenimi argumenti seznanilo in jih obravnavalo, in da ne ostane v dvomu, ali jih sodišče morda ni enostavno prezrlo.³ Pravica, da revizijsko sodišče revizijske trditve in stališča obravnava, jih ovrednoti in v primeru zavrnitve obrazloži, zakaj ne vzdrži, je sestavni del pravice do enakega varstva pravic pred sodiščem.⁴

11. Z utemeljitvijo, da je datum nastopa pravnomočnosti dejanska ugotovitev, Vrhovno sodišče ni odgovorilo na v reviziji vsebovane jasne pritožnikove očitke, da je drugostopenjsko sodišče nezakonito odločilo, ko je kljub ugotovitvi nastopa pravnomočnosti 4. 10. 2004 potrdilo prvostopenjsko sodbo, ki je ugotovila drugačen datum nastopa pravnomočnosti, to je 19. 7. 2002. Pritožnik ugotovitvam drugostopenjskega sodišča o datumu nastopa pravnomočnosti niti ni nasprotoval. Vrhovno sodišče je zato na revizijske razloge odgovorilo zgolj navidezno (z odgovorom na sicer neobstoječe revizijske očitke o napačni ugotovitvi datuma nastopa pravnomočnosti), ne da bi se opredelilo do glavnih, pravih in tudi odločilnih revizijskih očitkov zoper drugostopenjsko odločitev o zavrnitvi pritožbe kljub ugotovljenemu nastopu pravnomočnosti 4. 10. 2004. Teh revizijskih očitkov pa tudi ni mogoče označiti za nedopustne ali očitno pravno nepomembne ali neutemeljene, zato je tudi Vrhovno sodišče poseglo v pritožnikovo pravico iz 22. člena Ustave.

12. Iz enakih razlogov tudi obrazložitev Vrhovnega sodišča, da ne iz prvostopenjske ne iz izpodbijane (tj. drugostopenjske) sodbe ne izhaja, da bi bila pravnomočnost sodbe v prejšnjem delovnem sporu podlaga za zavrnitev pretežnega dela tožbenega zahtevka, ne pomeni odgovora na opisane revizijske očitke, ki se na ugotovitev nastopa pravnomočnosti očitno niso nanašali.

13. Zaradi ugotovljenih kršitev 22. člena Ustave je Ustavno sodišče obe sodbi razveljavilo (1. točka izreka) in zadevo vrnilo Višjemu delovnemu in socialnemu sodišču v novo odločanje (2. točka izreka).⁵ Ker je Ustavno sodišče izpodbijani sodbi razveljavilo že zaradi kršitve pravice iz 22. člena Ustave, se v presojo drugih zatrjevanih kršitev ni spuščalo.

C.

14. Ustavno sodišče je sprejelo to odločbo na podlagi prvega odstavka 59. člena ZUstS v sestavi: predsednik dr. Ernest Petrič ter sodnici in sodniki dr. Mitja Deisinger, mag. Miroslav Mozetič, Jasna Pogačar, mag. Jadranka Sovdat in Jože Trtnik. Odločbo je sprejelo soglasno.

dr. Ernest Petrič i.r.
Predsednik

³ Odločba Ustavnega sodišča št. Up-373/97 z dne 22. 2. 2001 (Uradni list RS, št. 19/01, in OdlUS X, 108).

⁴ Odločba Ustavnega sodišča št. Up-28/96 z dne 22. 4. 1999 (OdlUS VIII, 129).

⁵ Podobno je Ustavno sodišče že odločilo v zadevi št. Up-149/06 z dne 16. 11. 2006 (Uradni list RS, št. 123/06, in OdlUS XV, 102).

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

659. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. aprila 2010 do 18. novembra 2010 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet

Na podlagi 52. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 31/06 in 45/08) in 19. člena Sklepa o ustanovitvi Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (Uradni list RS, št. 115/06) direktorica Javne agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke objavlja

SEZNAM ZDRAVIL

za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. aprila 2010 do 18. novembra 2010 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet

1. člen

Ta seznam določa zdravila za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. aprila 2010 do 18. novembra 2010 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet (v nadaljnjem besedilu: seznam).

2. člen

Seznam:

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016636	Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala z 10 tableti (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1492/09 08.10.2009	5363-1-1951/10 13.5.2014 N02AB03 3837000040951 060364
016637	Abstral 100 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala s 30 tableti (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1493/09 08.10.2009	5363-1-1952/10 13.5.2014 N02AB03 3837000040968 060372
016638	Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala s 30 tableti (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1495/09 08.10.2009	5363-1-1954/10 13.5.2014 N02AB03 3837000040982 060410
016639	Abstral 200 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala z 10 tableti (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1494/09 08.10.2009	5363-1-1953/10 13.5.2014 N02AB03 3837000040975 060437
016640	Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala s 30 tableti (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1497/09 08.10.2009	5363-1-1956/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041002 060461
016641	Abstral 300 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škatala z 10 tableti (1 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd. Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1-1496/09 08.10.2009	5363-1-1955/10 13.5.2014 N02AB03 3837000040999 060470

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016642	Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1498/09 08.10.2009	5363-1498/09 13.5.2014 N02AB03 3837000041019 060500
016643	Abstral 400 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1499/09 08.10.2009	5363-1498/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041026 060550
016644	Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1500/09 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041033 060640
016645	Abstral 600 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1501/09 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041040 060658
016646	Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1502/09 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041057 060682
016647	Abstral 800 mikrogramov podjezične tablete fentanil (fentanylum)	podjezična tableta škaltla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, Jordbro, , Švedska ProStrakan Ltd Galabank Business Park, Galashiels, Velika Britanija	5363-1503/09 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 N02AB03 3837000041064 060690
016648	Aciphan 20 mg gastorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastorezistentna tableta škaltla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Ph. GmbH Barleben, Nem., Lek S.A. Varšava, Po, Lek d.d., Lj., Lek d.d., Lendava, Sandoz S.R.L., Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1499/10 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 A02BC02 3837000109511 028622
016649	Aciphan 20 mg gastorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastorezistentna tableta škaltla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Ph. GmbH Barleben, Nem., Lek S.A. Varšava, Po, Lek d.d., Lj., Lek d.d., Lendava, Sandoz S.R.L., Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1499/10 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 A02BC02 3837000111651 034398
016650	Aciphan 40 mg gastorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastorezistentna tableta škaltla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Ph. GmbH Barleben, Nem., Lek S.A. Varšava, Po, Lek d.d., Lj., Lek d.d., Lendava, Sandoz S.R.L., Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-1499/10 08.10.2009	5363-1499/10 13.5.2014 A02BC02 3837000109528 028649

Zap. Štev.	Ine zdravila	Farmacevtska oblika	Način/režim izdajanja	Izdelovalec/proizvajalec	Številka odločbe, ki preneha veljati	Št. odločbe
	Mednarodno nelastniško ime	Pakiranje	Vrsta odločbe	Predlagatelj	Datum prenehanja veljavnosti	Datum veljavnosti ATC
016651	Acipian 40 mg gastrorezišientne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezišientna tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salutas Ph. GmbH Barleben, Nem.; Lek S.A. Varšava, Po, Lek d.d., Lj, Lek d.d., Lendava; Sandoz S.R.L. , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2303/10 do preklica A02BC02 3837000109535	028630
016652	Acipian 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škafila s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2297/10 do preklica A02BC02 3837000107951	025690
016653	Acipian 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škafila z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2298/10 do preklica A02BC02 3837000107968	025704
016654	Acipian 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škafila z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2296/10 do preklica A02BC02 3837000107944	025682
016655	Acipian 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škafila z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2299/10 do preklica A02BC02 3837000107975	025658
016656	Actalipid 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Act Nordica/S. Gentofte, Dan; FarmaprojectSS Šp.; Balkanpharma-DupnitsaAD, Dup. , Bol.; Act UK lim. , Velika Britanija Actavis Group PTC ehft. , Reykjavikunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1541/08 19.09.2008 C10AA01 3837000115710	046639
016657	Actalipid 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Act Nordica/S. Gentofte, Dan; FarmaprojectSS Šp.; Balkanpharma-DupnitsaAD, Dup. , Bol.; Act UK lim. , Velika Britanija Actavis Group PTC ehft. , Reykjavikunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1657/10 19.9.2013 C10AA01 3837000115727	046647
016658	Actalipid 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Act Nordica/S. Gentofte, Dan; FarmaprojectSS Šp.; Balkanpharma-DupnitsaAD, Dup. , Bol.; Act UK lim. , Velika Britanija Actavis Group PTC ehft. , Reykjavikunvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1658/10 19.9.2013 C10AA01 3837000115734	046655
016659	Actalipid 80 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Atlan. Pha., Sintra, Port.; Acta. Nor. A/S, Gento. Dan.; Balkanpharma, Bolg. in Actavis UK Ltd. , Velika Britanija Actavis Group PTC ehft. , Reykjavikunvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1844/10 9.1.2013 C10AA01 3837000110623	030040

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
001016660	ACTILYSE CATHFLO 2 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje alteplaza (alteplazum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom in 5 ampulami s topilom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena zdravila	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-941/09 22.07.2009	5363-I-2430/10 22.7.2014 B01AD02 3837000040661 07020
001016661	Actonel 30 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabelami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1336/10 do preklica M05BA07 3837000087680 067121	5363-I-1336/10 do preklica M05BA07 3837000087680 067121
001016662	Actonel 5 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabelami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1337/10 do preklica M05BA07 3837000087673 067113	5363-I-1337/10 do preklica M05BA07 3837000087673 067113
001016663	Actonel 75 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala s 6 tabelami (3 x 2 tableti v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1338/10 9.1.2013 M05BA07 3837000110630 030082	5363-I-1338/10 9.1.2013 M05BA07 3837000110630 030082
001016664	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 i.e. filmsko obložene tablete + šumeča zrnca risedronska kislina (acidum risedronicum) kalcijev karbonat (calcii carbonas) holekalciferol (vitamin D3 (cholecalciferolum (vitaminum D3)))	filmsko obložena tableta in šumeča zrnca škatala z 12 x (1 filmsko obložena tableta + 6 vrečk s šumečimi zrnci)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-522/07 14.08.2007 M05BB04 3837000108262 026573	5363-I-1340/10 14.8.2012 M05BB04 3837000108262 026573
001016665	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 i.e. filmsko obložene tablete + šumeča zrnca risedronska kislina (acidum risedronicum) kalcijev karbonat (calcii carbonas) holekalciferol (vitamin D3 (cholecalciferolum (vitaminum D3)))	filmsko obložena tableta in šumeča zrnca škatala s 4 x (1 filmsko obložena tableta + 6 vrečk s šumečimi zrnci)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-521/07 14.08.2007 M05BB04 3837000108255 026549	5363-I-1339/10 14.8.2012 M05BB04 3837000108255 026549
001016666	Actonel enkrat tedensko 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabelami (3 x 4 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-862/07 30.11.2012 M05BA07 3837000107289 021300	5363-I-1342/10 30.11.2012 M05BA07 3837000107289 021300
001016667	Actonel enkrat tedensko 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabelami (1 x 4 tablete v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Warner Chilcott Deutschland GmbH, Dr-Otto-Rohn- Str. 2-4, Weiterstadt, , Nemčija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-861/07 30.11.2012 M05BA07 3837000027334 067350	5363-I-1341/10 30.11.2012 M05BA07 3837000027334 067350

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016668	Acuver 8 mg/odmerek peroralna raztopina betahistin (betahistinum)	peroralna raztopina škatala s steklenico s 60 ml raztopine z za otroke varno zaporko in odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., Caronno Pertusella , Italija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1927/10 17.5.2015 N07CA01 3837000052329 106089	
016669	Acuver 8 mg/odmerek peroralna raztopina betahistin (betahistinum)	peroralna raztopina škatala s steklenico s 120 ml raztopine z za otroke varno zaporko in odmerno črpalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l., Caronno Pertusella , Italija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1928/10 17.5.2015 N07CA01 3837000052336 106100	
016670	ADACEL suspenzija za injiciranje cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acellularno, adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov (vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, antigenis minutum, adsorbatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 vialo z 0.5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-2178/10 28.10.2015 J07AJ52 3837000059342 114111	
016671	ADACEL suspenzija za injiciranje cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acellularno, adsorbirano, z zmanjšano vsebnostjo antigenov (vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum, antigenis minutum, adsorbatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 vialami z 0.5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-2179/10 28.10.2015 J07AJ52 3837000059359 114120	
016672	Adavin 10 mg obložene tablete nicergolin (nicergolinum)	obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevska družba, d.d., Verovškova 57 , Slovenija LEK farmacevska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1130/10 do preklica C04AE02 3837000030327 001457	
016673	Addamel N koncentrat za raztopino za infundiranje (kombinacije elektrolitov z drugimi pripravki)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 20 plastičnimi 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 Norge AS, 1753 Halden, , Norveška Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1631/10 do preklica B05XA31 3837000085372 009679	
016674	Addnok 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Basic Ph. Manufact. B.V. Niz-DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL.Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1897/10 21.9.2015 N02AE01 3837000057997 112020	
016675	Addnok 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Basic Ph. Manufact. B.V. Niz-DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL.Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1898/10 21.9.2015 N02AE01 3837000058000 112089	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016676	Addnok 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1899/10 21.9.2015 N02AE01 3837000058017 112100	
016677	Addnok 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1902/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058048 112135	
016678	Addnok 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1900/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058024 112119	
016679	Addnok 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1901/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058031 112127	
016680	Addnok 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1904/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058062 112151	
016681	Addnok 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1905/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058079 112160	
016682	Addnok 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsnem 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.	Basic Ph. Manufact. B.V./Niz/DDSA Pharmaceut.Ltd, VBL Molteni&C.dei F.lli Alitti Società di E.S.p.A , Italija Activase Pharmaceuticals Ltd., 11 Boumpoulinas Street, 1060 Nicosia, Ciper	5363-I-1903/10 21.9.2015 N07BC01 3837000058055 112143	
016683	Adepend 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem 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.	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftratshausen , Nemčija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-I-1077/10 1.6.2015 N07BB04 3837000053562 106704	
			ново dovoljenje za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016684	AFLODERM 0,5 mg/g krema alkometazon (aldometazonum)	krema škatala s tubo z 20 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2074/10 do preklica D07AB10 3837000075786 036110	
016685	AFLODERM 0,5 mg/g mazilo alkometazon (aldometazonum)	mazilo škatala s tubo z 20 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2075/10 do preklica D07AB10 3837000075816 036064	
016686	Alburex 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-942/10 17.5.2015 B05AA01 3837000052473 106038	
016687	Alburex 200 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-943/10 17.5.2015 B05AA01 3837000052480 106046	
016688	Alburex 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-940/10 17.5.2015 B05AA01 3837000052459 106062	
016689	Alburex 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala 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.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-941/10 17.5.2015 B05AA01 3837000052466 106054	
016690	Alburex 50 g/l raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-939/10 17.5.2015 B05AA01 3837000052442 106070	
016691	ALCAINE 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina proksimetakain (proxymetacainum)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalnim vsebnikom 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.	S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs, Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-1560/10 do preklica S01HA04 3837000082715 003409	

podaljšanje dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016692	Aldactone 100 mg trde kapsule spironolaktol (spironolactonum)	kapsula, trda škatala z 20 tabletami (2 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona , Španija Rienser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greiswald-Insel, Nemčija	5363-I-1177/10 do preklica C03DA01 3837000074628 021563	
016693	Aldactone 25 mg obložene tablete spironolaktol (spironolactonum)	obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona , Španija Rienser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greiswald-Insel, Nemčija	5363-I-1175/10 do preklica C03DA01 3837000074642 021598	
016694	Aldactone 50 mg obložene tablete spironolaktol (spironolactonum)	obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona , Španija Rienser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greiswald-Insel, Nemčija	5363-I-1176/10 do preklica C03DA01 3837000074659 021601	
016695	ALENAX 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretnem 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 , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2281/10 do preklica M05BA04 3837000108026 025879	
016696	ALENAX 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretnem 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 , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2279/10 do preklica M05BA04 3837000103502 002020	
016697	ALENAX 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 8 tabletami (2 x 4 tablet v pretnem 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 , Velika Britanija Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2280/10 do preklica M05BA04 3837000108019 025887	
016698	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd VB; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, VB in Pliva Krakow S.A., Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1609/10 do preklica M05BA04 3837000106855 014222	
016699	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd VB; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, VB in Pliva Krakow S.A., Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1610/10 do preklica M05BA04 3837000106848 014230	
016700	Alendor 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala s 40 tabletami (10 x 4 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Generics Ltd VB; AWD Pharma, Nemčija; Qualiti Ltd, VB in Pliva Krakow S.A., Krakow , Poljska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1611/10 do preklica M05BA04 3837000106862 014290	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016701	Alendronat Arrow 10 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow G.Ltd.VB;Julia Ph.GmbH.Nem.,Qual.Ltd.VB;Arrow Ph.Ltd.Malta;Selamline Ltd.Ir.;Medicam.Češ.;AKMON , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-617/10 do preklica M05BA04 3837000102703 068365	
016702	Alendronat Arrow 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow G.Ltd.VB;Julia Ph.GmbH.Nem.,Qual.Ltd.VB;Arrow Ph.Ltd.Malta;Selamline Ltd.Ir.;Medicam.Češ.;AKMON , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-618/10 do preklica M05BA04 3837000102710 068381	
016703	Alendronat Arrow 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow G.Ltd.VB;Julia Ph.GmbH.Nem.,Qual.Ltd.VB;Arrow Ph.Ltd.Malta;Selamline Ltd.Ir.;Medicam.Češ.;AKMON , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-619/10 do preklica M05BA04 3837000102727 068403	
016704	ALPHA D3 0,25 mikrograma mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 50 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-448/08 11.03.2008 A11CC03 383700007619 080721	
016705	ALPHA D3 0,5 mikrograma mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 30 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-449/08 11.03.2008 A11CC03 3837000023480 030031	
016706	ALPHA D3 1 mikrogram mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 30 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-4404/10 29.1.2013 A11CC03 383700011460 035050	
016707	ALPHA D3 1 mikrogram mehke kapsule alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 50 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-450/08 11.03.2008 A11CC03 3837000074376 087025	
016708	Altasomil 100 mg tablete modafinil (modafinilum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Lacer S.A., Boters 5, Barcelona , Španija Efarmes S.A.U., Sardenya 350, Barcelona, Španija	5363-I-2249/10 3.11.2015 N06BA07 3837000059557 114138	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016709	Amino-mel nephro 100 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2081/10 do preklica B05BA01 383700001385 082961	
016710	Aminoplasma 100 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1653/10 do preklica B05BA01 3837000084603 075272	
016711	Aminoplasma Hepa 100 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1652/10 do preklica B05BA01 3837000084610 075280	
016712	Aminoplasma z elektroliti 100 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1651/10 do preklica B05BA10 3837000085914 075299	
016713	Aminoven infan 100 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 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.	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2176/10 do preklica B05BA01 3837000089936 080632	
016714	Aminoven infan 100 mg/ml raztopina za infundiranje za otroke aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 100 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz , Avstrija Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2175/10 do preklica B05BA01 3837000089929 080659	
016715	Amlodipin Actavis 10 mg tablete amlodipin (amlodipin)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretrsnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-640/10 16.4.2015 C08CA01 3837000050592 103152	
016716	Amlodipin Actavis 10 mg tablete amlodipin (amlodipin)	tableta škata z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretrsnem omotu)	novi pakiranje	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1831/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057393 110680	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016717	Amlodipin Actavis 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1833/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057409 110701	
016718	Amlodipin Actavis 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila 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	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1832/10 16.4.2015 C08CA01 3837000050592 103152	
016719	Amlodipin Actavis 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1834/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057416 110710	
016720	Amlodipin Actavis 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-639/10 16.4.2015 C08CA01 3837000050585 103160	
016721	Amlodipin Actavis 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1829/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057379 110736	
016722	Amlodipin Actavis 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1830/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057386 110728	
016723	Amlodipin Actavis 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1827/10 16.4.2015 C08CA01 3837000057362 110752	
016724	Amlodipin Actavis 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škafila 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	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1828/10 16.4.2015 C08CA01 3837000050585 103160	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
016727	Amlodipin Teva 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; TEVA Santé SA, Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363+1153/10 8.6.2015 C08CA01 3837000054378 106739	
016729	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2446/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060201 114898	
016730	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2447/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060218 114901	
016731	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2445/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060195 114890	
016732	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2448/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060225 114910	
016733	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2449/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060232 114928	
016734	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2450/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060249 114952	
016735	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 24 tabletami (4 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2451/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060256 114960	
016736	Amoksisicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363+2452/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060263 114979	

Zap. št.	Ine zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016737	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2456/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060300 115029	
016738	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2453/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060270 114987	
016739	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2454/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060287 115002	
016740	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2455/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060294 115010	
016741	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2457/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060317 115037	
016742	Amoksicilin/klavulanska kislina Bluefish 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala s 24 tabletami (4 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-2458/10 16.11.2015 J01CR02 3837000060324 115053	
016743	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1354/10 do preklica C09AA05 3837000091076 062235	
016744	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1357/10 do preklica C09AA05 3837000091106 062278	
016745	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1356/10 do preklica C09AA05 3837000091090 062251	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC	Črtna koda Delovna šifra
016746	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1355/10 do preklica C09AA05 3837000091083 062243		
016747	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1358/10 do preklica C09AA05 3837000091113 062286		
016748	Ampril 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1353/10 do preklica C09AA05 3837000091069 062219		
016749	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1376/10 do preklica C09AA05 3837000091298 062634		
016750	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1372/10 do preklica C09AA05 3837000091243 062588		
016751	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1371/10 do preklica C09AA05 3837000091250 062561		
016752	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1374/10 do preklica C09AA05 3837000091274 062618		
016753	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1375/10 do preklica C09AA05 3837000091281 062626		
016754	Ampril 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1373/10 do preklica C09AA05 3837000091267 062596		

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016755	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1359/10 do preklica C09AA05 3837000091120 062294	
016756	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1362/10 do preklica C09AA05 3837000091151 062367	
016757	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1361/10 do preklica C09AA05 3837000091144 062316	
016758	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1364/10 do preklica C09AA05 3837000091175 062405	
016759	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1363/10 do preklica C09AA05 3837000091168 062375	
016760	Ampril 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1360/10 do preklica C09AA05 3837000091137 062308	
016761	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1367/10 do preklica C09AA05 3837000091205 062529	
016762	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1370/10 do preklica C09AA05 3837000091236 062553	
016763	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1365/10 do preklica C09AA05 3837000091182 062421	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016764	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatlja 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-1366/10 do preklica C09AA05 3837000091199 062499	
016765	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatlja s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1368/10 do preklica C09AA05 3837000091212 062537	
016766	Ampril 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatlja s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1369/10 do preklica C09AA05 3837000091229 062545	
016767	Anyzol 10 mg filmsko obložene tablete amitriptilin (amitriptylinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 100 tabletami (4 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-667/10 do preklica N06AA09 3837000009675 018171	
016768	Anyzol 25 mg filmsko obložene tablete amitriptilin (amitriptylinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-668/10 do preklica N06AA09 383700003925 004855	
016769	Anastrozol Synthron 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatlja 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	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthron Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-864/10 4.5.2015 L02BG03 3837000051834 104370	
016770	Anastrozol Teva 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatlja 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	Teva UK Ltd, VB:Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debrečen, Madžarska; Teva Czech Industries s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2307/10 do preklica L02BG03 3837000110791 031020	
016771	Andol 100 mg tablete acetylsalicylna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o. Pot k sejmišču35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o. , Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1632/10 do preklica B01AC06 3837000012514 003247	
016772	Androcur 50 mg tablete ciproteron (cyproteronum)	tableta škatlja 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	Delpharm Lille SAS, Lys Lez Lannoy, Francija in Schering GmbH und Co. Produktions KG, Weimar , Nemčija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-72/10 06.01.2010 do preklica G03HA01 3837000075441 006629	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
016773	ANGAL pastile klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	pastila škatala s 36 pastilami (3 x 12 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z Laboratoria Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem , Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-863/10 28.12.2011 R02AA05 3837000051827 104396	
016774	ANGAL pastile klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	pastila škatala s 24 pastilami (2 x 12 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z Laboratoria Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem , Belgija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-862/10 28.12.2011 R02AA05 3837000051810 104388	
016775	Ansyn 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imenika dovoljenja za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., Barcelona , Spanija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1164/09 24.08.2009 L02BG03 3837000043365 079600	
016776	Asofena 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2173/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059328 113638	
016777	Asofena 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2172/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059311 113620	
016778	Asofena 10 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2174/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059335 113654	
016779	Asofena 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2169/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059281 113662	
016780	Asofena 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2170/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059298 113670	
016781	Asofena 5 mg filmsko obložene tablete solifenacin (solifenacinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2171/10 26.10.2015 G04BD08 3837000059304 113689	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016782	ASTROL 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika.	Synthon BV, Nizozemska Synthon Hispania, S.L., Španija, McDermott Laboratories Ltd via Gerard Laboratories , Irska	5363-I-2396/10 do preklica L02BG03 3837000108798 026964	
016783	ATACAND 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generics UK Ltd., Slaton Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1783/10 do preklica C09CA06 3837000026702 055611	
016784	ATACAND 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.: AstraZen. AB, Umea Šve.: AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija	5363-I-1784/10 do preklica C09CA06 383700099348 037710	
016785	ATACAND 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca UK Limited, 15 Slanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1781/10 do preklica C09CA06 3837000026689 055603	
016786	ATACAND 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.: AstraZen. AB, Umea Šve.: AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija	5363-I-1782/10 do preklica C09CA06 3837000026696 055638	
016787	Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZen. AB, Sodertalje, Šve.: AstraZen. AB, Umea Šve.: AstraZen. GmbH, Wedel, Nem. in Corden Ph. , Nemčija	5363-I-1785/10 do preklica C09DA06 3837000092981 079138	
016788	ATENOLOL PLIVA 50 mg tablete atenolol (atenololum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Slovenija; Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co., Debrecen , Madžarska	5363-I-2026/10 do preklica C07AB03 3837000012545 050571	
016789	Atorgamma 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-947/10 17.5.2015 C10AA05 3837000052503 106003	
016790	Atorgamma 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Reykjavíkunvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-948/10 17.5.2015 C10AA05 3837000052513 106011	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01016791	Atorgamma 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Boblingen, Nemčija	5363-I-1949/10 17.5.2015 C10AA05 3837000052527 106020	
01016792	Atorvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1882/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057751 112186	
01016793	Atorvastatin Lek 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1881/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057744 112178	
01016794	Atorvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1883/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057768 112194	
01016795	Atorvastatin Lek 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1884/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057775 112208	
01016796	Atorvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1885/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057782 112216	
01016797	Atorvastatin Lek 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1886/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057799 112224	
01016798	Atorvastatin Lek 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1887/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057805 112232	
01016799	Atorvastatin Lek 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1888/10 20.9.2015 C10AA05 3837000057812 112240	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016800	Atorvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1510/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055733 108880	
016801	Atorvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1511/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055740 108871	
016802	Atorvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko z 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1513/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055764 108901	
016803	Atorvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1512/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055757 108898	
016804	Atorvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1515/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055788 108928	
016805	Atorvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1514/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055771 108910	
016806	Atorvastatin Teva 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko z 20 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1516/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055795 108944	
016807	Atorvastatin Teva 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s plastenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödöllo, Madž.; Teva s.r.o., Česka in Pharm. B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1517/10 5.8.2015 C10AA05 3837000055801 108936	
016808	Augmentin 1000 mg/200 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami (25 ml) s praškom bolnišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1105/10 14.7.2015 J01CR02 3837000096170 032387	

Zap. Štev.	Izdelek	Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika	Način/režim izdajanja	Izdelovalec/proizvajalec	Številka odločbe, ki preneha veljati	Številka odločbe, ki Datum prenehanja veljavnosti
			Pakiranje	Vrsta odločbe	Predlagatelj	Datum prenehanja veljavnosti	Črna koda ATC Delovna šifra
016809	Augmentin 400 mg/57 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilnim lončkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-162/1/10 14.7.2015 J01CR02 3837000083392 005967	
016810	Augmentin 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami (10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1104/10 14.7.2015 J01CR02 3837000096163 032379	
016811	Augmentin 500 mg/100 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami (25 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1136/10 14.7.2015 J01CR02 3837000054248 107735	
016812	Augmentin 500 mg/125 mg filmsko obložene tablete	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-623/10 14.7.2015 J01CR02 3837000083354 005819	
016813	Augmentin 875 mg/125 mg filmsko obložene tablete	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-622/10 14.7.2015 J01CR02 3837000083378 005894	
016814	Augmentin SR 1000 mg/62,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 40 tabletami (10 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francija ali SKB Pharmaceuticals, VB/GSK Export Ltd., Brentford , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1274/10 14.7.2015 J01CR02 3837000095982 036803	
016815	Augmentin SR 1000 mg/62,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem	amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (7 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francija, SmithKline Beecham Pharmaceuticals , Velika Britanija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1273/10 14.7.2015 J01CR02 3837000095975 036781	
016816	Azithromicin Sandoz 250 mg filmsko obložene tablete	azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-2304/10 do preklica J01FA10 3837000116175 047600	
016817	Azithromicin Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete	azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; Sandoz S.R.L., Targu Mures , Romunija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-2305/10 do preklica J01FA10 3837000116199 047635	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016818	Azithromicin Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete azithromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatala s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija; Sandoz S.R.L., Targu Mures, Romunija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-2306/10 do preklica J01FA10 3837000116205 047619	5363-I-2306/10 do preklica J01FA10 3837000116205 047619
016819	BCG-medac prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo bakterije BCG (Bacillus Calmette-Guérin)	prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo škatala s 3 vialami, 3 vrečkami in 3 katetri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-531/10 do preklica L03AX03 3837000027419 083844	5363-I-531/10 do preklica L03AX03 3837000027419 083844
016820	BCG-medac prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo bakterije BCG (Bacillus Calmette-Guérin)	prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo škatala s 5 vialami, 5 vrečkami in 5 katetri	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-532/10 do preklica L03AX03 3837000025590 083836	5363-I-532/10 do preklica L03AX03 3837000025590 083836
016821	BCG-medac prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo bakterije BCG (Bacillus Calmette-Guérin)	prašek in vehikel za suspenzijo za intravazikalno uporabo škatala z 1 vialo, 1 vrečko in 1 katetrom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für Klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-530/10 do preklica L03AX03 3837000050219 102776	5363-I-530/10 do preklica L03AX03 3837000050219 102776
016822	Begrivac suspenzija za injiciranje cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-528/10 24.03.2010 do preklica J07BB02 3837000073720 012106	5363-I-528/10 24.03.2010 do preklica J07BB02 3837000073720 012106
016823	Begrivac suspenzija za injiciranje prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in iglo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH, Marburg, Nemčija	5363-I-1839/10 do preklica J07BB02 3837000073720 012106	5363-I-1839/10 do preklica J07BB02 3837000073720 012106
016824	BELFIL 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala z 1 tableto v pretisnem omotu	sprememba v sestavi cepiva Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1394/10 22.7.2015 do preklica G04BE03 3837000055221 108960	5363-I-1394/10 22.7.2015 do preklica G04BE03 3837000055221 108960
016825	BELFIL 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala 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 Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1395/10 22.7.2015 do preklica G04BE03 3837000055238 108952	5363-I-1395/10 22.7.2015 do preklica G04BE03 3837000055238 108952

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Nacin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016826	BELFIL 25 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala z 1 tableto 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-1390/10 22.7.2015 G04BE03 3837000055184 108987
016827	BELFIL 25 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala 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 Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1391/10 22.7.2015 G04BE03 3837000055191 108979
016828	BELFIL 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala z 1 tableto 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-1392/10 22.7.2015 G04BE03 3837000055207 109002
016829	BELFIL 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala 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 Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija		5363-I-1393/10 22.7.2015 G04BE03 3837000055214 108995
016830	Bepralar 10 mg gastrotrezišne tablete rabeprazol (rabeprazolom)	gastrotrezišna tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija		5363-I-2149/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059199 113700
016831	Bepralar 10 mg gastrotrezišne tablete rabeprazol (rabeprazolom)	gastrotrezišna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija		5363-I-2150/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059205 113719
016832	Bepralar 10 mg gastrotrezišne tablete rabeprazol (rabeprazolom)	gastrotrezišna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija		5363-I-2151/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059212 113727
016833	Bepralar 20 mg gastrotrezišne tablete rabeprazol (rabeprazolom)	gastrotrezišna tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija		5363-I-2152/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059229 113735
016834	Bepralar 20 mg gastrotrezišne tablete rabeprazol (rabeprazolom)	gastrotrezišna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija		5363-I-2153/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059236 113760

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016835	Beprialar 20 mg gastrorezištentne tablete rabeprazol (rabeprazolium)	gastrorezištentna tableta škata s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-2154/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059243 113778	
016836	Beriate P 500 I.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje 1 viala s praškom (500 I.e.), 1 viala s 5 ml vode za injekcije, 1 pripravo za prenos s filtrom 20/20 (Mix2Vial)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprejemba le v dovoljenju za promet	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-1172/09 25.08.2009	5363-I-2262/10 do preklica B02BD02 3837000078046 028088
016837	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Biologicals B.V., Oist, Nizozemska in Solvay Pharmaceuticals Châtillon sur Chalaronne, Francija Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-917/10 do preklica N07CA01 3837000092080 018279	
016838	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Biologicals B.V., Oist, Nizozemska in Solvay Pharmaceuticals Châtillon sur Chalaronne, Francija Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-916/10 do preklica N07CA01 3837000092073 018252	
016839	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprejemba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Oist, Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Châtillon-sur-Chalaronne, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-918/10 13.05.2010 do preklica N07CA01 3837000092097 018368	
016840	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Biologicals B.V., Oist, Nizozemska in Solvay Pharmaceuticals Châtillon sur Chalaronne, Francija Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-918/10 do preklica N07CA01 3837000092097 018368	
016841	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprejemba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Oist, Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Châtillon-sur-Chalaronne, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-916/10 13.05.2010 do preklica N07CA01 3837000092073 018252	
016842	Betaserc 24 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škata s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprejemba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Oist, Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Châtillon-sur-Chalaronne, Francija Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-917/10 13.05.2010 do preklica N07CA01 3837000092080 018279	
016843	Betion 20 mg/g mazilo mupirocin (mupirocinum)	mazilo škata s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1304/10 do preklica D06AX09 3837000012637 000418	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016844	Bicacel 150 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik 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-2432/10 15.11.2015 L02BB03	5363-I-2432/10 15.11.2015 L02BB03
016845	Bikalutamid Teva 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Genthon BV, Microweg 22, 6545 CM Nijmegen, Nizozemska	383700060065 114529	383700060065 114529
016846	Bikalutamid Teva 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Teva UK Ltd, VB-Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska	5363-I-2232/10 do preklica L02BB03	5363-I-2232/10 do preklica L02BB03
016847	Bionoliprel 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škata s polipropilensko platenko s 30 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	383700011736 034460	383700011736 034460
016848	BIONOLIPREL 5 mg/1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Ltd, VB-Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska	5363-I-2231/10 do preklica L02BB03	5363-I-2231/10 do preklica L02BB03
016849	BIOPREXANIL 10 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	sprememba imena zdravila	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	3837000108088 025860	3837000108088 025860
016850	BIOPREXANIL 10 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irsko	5363-I-300/10 16.2.2015 C09BA04	5363-I-300/10 16.2.2015 C09BA04
016851	BIOPREXANIL 2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1239/10 17.9.2012 C09BA04	5363-I-1239/10 17.9.2012 C09BA04
016852	BIOPREXANIL 2,5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	sprememba imena zdravila	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	3837000108989 026840	3837000108989 026840
016853	BIOPREXANIL 10 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd., Irsko in Anpharm SA, Poljska	5363-I-666/10 do preklica C09AA04	5363-I-666/10 do preklica C09AA04
016854	BIOPREXANIL 10 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	3837000099119 037729	3837000099119 037729
016855	BIOPREXANIL 10 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irsko	5363-I-705/10 16.4.2015 C09AA04	5363-I-705/10 16.4.2015 C09AA04
016856	BIOPREXANIL 2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	3837000051124 103624	3837000051124 103624
016857	BIOPREXANIL 2,5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irsko	5363-I-664/10 do preklica C09AA04	5363-I-664/10 do preklica C09AA04
016858	BIOPREXANIL 2,5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	3837000099096 037745	3837000099096 037745
016859	BIOPREXANIL 2,5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irsko	5363-I-703/10 16.4.2015 C09AA04	5363-I-703/10 16.4.2015 C09AA04
016860	BIOPREXANIL 2,5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	3837000051100 103632	3837000051100 103632

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016853	BIOPREXANIL 5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1665/10 do preklica C09AA04 3837000099102	037753
016854	BIOPREXANIL 5 mg orodisperzibilne tablete perindopril (perindoprilum)	orodisperzibilna tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-704/10 16.4.2015 C09AA04 3837000051117	103640
016855	Boostrix Polio suspenzija za injiciranje adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno in otroški paraliz - inaktivirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum et poliomyelitis inactivatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje škata z 1 vialo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1608/10 12.8.2015 J07CA02 3837000056297	110434
016856	Boostrix Polio suspenzija za injiciranje adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno in otroški paraliz - inaktivirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum et poliomyelitis inactivatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje škata z 1 vialo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2329/10 do preklica J07CA02 3837000056297	110434
016857	Boostrix Polio suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno in otroški paraliz - inaktivirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum et poliomyelitis inactivatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije z ali brez igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1607/10 12.8.2015 J07CA02 3837000056280	110450
016858	Boostrix Polio suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu, oslovskemu kašlju - acelularno in otroški paraliz - inaktivirano (Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum et poliomyelitis inactivatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije z ali brez igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart, Belgija GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2328/10 do preklica J07CA02 3837000056280	110450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši, odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016859	Boostrix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju - acelularno (Vaccinum diphtheriae, tetani et pertussis sine cellulis ex elementis preparatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in 1 injekcijsko iglo		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals SA, Rue de l'Institut, Rixensart , Belgija GSK d.o.o., Knezov štracn 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2327/10 do preklica J07AJ52 3837000108521 029491
016860	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1633/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056334 110485
016861	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1634/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056341 110477
016862	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 45 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1635/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056358 110469
016863	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 60 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1636/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056365 110493
016864	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1634/10 19.08.2010 L01XA02 3837000056341 110477
016865	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 45 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2422/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056358 110469
016866	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 60 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2423/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056365 110493
016867	Bopacatin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml raztopine		Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1633/10 19.8.2015 L01XA02 3837000056334 110485

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
016868	Brogalas 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija in Galex d.d., Murska Sobota , Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1401/10 22.7.2015 R03DC03 3837000055269 109010	
016869	Brogalas 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija in Galex d.d., Murska Sobota , Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1399/10 22.7.2015 R03DC03 3837000055245 109029	
016870	Brogalas 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija in Galex d.d., Murska Sobota , Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d. Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1400/10 22.7.2015 R03DC03 3837000055252 109037	
016871	Budonofalk 2 mg/odmerek rektalna pena budezonid (budesonidum)	rektalna pena škatala z 2 tlačnima vsebnikoma z odmernim ventilom z 1,2 g rektalne pene	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1107/10 3.6.2015 A07EA06 3837000053944 106771	
016872	Budonofalk 2 mg/odmerek rektalna pena budezonid (budesonidum)	rektalna pena škatala z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom z 1,2 g rektalne pene	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija Salus Ljubljana d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1106/10 3.6.2015 A07EA06 3837000053937 106763	
016873	Budesonid Orion Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prasek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prasek za inhaliranje škatala z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-498/08 18.03.2008 R03BA02 3837000098013 035556	
016874	Budesonid Orion Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prasek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prasek za inhaliranje škatala z inhalatorjem z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-497/08 18.03.2008 R03BA02 3837000098020 035831	
016875	Budesonid Orion Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prasek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prasek za inhaliranje škatala z 2 inhalatorjema z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-1622/10 do preklica R03BA02 3837000098037 035564	
016876	Budesonid Orion Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prasek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prasek za inhaliranje škatala z inhalatorjem z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-1624/10 do preklica R03BA02 3837000098051 035866	

Zap. Štev.	Izdelek Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016877	Budesonid Orion Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z 2 inhalatorjema z 200 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska	5363-I-499/08 18.03.2008	5363-I-1625/10 do preklica R03BA02 3837000098068 035580
016878	Budesonid Orion Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska	5363-I-501/08 18.03.2008	5363-I-1626/10 do preklica R03BA02 3837000098044 035637
016879	Budesonid Orion Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z 2 inhalatorjema s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska	5363-I-502/08 18.03.2008	5363-I-1628/10 do preklica R03BA02 3837000098099 035610
016880	Budesonid Orion Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z inhalatorjem s 100 odmerki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska	5363-I-503/08 18.03.2008	5363-I-1627/10 do preklica R03BA02 3837000098082 035874
016881	Budesonid Orion Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatala z inhalatorjem s 100 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Orion Corporation, Orion Pharma, Orionintie 1, , Finska	5363-I-504/08 18.03.2008	5363-I-1629/10 do preklica R03BA02 3837000098075 035653
016882	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-958/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052589 105872	5363-I-958/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052589 105872
016883	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-959/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052596 105902	5363-I-959/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052596 105902
016884	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-960/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052602 105910	5363-I-960/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052602 105910
016885	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-957/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052572 105880	5363-I-957/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052572 105880

Zap. Štev.	Izdelek Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016886	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-960/10 18.05.2010	5363-I-1767/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052602 105910
016887	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-957/10 18.05.2010	5363-I-1764/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052572 105880
016888	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-958/10 18.05.2010	5363-I-1765/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052589 105872
016889	Buprenorfin Acino 35 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-959/10 18.05.2010	5363-I-1766/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052596 105902
016890	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-964/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052640 105963	5363-I-1964/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052640 105963
016891	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-963/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052633 105945	5363-I-1963/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052633 105945
016892	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-961/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052619 105929	5363-I-1961/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052619 105929
016893	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-962/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052626 105937	5363-I-1962/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052626 105937

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016894	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembe/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-963/10 18.05.2010	5363-I-1770/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052633 105945
016895	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembe/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-961/10 18.05.2010	5363-I-1768/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052619 105929
016896	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembe/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-962/10 18.05.2010	5363-I-1769/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052626 105937
016897	Buprenorfin Acino 52,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. spremembe/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-964/10 18.05.2010	5363-I-1771/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052640 105953
016898	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-965/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052657 105961	5363-I-1965/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052657 105961
016899	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-966/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052664 105970	5363-I-1966/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052664 105970
016900	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-967/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052671 105988	5363-I-1967/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052671 105988
016901	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-968/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052688 105996	5363-I-1968/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052688 105996

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016902	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 4 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-965/10 18.05.2010	5363-I-1772/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052657 105961
016903	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala z 8 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-966/10 18.05.2010	5363-I-1773/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052664 105970
016904	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 16 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-967/10 18.05.2010	5363-I-1774/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052671 105988
016905	Buprenorfin Acino 70 mikrogramov/uro transdermalni obliži buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatala s 24 obliži (6 x 4 posamezno pakiranih obližev)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Acino AG, Miesbach, , Nemčija Acino AG, Am Windfeld 35, Miesbach, Nemčija	5363-I-968/10 18.05.2010	5363-I-1775/10 18.5.2015 N02AE01 3837000052688 105996
016906	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ethypharm Chenin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija; Alkaloid d.o.o. , Slovenija	5363-I-2076/09 18.12.2009	5363-I-2241/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047264 092320
016907	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala 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.	Ethypharm Chenin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija; Alkaloid d.o.o. , Slovenija	5363-I-2077/09 18.12.2009	5363-I-2242/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047271 092312
016908	BUPRENORFIN ALKALOID 0,4 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ethypharm Chenin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnoult, Francija; Alkaloid d.o.o. , Slovenija	5363-I-2075/09 18.12.2009	5363-I-2240/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047257 092339

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016909	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata s 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2079/09 18.12.2009	5363-I-2244/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047295 092355
016910	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2078/09 18.12.2009	5363-I-2243/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047288 092363
016911	BUPRENORFIN ALKALOID 2 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2080/09 18.12.2009	5363-I-2245/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047301 092347
016912	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2083/09 18.12.2009	5363-I-2248/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047332 092371
016913	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2081/09 18.12.2009	5363-I-2246/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047318 092398
016914	BUPRENORFIN ALKALOID 8 mg podjezične tablete buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škata s 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.	Ethypharm Chemin de la Poudriere, Francija; Ethypharm Z.I de Saint-Arnout, Francija; Alkaloid d.o.o., Slovenija	5363-I-2082/09 18.12.2009	5363-I-2247/10 18.12.2014 N07BC01 3837000047325 092380
016915	CADUET 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2325/10 do preklica C10BX03 383700100280 039004	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016916	CADUET 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta plastenka z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2326/10 do preklica C10BX03 3837000100297 039012	
016917	CADUET 5 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2323/10 do preklica C10BX03 3837000100286 038989	
016918	CADUET 5 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta plastenka z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2324/10 do preklica C10BX03 3837000100273 038997	
016919	Calgel 3,3 mg/g + 1 mg/g dentalni gel lidokain (lidocainum) cetipiridinij (cetipyrindinium)	dentalni gel škatala s tubo z 10 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans, 5, avenue de Concy, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1189/10 14.6.2011 A01AD11 3837000079845 002585	
016920	Calpol 120 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatala s steklenico s 140 ml suspenzije in dvoledno merilno žličko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans Limited, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1351/10 do preklica N02BE01 3837000079708 002712	
016921	Calpol 250 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatala s steklenico s 100 ml suspenzije in dvoledno merilno žličko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Famar Orleans Limited, Orleans Cedex 2 , Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1352/10 do preklica N02BE01 3837000079715 002739	
016922	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo z 2 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Actavis Italy S.p.A., Viale Pasteur, Nerviano, Italija, Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-264/10 03.02.2010 L01XX19 3837000113075 042129	
016923	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo s 5 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Actavis Italy S.p.A., Viale Pasteur, Nerviano, Italija, Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-265/10 03.02.2010 L01XX19 3837000113082 042110	
016924	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 polipropilensko vialo s 15 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Actavis Italy S.p.A., Viale Pasteur, Nerviano, Italija, Pfizer Service Company BVBA, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-266/10 03.02.2010 L01XX19 3837000111248 032530	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC
016925	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinolekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 polipropilensko vialo s 5 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pfizer Service Company BVBA,Hoge Wei 10, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1332/10 15.07.2010	5363-I-1990/10 do preklica L01XX19 3837000113082 042110
016926	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinolekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 polipropilensko vialo z 2 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pfizer Service Company BVBA,Hoge Wei 10, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1331/10 15.07.2010	5363-I-1989/10 do preklica L01XX19 3837000113075 042129
016927	Campio 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinolekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja z 1 polipropilensko vialo s 15 ml koncentrala	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pfizer Service Company BVBA,Hoge Wei 10, Zaventem , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1333/10 15.07.2010	5363-I-1991/10 do preklica L01XX19 383700011248 032530
016928	Candea HCT 16 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatlja z 28 tabelami (7 x 4 tablete v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš. , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1400/10 7.6.2015 C09DA06 3837000054231 106780	5363-I-1400/10 7.6.2015 C09DA06 3837000054231 106780
016929	Candea HCT 8 mg/12,5 mg tablete kandesartan (candesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatlja z 28 tabelami (7 x 4 tablete v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš. , Poljska LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-399/10 7.6.2015 C09DA06 3837000054224 106801	5363-I-399/10 7.6.2015 C09DA06 3837000054224 106801
016930	Candecor 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatlja z 28 tabelami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1123/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054101 106810	5363-I-1123/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054101 106810
016931	Candecor 16 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatlja z 98 tabelami (7 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1124/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054118 106828	5363-I-1124/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054118 106828
016932	Candecor 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatlja z 28 tabelami (2 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1125/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054125 106836	5363-I-1125/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054125 106836
016933	Candecor 32 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatlja z 98 tabelami (7 x 14 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1126/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054132 106844	5363-I-1126/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054132 106844

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016934	Candecor 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1119/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054064 106852
016935	Candecor 4 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1120/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054071 106860
016936	Candecor 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1121/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054088 106879
016937	Candecor 8 mg tablete kandesartan (candesartanum)	tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1122/10 4.6.2015 C09CA06 3837000054095 106887
016938	CARBOPLATIN PLIVA 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1257/08 01.08.2008 27.5.2012 L01XA02	5363-I-12142/10 27.5.2012 L01XA02 3837000089103 012947
016939	Carbosin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1761/10 do preklica L01XA02	5363-I-1761/10 do preklica L01XA02 3837000102017 093962
016940	Carbosin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 45 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1763/10 do preklica L01XA02	5363-I-1763/10 do preklica L01XA02 3837000027051 056154
016941	Carbosin 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1762/10 do preklica L01XA02	5363-I-1762/10 do preklica L01XA02 3837000102024 093976
016942	CARDIOPIRIN 100 mg gastrorezišentne tablete acetylsalicylna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezišentna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lammach, , Avstrija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-969/05 12.12.2005 12.12.2010 B01AC06	5363-I-1860/10 12.12.2010 B01AC06 3837000099355 038385

Zap. Štev.	Ine zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
016943	Cardosin Retard 4 mg tablete s podajšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podajšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	Actavis UK Ltd., Barnstable, VB in Actavis Nordic A/S, Gentofte , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-108/10 22.01.2010 C02CA04 3837000048636 097640	5363-I-108/10 22.1.2015 C02CA04 3837000048636 097640
016944	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-181/2/10 5363-I-946/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095265 067814	5363-I-181/2/10 do preklica C07AG02 3837000095265 067814
016945	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-948/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095289 067873	5363-I-1814/10 do preklica C07AG02 3837000095289 067873
016946	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata 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	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-947/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095272 067822	5363-I-1813/10 do preklica C07AG02 3837000095272 067822
016947	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata 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	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-951/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095302 067911	5363-I-1816/10 do preklica C07AG02 3837000095302 067911
016948	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-950/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095296 067881	5363-I-1815/10 do preklica C07AG02 3837000095296 067881
016949	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-952/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095319 067938	5363-I-1817/10 do preklica C07AG02 3837000095319 067938
016950	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata 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	Wöwag Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Specifar S.A.,Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG,Nem;Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wöwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-944/08 27.05.2008 do preklica C07AG02 3837000095241 067504	5363-I-1810/10 do preklica C07AG02 3837000095241 067504

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016951	Carvedil gamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Wörwag Ph.GmbH&Co.KG; Nem; Specifar S.A.; Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG; Nem; Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-181/10 do preklica 27.05.2008 C07AG02 3837000095258 067806	5363-I-181/10 do preklica C07AG02 3837000095258 067806
016952	Carvedil gamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Wörwag Ph.GmbH&Co.KG; Nem; Specifar S.A.; Gr.Artesen Ph.GmbH&Co.KG; Nem; Dragenopharm Ap. Pü. GmbH , Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1809/10 do preklica 27.05.2008 C07AG02 3837000095234 067466	5363-I-1809/10 do preklica C07AG02 3837000095234 067466
016953	CEFZIL 250 mg filmsko obložene tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sernonele, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1849/10 do preklica 20.11.2007 J01DC10 3837000088045 028444	5363-I-1849/10 do preklica J01DC10 3837000088045 028444
016954	CEFZIL 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefprozil (cefprozilum)	zrnca za peroralno suspenzijo škata s plastično zrnco za pripravo 60 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sernonele, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1851/10 do preklica 20.11.2007 J01DC10 3837000088069 028460	5363-I-1851/10 do preklica J01DC10 3837000088069 028460
016955	CEFZIL 500 mg filmsko obložene tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sernonele, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1850/10 do preklica 20.11.2007 J01DC10 3837000088052 028452	5363-I-1850/10 do preklica J01DC10 3837000088052 028452
016956	Celiprolol Vitabalans 200 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 60 tabletami	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-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058215 112267	5363-I-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058215 112267
016957	Celiprolol Vitabalans 200 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 100 tabletami	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-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058222 112275	5363-I-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058222 112275
016958	Celiprolol Vitabalans 200 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	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-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058208 112259	5363-I-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058208 112259
016959	Celiprolol Vitabalans 400 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škata s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	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-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058239 112283	5363-I-194/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058239 112283

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
016960	Celiprolol Vitabalans 400 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škatala s plastičnim vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Finska Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1945/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058253 112305	
016961	Celiprolol Vitabalans 400 mg filmsko obložene tablete celiprolol (celiprololum)	filmsko obložena tableta škatala s plastičnim vsebnikom s 60 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Finska Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1944/10 23.9.2015 C07AB08 3837000058246 112291	
016962	Celomix 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Hungary Kft., Bartha Boldizsár u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-1311/10 do preklica M01AC06 3837000101010 041173	
016963	Celomix 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2424/10 5363-I-2331/10 09.11.2010 do preklica M01AC06 3837000101010 041173	
016964	Celomix 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Hungary Kft., Könyves Kálmán krt. 11/c, Budimpešta, Madžarska	5363-I-2331/10 5363-I-1311/10 14.07.2010 do preklica M01AC06 3837000101010 041173	
016965	CIKLOSPORIN ALKALOID 100 mg/ml peroralna raztopina ciklosporin (cyclosporinum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko 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.	Sofarimex Lda., Alto de Colaride, Cacem, Portugalska in Montesearech s.r.l., Bollate Italija Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2250/10 3.11.2015 L04AD01 3837000059564 114146	
016966	Cinarizin Lek 25 mg tablete cinarizin (cinarizinium)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	novo dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/10 do preklica N07CA02 3837000010237 062812	
016967	Cinarizin Lek 75 mg tablete cinarizin (cinarizinium)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/10 do preklica N07CA02 3837000004120 023337	
016968	Ciprallex 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škatala s polietilenskim vsebnikom s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Valby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-797/10 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016969	Ciprex 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škata s polietilenskim vsebnikom s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Vaby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-798/10 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667	5363-I-798/10 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
016970	Ciprex 5 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škata s polietilenskim vsebnikom s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Vaby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-796/10 3.5.2015 N06AB10 3837000051377 103675	5363-I-796/10 3.5.2015 N06AB10 3837000051377 103675
016971	Ciprex MELTZ 10 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škata s polietilenskim vsebnikom s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Vaby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-797/10 03.05.2010 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659	5363-I-797/10 03.05.2010 3.5.2015 N06AB10 3837000051384 103659
016972	Ciprex MELTZ 20 mg orodisperzibilne tablete escitalopram (escitalopramum)	orodisperzibilna tableta škata s polietilenskim vsebnikom s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Vaby , Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-798/10 03.05.2010 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667	5363-I-798/10 03.05.2010 3.5.2015 N06AB10 3837000051391 103667
016973	Ciprinol 100 mg koncentrat za raztopino za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata s 5 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-788/10 do preklica J01MA02 3837000003161 010138	5363-I-788/10 do preklica J01MA02 3837000003161 010138
016974	Ciprinol 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata 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., Šmarška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-786/10 do preklica J01MA02 3837000003178 037044	5363-I-786/10 do preklica J01MA02 3837000003178 037044
016975	Ciprinol 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata 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., Šmarška cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-787/10 do preklica J01MA02 3837000003185 040398	5363-I-787/10 do preklica J01MA02 3837000003185 040398
016976	Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	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-1971/10 28.9.2015 L01XA01 3837000058420 112330	5363-I-1971/10 28.9.2015 L01XA01 3837000058420 112330
016977	Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škata 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	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-1969/10 28.9.2015 L01XA01 3837000058406 112313	5363-I-1969/10 28.9.2015 L01XA01 3837000058406 112313

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016978	Cisplatin Accord 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Accord Healthcare Limited, Sage House, Piner Road, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija	5363-I-1970/10 28.9.2015 L01XA01	3837000058413 112321
016979	Cisplatin Teva 0.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	5363-I-2406/10 do preklica L01XA01	3837000046564 092436
016980	Cisplatin Teva 0.5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska	5363-I-2407/10 do preklica L01XA01	3837000046571 092428
016981	Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska	5363-I-2409/10 do preklica L01XA01	3837000046595 092444
016982	Cisplatin Teva 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	TEVA Nederland B.V., Swensweg 5, Haarlem, Nizozemska	5363-I-2408/10 do preklica L01XA01	3837000046588 092452
016983	Clopidogamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generosan GmbH, Böblingen, Nemčija in Hameln rds a.s., Modra, Slovaška	5363-I-498/10 19.03.2010	5363-I-799/10 19.3.2015 B01AC04
016984	Clopidogamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (7 x 12 tablet v pretisnem omotu)	sprememba izdelovalca	Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-499/10 19.03.2010	3837000049954 102520
016985	Clopidogamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (7 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Generosan GmbH, Böblingen, Nemčija in Hameln rds a.s., Modra, Slovaška	5363-I-499/10 19.03.2010	5363-I-800/10 19.3.2015 B01AC04
016986	Clopidogamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami v HDPE vsebniku z za otroke varno navojno zaporko	sprememba izdelovalca	Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-499/10 19.03.2010	3837000049961 102539
016987	Clopidogamma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami v HDPE vsebniku z za otroke varno navojno zaporko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	H. Lundbeck A/S, Ottilavej, Copenhagen-Vaaby, Danska	5363-I-1181/10 20.12.2010	5363-I-1181/10 20.12.2010 N05AF05
016988	Co-Tensiol 40 mg/12.5 mg filmsko obložene tablete medoximilimesartan hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-499/10 19.03.2010	3837000054460 107751
016989	Co-Tensiol 40 mg/12.5 mg filmsko obložene tablete medoximilimesartan hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Daiichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija	5363-I-150/10 4.8.2015 C09DA08	3837000055689 109045

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
016987	Co-Tensiol 40 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoxomilimesartanat (medoxomil olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Dalichi Sankyo Europe GmbH, München, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Berlin , Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-1502/10 4.8.2015 C09DA08 383700005696 109053	
016988	Combigan 2 mg/ml + 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina brimonidin (brimonidinum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škatala s plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo , Irska Allergan Pharmaceuticals Ireland, Castlebar Road, Westport, County Mayo, Irska	5363-I-1310/10 do preklica S01ED51 3837000102550 068411	
016989	Combodart 0,5 mg/0,4 mg trde kapsule dutasterid (dutasteridum) tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami v plastenki	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Catalent Germany Schorndorf GmbH, , Nemčija GSK d.o.o., Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-952/10 18.5.2015 G04CA52 3837000052558 105864	
016990	Copaxone 20 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi glatiramer acetat (glatiramer acetatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 28 napolnjenimi injekcijskimi brizgami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva Pharmaceuticals Europe B.V., P.O. Box 43011 3540 AA, Utrecht , Nizozemska Teva Pharmaceuticals Ltd., 5 Chancery Lane, Clifords Inn, London, Velika Britanija	5363-I-2030/10 do preklica L03AX13 3837000105629 011711	
016991	Cordarone 200 mg tablete amiodaron (amiodaronum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1777/10 do preklica C01BD01 3837000083699 008303	
016992	Cordarone 200 mg tablete amiodaron (amiodaronum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1776/10 do preklica C01BD01 3837000083705 008052	
016993	Cordarone 50 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje amiodaron (amiodaronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 6 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 in sprememba imena zdravila	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1778/10 do preklica C01BD01 3837000083712 008060	
016994	COSOPT 20 mg/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) dorzolamid (dorzolamidum)	kapljice za oko, raztopina škatala z OCUMETER PLUS kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratoires Merck Sharp & Dohme-Chibret (Mirabel Plant), Riom , Francija Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1614/10 do preklica S01ED51 3837000080513 002666	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
016995	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Solvay Pharmaceuticals B. V., Nizozemska; Solvay Pharmaceuticals GmbH, Nemčija in Solvay Pharma, Francija sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	5363-I-107/08 15.01.2008	5363-I-689/10 do preklica C09DA02 3837000104165 005355
016996	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Solvay Pharmaceuticals B. V., Nizozemska; Solvay Pharmaceuticals GmbH, Nemčija in Solvay Pharma, Francija sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	5363-I-106/08 15.01.2008	5363-I-690/10 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
016997	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Products GmbH, Nemčija; Abbott Biologicals B.V., Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Francija sprememba imena imenika dovoljenja za promet	5363-I-690/10 15.04.2010	5363-I-1613/10 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
016998	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Products GmbH, Nemčija; Abbott Biologicals B.V., Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Francija sprememba imena imenika dovoljenja za promet	5363-I-691/10 15.04.2010	5363-I-1614/10 do preklica C09DA02 3837000104189 005410
016999	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Solvay Pharmaceuticals B. V., Nizozemska; Solvay Pharmaceuticals GmbH, Nemčija in Solvay Pharma, Francija sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	5363-I-105/08 15.01.2008	5363-I-691/10 do preklica C09DA02 3837000104189 005410
017000	Co Teveten 600 mg/ 12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Abbott Products GmbH, Nemčija; Abbott Biologicals B.V., Nizozemska; Abbott Healthcare SAS, Francija sprememba imena imenika dovoljenja za promet	5363-I-689/10 15.04.2010	5363-I-1612/10 do preklica C09DA02 3837000104165 005355
017001	Coupet 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-869/10 4.5.2015 C10AA07 3837000051865 104400	
017002	Coupet 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-870/10 4.5.2015 C10AA07 3837000051872 104426	
017003	Coupet 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-871/10 4.5.2015 C10AA07 3837000051889 104434	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017004	Coupet 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem; Lek S.A., Varš., Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-868/10 4.5.2015 C10AA07 3837000051868 104450	
017005	DABROSTON 10 mg filmsko obložene tablete didrogesteron (dydrogesteronum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Solvay Biologicals B.V., Olst., Nizozemska Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hans-Boeckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-661/10 20.01.2010 G03DB01 3837000076257 003735	
017006	DABROSTON 10 mg filmsko obložene tablete didrogesteron (dydrogesteronum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olst., Nizozemska Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1272/10 do preklica G03DB01 3837000076257 003735	
017007	Daivonex 50 mikrogramov/g krema calcipotriol (calcipotriolum)	krema škatala s tubo s 30 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leo Laboratories Ltd., Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-1564/10 do preklica D05AX02 3837000082883 004723	
017008	Daonil 5 mg tablete glibenklamid (glibenclamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi Winthrop Industrie, 56, Route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-758/10 do preklica A10BB01 3837000018738 049190	
017009	Daonil 5 mg tablete glibenklamid (glibenclamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Sanofi Winthrop Industrie, 56, Route de Choisy-au-Bac, Compiègne, Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-759/10 do preklica A10BB01 3837000051315 103683	
017010	Darob mite 80 mg tablete sotalol (sotalolum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott GmbH&Co KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1180/10 do preklica C07AA07 383700000771 077550	
017011	DettolMed 2 mg/g dermalno pršilo, raztopina benzalkonijev klorid (benzalkonii chloridum)	dermalno pršilo, raztopina plastenka z zaporko z mehanskim pršilnikom s 100 ml pršila	Izda zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, Velika Britanija Reckitt Benckiser (UK) Ltd, Delta 1200, Welton Road, Delta Business Park, Swindon SN5 7XZ, Velika Britanija	5363-I-732/10 20.4.2015 D08AJ01 3837000051254 103705	
017012	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinyestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios León Pharma S.A., León, Španija in Merckle GmbH, Blaubeuren, Nemčija Ladepharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska	5363-I-1472/10 30.07.2010 G03AA 3837000120394 056480	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017013	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) elinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Laboratorios León Pharma S.A., León, Španija; Pharma-Pack Kft. Budapest, Mad.; Merckle GmbH, Nemčija LadepPharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska	5363-I-1472/10 18.11.2009 G03AA 3837000120394 056480	5363-I-1472/10 23.2.2014 G03AA 3837000120394 056480
017014	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) elinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Laboratorios León Pharma S.A., León, Španija; Pharma-Pack Kft. Budapest, Mad.; Merckle GmbH, Nemčija LadepPharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska	5363-I-1843/09 18.11.2009 G03AA 3837000120400 056499	5363-I-1473/10 23.2.2014 G03AA 3837000120400 056499
017015	Dienille 2 mg/0,03 mg filmsko obložene tablete dienogest (dienogestum) elinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Laboratorios León Pharma S.A., León, Španija in Merckle GmbH, Blaubeuren, Nemčija LadepPharma Pharmaceutical Limited, Lajos u. 48-66., E ép. 5. em., Budimpešta, Madžarska	5363-I-1473/10 30.07.2010 G03AA 3837000120400 056499	5363-I-2214/10 23.2.2014 G03AA 3837000120400 056499
017016	Dinortes 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2134/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059052 113786	5363-I-2134/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059052 113786
017017	Dinortes 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2135/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059069 113794	5363-I-2135/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059069 113794
017018	Dinortes 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2137/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059083 113816	5363-I-2137/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059083 113816
017019	Dinortes 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2136/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059076 113808	5363-I-2136/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059076 113808
017020	Diovan 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-665/09 27.05.2009 C09CA03 3837000024432 050563	5363-I-955/10 31.3.2013 C09CA03 3837000024432 050563
017021	Diovan 3 mg/ml peroralna raztopina valsartan (valsartanum)	peroralna raztopina škatala z 1 steklenico s 160 ml raztopine in 1 kompletom za odmerjanje (vsebuje en pritiski nastavek za steklenico, eno 5-mililitrsko brizgo za peroralno dajanje in eno 30-mililitrsko merico)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-946/10 17.5.2015 C09CA03 3837000052497 105856	5363-I-946/10 17.5.2015 C09CA03 3837000052497 105856

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017022	Diovan 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-666/09 27.05.2009	5363-I-996/10 31.3.2013 C09CA03 3837000101591 041475
017023	Diovan 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-663/09 27.05.2009	5363-I-993/10 31.3.2013 C09CA03 383700093032 016152
017024	Diovan 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-664/09 27.05.2009	5363-I-994/10 31.3.2013 C09CA03 3837000024425 050555
017025	Docetaxel Actavis 20 mg/0,5 ml koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z enkratnim odmerkom koncentrata in 1 vialo z enkratnim odmerkom vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1527/10 6.8.2015 L01CD02 3837000055900 109061	
017026	Docetaxel Actavis 80 mg/2 ml koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje docetaxel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z enkratnim odmerkom koncentrata in 1 vialo z enkratnim odmerkom vehikla	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija novo dovoljenje za promet	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Blvd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1528/10 6.8.2015 L01CD02 3837000055917 109070	
017027	Doksorubicin Teva 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2095/10 14.10.2015 L01DB01 3837000058734 113298	
017028	Doksorubicin Teva 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2097/10 14.10.2015 L01DB01 3837000058758 113310	
017029	Doksorubicin Teva 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2094/10 14.10.2015 L01DB01 3837000058727 113280	
017030	Doksorubicin Teva 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2096/10 14.10.2015 L01DB01 3837000058741 113301	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Preldagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017031	Donepezil Actavis 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta in Actavis Nordic A/S, Gentofte , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hámarfjörður, Islandija	5363-I-1718/09 06.11.2009	5363-I-2320/10 13.7.2014 N06DA02 3837000042214 074802
017032	Donepezil Actavis 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta in Actavis Nordic A/S, Gentofte , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hámarfjörður, Islandija	5363-I-1717/09 06.11.2009	5363-I-2319/10 13.7.2014 N06DA02 3837000042207 074810
017033	Donepezil Mylan 10 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd. T/A Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Tjoa Pack Gyogyszergyaro Kft , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1973/10 28.9.2015 N06DA02 3837000058444 112348	5363-I-1972/10 28.9.2015 N06DA02 3837000058437 112356
017034	Donepezil Mylan 5 mg orodisperzibilne tablete donepezil (donepezilum)	orodisperzibilna tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd. T/A Gerard Lab., Dublin 13, Irska in Tjoa Pack Gyogyszergyaro Kft , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1972/10 28.9.2015 N06DA02 3837000058437 112356	5363-I-1972/10 28.9.2015 N06DA02 3837000058437 112356
017035	Donepezil Synthron 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-695/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050882 103179	5363-I-695/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050882 103179
017036	Donepezil Synthron 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-694/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050875 103187	5363-I-694/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050875 103187
017037	Donepezilijev klorid Lek 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tablet (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija ter Salutas S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2486/10 18.11.2015 N06DA02 3837000060379 115061	5363-I-2486/10 18.11.2015 N06DA02 3837000060379 115061
017038	Donepezilijev klorid Lek 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tablet (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija ter Salutas S.R.L., Targu-Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2485/10 18.11.2015 N06DA02 3837000060362 115070	5363-I-2485/10 18.11.2015 N06DA02 3837000060362 115070
017039	Donepyn 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-693/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050868 103195	5363-I-693/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050868 103195

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017040	Donesyn 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Libregat, Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-692/10 16.4.2015 N06DA02 3837000050851 103209	
017041	Doprigalin 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Murska Sobota, Slovenija in Weiner Pharma GmbH, Rastatt, Nemčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1418/10 26.7.2015 C09BA04 3837000055320 109088	
017042	Doprigalin 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Murska Sobota, Slovenija in Weiner Pharma GmbH, Rastatt, Nemčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1419/10 26.7.2015 C09BA04 3837000055337 109096	
017043	Dormicum 5 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet 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-2459/10 do preklica N05CD08 3837000017786 001244	
017044	DRAMINA dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta lekarnah. sprememba izdelovalca	Salus, Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija Saus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-984/10 25.1.2011 R06AA02 3837000001921 042987	
017045	EBEPOSID 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 20 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imenika 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-1508/10 3.5.2011 L01CB01 3837000101577 041505	
017046	EBEPOSID 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imenika 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-1509/10 3.5.2011 L01CB01 3837000101584 041521	
017047	EBEPOSID 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imenika 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-1507/10 3.5.2011 L01CB01 3837000101560 041491	
017048	EBEPOSID 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imenika 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-1506/10 3.5.2011 L01CB01 3837000101563 041483	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017049	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 pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland , Irsko Pfizer Europe MA EEIG Ransgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-H-2378/10 26.2015 N06AX16 3837000084931 008133	
017050	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 pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland , Irsko Pfizer Europe MA EEIG Ransgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-H-2376/10 26.2015 N06AX16 3837000023343 020540	
017051	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 pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland , Irsko Pfizer Europe MA EEIG Ransgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-H-2377/10 26.2015 N06AX16 3837000084948 008184	
017052	Elmogan 450 mg filmsko obložene tablete gemfibrozil (gemfibrozilum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem 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-H-1294/10 do preklica C10AB04 3837000004441 040622	
017053	Eloxatin 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma, Dagenham, Essex, VB in Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2270/10 do preklica L01XA03 3837000100532 039888	
017054	Eloxatin 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma, Dagenham, Essex, VB in Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2271/10 do preklica L01XA03 3837000100549 039896	
017055	Eloxatin 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma, Dagenham, Essex, VB in Sanofi Winthrop Industrie, Quetigny , Francija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2272/10 do preklica L01XA03 3837000104653 071854	
017056	Eloxatin 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (36 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Thissen Laboratoires, Belgija in Aventis Pharma , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2273/10 do preklica L01XA03 3837000100556 039861	
017057	Eloxatin 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	Thissen Laboratoires, Belgija in Aventis Pharma , Velika Britanija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-H-2274/10 do preklica L01XA03 3837000100563 039942	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017058	Eltroxin 50 µg tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natrium)	tableta škata s plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Glaxo Wellcome GmbH & Co. KG, Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-1208 03.01.2008	5363-I-1292/10 8.11.2011 H03AA01 3837000012224 092010
017059	Emanera 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-1109/10 3.6.2015	5363-I-1109/10 3.6.2015 A02BC05 3837000053968 106917
017060	Emanera 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-1110/10 3.6.2015	5363-I-1110/10 3.6.2015 A02BC05 3837000053975 106909
017061	Emanera 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-1112/10 3.6.2015	5363-I-1112/10 3.6.2015 A02BC05 3837000053999 106925
017062	Emanera 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-1111/10 3.6.2015	5363-I-1111/10 3.6.2015 A02BC05 3837000053982 106933
017063	Emozul 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1635/09 26.10.2009	5363-I-2468/10 26.10.2014 A02BC05 3837000045154 085758
017064	Emozul 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1634/09 26.10.2009	5363-I-2467/10 26.10.2014 A02BC05 3837000045147 085740
017065	Emozul 20 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata s HDPE vsebnikom z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1983/09 09.12.2009	5363-I-2469/10 26.10.2014 A02BC05 3837000046663 092460
017066	Emozul 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna kapsula, trda škata s HDPE vsebnikom z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1984/09 09.12.2009	5363-I-2472/10 26.10.2014 A02BC05 3837000046670 092479

Zap. št.	Izdelovalec/proizvajalec	Izdajatelj	Nčin/režim izdajanja	Vrsta odlobe	Farmaceutvska oblika	Pakiranje	Mednarodno nelastniško ime	Številka odlobe, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	Št. odlobe Datum veljavnosti ATC	Črna koda Delovna šifra
017067	Emozul 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	gastrorezišentna kapsula, trda škata s 14 kapsulami (2 x 7 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	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1636/09 26.10.2014	5363-I-2470/10 26.10.2014	A02BC05 3837000045161 085782	
017068	Emozul 40 mg trde gastrorezišentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	gastrorezišentna kapsula, trda škata s 28 kapsulami (4 x 7 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	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1637/09 26.10.2014	5363-I-2471/10 26.10.2014	A02BC05 3837000045178 085766	
017069	Enalapril Vitabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1349/09 14.09.2009	5363-I-2225/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043969 082392	
017070	Enalapril Vitabalans 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1350/09 14.09.2009	5363-I-2226/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043976 082350	
017071	Enalapril Vitabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1351/09 14.09.2009	5363-I-2227/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043983 082520	
017072	Enalapril Vitabalans 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1352/09 14.09.2009	5363-I-2228/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043990 082490	
017073	Enalapril Vitabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1348/09 14.09.2009	5363-I-2224/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043952 082660	
017074	Enalapril Vitabalans 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1347/09 14.09.2009	5363-I-2223/10 14.9.2014	C09AA02 3837000043945 082635	
017075	Enalapril/hidroklorotiazid 20 mg/12,5 mg tablete enalapriljev maleat (enalapril maleas) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	tableta škata s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva UK Ltd, VB-Pharmachemie B.V., Nizozemska, Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska	predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-487/10 22.4.2015	5363-I-487/10 22.4.2015	C09BA02 3837000049824 102113	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017076	Enalapril/hidroklorotiazid mg tablete enalapriljev maleat (enalapril maleas) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-486/10 22.4.2015 C09BA02 3837000049817 101460	
017077	Enap 2,5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatlja 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d. Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1434/10 do preklica C09AA02 3837000088144 028495	
017078	Enap 2,5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatlja 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1433/10 do preklica C09AA02 383700000702 089990	
017079	Enap 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatlja 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1436/10 do preklica C09AA02 3837000088151 020109	
017080	Enap 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatlja 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1435/10 do preklica C09AA02 383700003406 001163	
017081	Eprubicinijev klorid PCH 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja 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	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1279/10 7.7.2015 L01DB03 3837000054675 108324	
017082	Eprubicinijev klorid PCH 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s 75 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1278/10 7.7.2015 L01DB03 3837000054668 108316	
017083	Eprubicinijev klorid PCH 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1275/10 7.7.2015 L01DB03 3837000054637 108286	
017084	Eprubicinijev klorid PCH 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatlja z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1276/10 7.7.2015 L01DB03 3837000054644 108294	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017085	Eprubicinjev klorid PCH 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje epirubicin (epirubicinum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala 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	Pharmachemie B.V., Haarlem , Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1277/10 7.7.2015 L01DB03 3837000054651 108308	
01017086	Esmepe 20 mg trde gastroreziistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastroreziistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12473/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048131 096008	
01017087	Esmepe 20 mg trde gastroreziistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastroreziistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12474/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048148 095940	
01017088	Esmepe 40 mg trde gastroreziistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastroreziistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12476/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048315 096105	
01017089	Esmepe 40 mg trde gastroreziistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastroreziistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-12475/10 4.1.2015 A02BC05 3837000048155 096113	
01017090	Espumisan 100 mg/ml peroralne kapljice, emulzija simetikon (simeticonum)	peroralne kapljice, emulzija škatala s steklenico s 50 ml emulzije in merilno zaporko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-12322/10 5.11.2015 A03AX13 3837000059878 114162	
01017091	Espumisan 100 mg/ml peroralne kapljice, emulzija simetikon (simeticonum)	peroralne kapljice, emulzija škatala s steklenico s 30 ml emulzije in merilno zaporko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-12321/10 5.11.2015 A03AX13 3837000059861 114154	
01017092	ESTRADERM TTS 100 mikrogramov/24 ur transdermalni obliž estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž škatala s 6 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1925/10 do preklica G03CA03 3837000074741 021180	
01017093	ESTRADERM TTS 25 mikrogramov/24 ur transdermalni obliž estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž škatala s 6 obliži	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg , Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1924/10 do preklica G03CA03 3837000074727 021164	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017094	Estrofem 2 mg filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami v plastični škatlici (kolegarsko pakiranje)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd , Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-182/10 do preklica G03CA03 3837000016949 097381	5363-I-182/10 do preklica G03CA03 3837000016949 097381
017095	Ezetimb Teva 10 mg tablete ezetimb (ezetimbium)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Góddólo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Pilva Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2025/10 6.10.2015 C10AX09 3837000058628 113326	5363-I-2025/10 6.10.2015 C10AX09 3837000058611 113328
017096	Ezetimb Teva 10 mg tablete ezetimb (ezetimbium)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Góddólo, Madžarska; Teva UK Ltd, East Sussex, Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; Teva Santé S.A., Sens, Francija in Pilva Krakow , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2024/10 6.10.2015 C10AX09 3837000084368 093777	5363-I-2024/10 6.10.2015 C10AX09 3837000084368 093777
017097	FARMORUBICIN PFS 2 mg/ml raztopina za injiciranje epirubicin (epirubicinium)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italy S.p.A., Viale Pasteur, Nerviano , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1569/10 do preklica L01DB03 3837000084368 093777	5363-I-1569/10 do preklica L01DB03 3837000084368 093777
017098	FARMORUBICIN PFS 2 mg/ml raztopina za injiciranje epirubicin (epirubicinium)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo s 25 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Italy S.p.A., Viale Pasteur, Nerviano , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1570/10 do preklica L01DB03 3837000079876 093769	5363-I-1570/10 do preklica L01DB03 3837000079876 093769
017099	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2358/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046854 092517	5363-I-2358/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046854 092517
017100	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2359/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046861 092509	5363-I-2359/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046861 092509
017101	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquica de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2360/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046878 092495	5363-I-2360/10 10.12.2009 N06AX16 3837000046878 092495

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017102	Faxiprol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2012/09 10.12.2009	5363+2361/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046885 092487
017103	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2014/09 10.12.2009	5363+2363/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046908 092541
017104	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2015/09 10.12.2009	5363+2364/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046915 092533
017105	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2016/09 10.12.2009	5363+2365/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046922 092525
017106	Faxiprol 225 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2013/09 10.12.2009	5363+2362/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046892 092550
017107	Faxiprol 37.5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2001/09 10.12.2009	5363+2350/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046779 092592
017108	Faxiprol 37.5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2003/09 10.12.2009	5363+2352/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046793 092576
017109	Faxiprol 37.5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2002/09 10.12.2009	5363+2351/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046786 092584
017110	Faxiprol 37.5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija	5363+2004/09 10.12.2009	5363+2353/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046809 092568

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017111	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2007/09 10.12.2009	5363-I-2356/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046830 092614
01017112	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2006/09 10.12.2009	5363-I-2355/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046823 092622
01017113	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2008/09 10.12.2009	5363-I-2357/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046847 092606
01017114	Faxiprol 75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2005/09 10.12.2009	5363-I-2354/10 10.12.2014 N06AX16 3837000046816 092630
01017115	FEIBA 1000 e. prašek in vehikel za raztopino za infundiranje zaviralci inhibitorjev faktorja VIII (Inhibitores inhibitorum factoris VIII)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 20 ml vode za injekcije, 1 pripomočkom BaxJect ii Hi-Flow, 1 brizgo za enkratno uporabo, 1 iglo za enkratno uporabo in 1 iglo z metuljčkom in sponko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 72, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1388/10 21.7.2015 B02BD03 3837000055177 108332	
01017116	FEIBA 500 e. prašek in vehikel za raztopino za infundiranje zaviralci inhibitorjev faktorja VIII (Inhibitores inhibitorum factoris VIII)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 20 ml vode za injekcije, 1 pripomočkom BaxJect ii Hi-Flow, 1 brizgo za enkratno uporabo, 1 iglo za enkratno uporabo in 1 iglo z metuljčkom in sponko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 72, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1387/10 21.7.2015 B02BD03 3837000055160 108340	
01017117	Feksofenadin Mylan 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (feksofenadinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Lab. t/a Gerard Lab, Dublin, Irsko in Chanelle Medical , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2043/10 do preklica R06AX26 3837000111781 035807	
01017118	Feksofenadin Mylan 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (feksofenadinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Generics (UK) Ltd., Velika Britanija; McDermott Lab. t/a Gerard Lab, Dublin, Irsko in Chanelle Medical , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2044/10 do preklica R06AX26 3837000111798 035815	
01017119	Fenofibrat Teva 160 mg filmsko obložene tablete fenofibrat (fenofibratum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Ltd Com., Debrecen in Gödöllő, Mađ.; Pharma. B.V., Nizo.; Teva Sante SA , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1549/10 6.8.2015 C10AB05 3837000056167 109118	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017120	Fenofibrat Teva 160 mg filmsko obložene tablete fenofibrat (fenofibratrum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Ltd Com., Debrecen in Gödöllo, Madž.; Pharma. B.V., Nizo.; Teva Sante SA , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-155/10 6.8.2015 C10AB05 3837000056181 109126	
01017121	Fenofibrat Teva 160 mg filmsko obložene tablete fenofibrat (fenofibratrum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharm. Works Private Ltd Com., Debrecen in Gödöllo, Madž.; Pharma. B.V., Nizo.; Teva Sante SA , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1550/10 6.8.2015 C10AB05 3837000056174 109100	
01017122	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratrum)	kapsula, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famemme , Belgija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-761/10 06.04.2010 C10AB05 3837000047240 092665	
01017123	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratrum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famemme , Belgija LABORATOIRES S.M.B. S.A., Rue de la Pastorale 26-28, Brussels, Belgija	5363-I-760/10 do preklica C10AB05 3837000047233 092673	
01017124	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratrum)	kapsula, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famemme , Belgija LABORATOIRES S.M.B. S.A., Rue de la Pastorale 26-28, Brussels, Belgija	5363-I-761/10 do preklica C10AB05 3837000047240 092665	
01017125	FENOLIP 160 mg trde kapsule fenofibrat (fenofibratrum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SMB TECHNOLOGY S.A., Marche-en-Famemme , Belgija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-760/10 06.04.2010 C10AB05 3837000047233 092673	
01017126	Fibrolan mazilo fibrinolizin (fibrinolysinum) deoksiribonukleaza (desoxyribonucleasum)	mazilo škatala s tubo s 50 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr. Orleans Cedex 2 , Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-2103/10 8.11.2011 B06AA02 3837000012422 020060	
01017127	FIDIFLEX 1178 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatala z 20 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Fidimed d.o.o. , Slovenija Fidimed d.o.o. Brodišče 32, Trzin, Slovenija	5363-I-1233/10 30.1.2013 M01AX05 3837000111040 032930	
01017128	Flavamed 6 mg/ml peroralna raztopina ambroksol (ambroxolum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 100 ml raztopine in merilno žličko	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-1437/10 28.7.2015 R05CB06 3837000055405 109134	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017129	Flavaméd 60 mg šumeče tablete ambroxol (ambroxolum)	šumeča tableta škatala z 1 polipropilenskim vsebnikom z 10 tableti	Izdaja zdravila je brez recepta v lekmah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-1269/10 6.7.2015 R05CB06 3837000054613 108359	
017130	Flavaméd 60 mg šumeče tablete ambroxol (ambroxolum)	šumeča tableta škatala z 2 polipropilenskima vsebnikoma z 10 tableti na vsebnik	Izdaja zdravila je brez recepta v lekmah. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg, Berlin , Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-1270/10 6.7.2015 R05CB06 3837000054620 108367	
017131	FLIXONASE 50 mikrogramov/vpih prišlo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonium)	prišlo za nos, suspenzija škatala s stekleničko (z odmerim prišnikom in nosnim nastavkom) s suspenzijo za 60 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 štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1655/10 do preklica R01AD08 3837000056402 110507	
017132	FLIXOTIDE DISKUS 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni flutikazon (fluticasonium)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala z Diskusom v dvojnem traku s 60 odmerki praška za inhaliranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2078/10 do preklica R03BA05 3837000015171 063916	
017133	FLIXOTIDE DISKUS 250 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni flutikazon (fluticasonium)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala z Diskusom v dvojnem traku s 60 odmerki praška za inhaliranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2079/10 do preklica R03BA05 3837000015188 063924	
017134	FLIXOTIDE DISKUS 50 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni flutikazon (fluticasonium)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala z Diskusom v dvojnem traku s 60 odmerki praška za inhaliranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2077/10 do preklica R03BA05 3837000015164 063940	
017135	FLIXOTIDE DISKUS 500 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje, odmerjeni flutikazon (fluticasonium)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala z Diskusom v dvojnem traku s 60 odmerki praška za inhaliranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Production, Evreux , Francija GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2080/10 do preklica R03BA05 3837000015195 063959	
017136	Flonidan 10 mg tablete loratadin (loratadinum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1050/10 do preklica R06AX13 383700004656 074403	
017137	Flonidan 10 mg tablete loratadin (loratadinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1051/10 do preklica R06AX13 3837000023152 020583	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši,odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017138	Flonidan 5 mg/5 ml peroralna suspenzija loratadin (loratadinum)	peroralna suspenzija škatlja s stekleničko s 120 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LEK farmacevska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija	5363-I-1092/10 do preklica R06AX13 383700004663 074411	
017139	Flonidan S 10 mg tablete loratadin (loratadinum)	tableta škatlja z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	LEK farmacevska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1093/10 do preklica R06AX13 383700004670 079707	
017140	Fluanxol 3 mg obložene tablete flupentiksol (flupentixolum)	obložena tableta škatlja s 100 tabletami v HDPE vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej, Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma d.o.o., Titova cesta 8, Maribor, Slovenija	5363-I-426/10 20.12.2010 N05AF01 3837000052206 105830	
017141	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH&Co.KG, Dresden, Nemčija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1825/10 do preklica J07BB02 3837000025125 080829	
017142	Fluarix suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatlja z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije z ali brez injekcijskih igel	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GlaxoSmithKline Biologicals, GmbH, Avstrija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1826/10 do preklica J07BB02 3837000106152 037583	
017143	Flumazenil Pharnaselect 0,1 mg/ml raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje flumazenil (flumazenilum) protein S	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatlja 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.	Pharnaselect International Beteiligungs GmbH, Ernst-Melchior-Gasse 20, Dunaj, Avstrija	5363-I-1637/10 20.8.2015 V03AB25 3837000056372 110515	
017144	Fluvastatin Pharnathen 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pharnathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharnathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Pharnathen S.A., 6 Dervenakion str. 153 51-, Pallini, Attiki, Grčija	5363-I-2330/10 8.11.2015 C10AA04 3837000059885 114170	
017145	Formagilben 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1377/10 21.7.2015 A10BD02 3837000055061 108375	
017146	Formagilben 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatlja s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1378/10 21.7.2015 A10BD02 3837000055078 108383	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017147	FORTZAAR 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1192/10 do preklica C09DA01 3837000086382 010405	5363-I-1192/10 do preklica C09DA01 3837000086382 010405
017148	Fosicard 10 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1313/10 do preklica C09AA09 3837000045017 085839	5363-I-1313/10 do preklica C09AA09 3837000045017 085839
017149	Fosicard 20 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1314/10 do preklica C09AA09 3837000045024 085847	5363-I-1314/10 do preklica C09AA09 3837000045024 085847
017150	Fosicard 5 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1312/10 do preklica C09AA09 3837000045000 085855	5363-I-1312/10 do preklica C09AA09 3837000045000 085855
017151	Fosicard HCT 20 mg/12,5 mg tablete fosinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1081/10 16.2015 C09BA09 3837000053609 106968	5363-I-1081/10 16.2015 C09BA09 3837000053609 106968
017152	Fosicard HCT 20 mg/12,5 mg tablete fosinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1080/10 16.2015 C09BA09 3837000053593 106950	5363-I-1080/10 16.2015 C09BA09 3837000053593 106950
017153	Fosrenol 1000 mg žvečjive tablete lanthanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečjiva tableta škatala s 6 plastenkami s 15 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham , Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1152/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107326 021067	5363-I-1152/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107326 021067
017154	Fosrenol 250 mg žvečjive tablete lanthanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečjiva tableta škatala s plastenko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham , Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1149/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107296 021032	5363-I-1149/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107296 021032
017155	Fosrenol 500 mg žvečjive tablete lanthanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečjiva tableta škatala z 2 plastenkama s 45 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham , Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-1150/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107302 021040	5363-I-1150/10 16.8.2015 V03AE03 3837000107302 021040

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017156	Fosrenol 750 mg žvečljive tablete lanthanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečljiva tableta škatala s 6 plastenkami s 15 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija	5363-I-1151/10	16.8.2015 V03AE03 3837000107319 021059
017157	Gadovist 1,0 mmol/ml raztopina za injiciranje gadobutrol (gadobutrolum)	raztopina za injiciranje škatala s steklenico s 65 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	Shire Pharmaceutical Contrads Ltd., Hampshire International Business Park, Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-2111/10	do preklica V08CA09 3837000058789 113824
017158	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesium carbonas) magnezijev hidroksid (magnesium hydroxidum)	tableta škatala s 60 tabletami (10 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-1267/10	do preklica A02AD01 3837000012873 033626
017159	GASTAL tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesium carbonas) magnezijev hidroksid (magnesium hydroxidum)	tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska	5363-I-1268/10	do preklica A02AD01 3837000082685 090018
017160	Gemcitabin Actavis 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija	5363-I-2123/09	29.12.2014 L01BC05 3837000047707 094684
017161	Gemcitabin Actavis 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija	5363-I-2124/09	29.12.2014 L01BC05 3837000047714 094676
017162	Gemcitabin Actavis 38 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta, Romunija	5363-I-1411/10	29.12.2014 L01BC05 3837000055313 109142
017163	Gemcitabin Teva 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1553/10	6.8.2015 L01BC05 3837000056204 109150

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017164	Gemcitabin Teva 200 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1552/10 68.2015 L01BC05 3837000056198	109169
017165	Gemcitabin Teva 2000 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1554/10 68.2015 L01BC05 3837000056211	109177
017166	Glamin 134 mg/ml raztopina za infundiranje aminokisljine, kombinacije (aminoacida, combinationes)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Medias International d.o.o., Leskovača cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1742/10 do preklica B05BA01 3837000079777	022489
017167	Gliklazid Gentian Generics 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala 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	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Gentian Generics Limited, 43 Castle Street, Liverpool L2 9TL, Velika Britanija	5363-I-1939/10 23.09.2010 A10BB09 3837000058192	112364
017168	Gliklazid Gentian Generics 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija Gentian Generics Limited, 43 Castle Street, Liverpool L2 9TL, Velika Britanija	5363-I-1939/10 23.9.2015 A10BB09 3837000058192	112364
017169	GIKLAZID SERVIER 60 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Wicklow, Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/10 16.4.2015 A10BB09 3837000050899	103217
017170	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Geringen in Barleben Nem.; Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-626/10 do preklica A10BB12 3837000100020	038709
017171	Glimepirid Lek 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Geringen in Barleben Nem.; Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-627/10 do preklica A10BB12 3837000100037	038717

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Preddagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017180	GLUCOPHAGE 850 mg prašek za peroralno raztopino metformin (metforminum)	prašek za peroralno raztopino škatala s 60 enododmernimi vrečkami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Merck S.L., Barcelona, Španija; Laboratoires SOPHARTEX, Vernouillet, Francija. Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija Merck d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-807/09 08.07.2009	5363-I-2006/10 3.12.2013 A10BA02 3837000118292 049859
017181	Glucotrol XL 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem glipizid (glipizidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Pese-sur-Cisse, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1780/10 do preklica A10BB07 3837000017816 001295	5363-I-1780/10 do preklica A10BB07 3837000017816 001295
017182	Glucotrol XL 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem glipizid (glipizidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami v plastičnem vsebniku	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PGM, Zone Industrielle 29, Pese-sur-Cisse, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1779/10 do preklica A10BB07 3837000017007 097128	5363-I-1779/10 do preklica A10BB07 3837000017007 097128
017183	Glucovance 500 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretilnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA Co., Spittal/Drau, Avstrija in Merck SL, Barcelona, Španija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-604/09 06.05.2009	5363-I-767/10 do preklica A10BD02 3837000023879 030392
017184	Glucovance 500 mg/5 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretilnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck Santé s.a.s., Semoy, Francija; Merck KGaA Co., Spittal/Drau, Avstrija in Merck SL, Barcelona, Španija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-605/09 06.05.2009	5363-I-768/10 do preklica A10BD02 3837000023886 030406
017185	Glukoza Baxter 100 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala s 30 vrečkami (Viaflo) 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.	Bieffe Medital Sabinanigo, Ctra de Biescas, Senegut, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2339/10 8.11.2015	5363-I-2339/10 8.11.2015 B05BA03 3837000059908 114553
017186	Glukoza Baxter 100 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 vrečkami (Viaflo) 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.	Bieffe Medital Sabinanigo, Ctra de Biescas, Senegut, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2341/10 8.11.2015	5363-I-2341/10 8.11.2015 B05BA03 3837000059922 114570
017187	Glukoza Baxter 100 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 vrečkami (Viaflo) 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.	Bieffe Medital Sabinanigo, Ctra de Biescas, Senegut, Španija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2340/10 8.11.2015	5363-I-2340/10 8.11.2015 B05BA03 3837000059915 114561

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017188	Glukoza Braun 100 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-237/10 do preklica B05BA03 3837000084177 069884	
017189	Glukoza Braun 200 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2374/10 do preklica B05BA03 3837000084214 069949	
017190	Glukoza Braun 400 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2375/10 do preklica B05BA03 3837000087178 071277	
017191	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2371/10 do preklica B05BA03 3837000084191 069779	
017192	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2370/10 do preklica B05BA03 3837000084184 069795	
017193	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2372/10 do preklica B05BA03 3837000084207 069809	
017194	Glukoza Braun 50 mg/ml raztopina za infundiranje glukoza brezvodna	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B.Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2369/10 do preklica B05BA03 3837000099263 037869	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017195	Glukozamin "Pharma Nord" 400 mg trde kapsule glukozamin (glucosaminum)	kapsula, trda vsebnik z 90 kapsulami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharma Nord ApS, Tinglykke 4-6, Vojens , Danska Pharma Nord ApS, Sadelmagervej 30-32, Vejle, Danska	5363-I-2428/10 do preklica M01AX05 3837000099386 075094	
017196	Glukozamin "Pharma Nord" 400 mg trde kapsule glukozamin (glucosaminum)	kapsula, trda vsebnik z 270 kapsulami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	Pharma Nord ApS, Tinglykke 4-6, Vojens , Danska Pharma Nord ApS, Sadelmagervej 30-32, Vejle, Danska	5363-I-2429/10 do preklica M01AX05 3837000060058 114588	
017197	GLURENORM 30 mg tablete glikvidon (gliciduronum)	tableta škata s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Ellas A.E. , Grčija Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-1620/10 do preklica A10BB08 3837000081596 065234	
017198	HAES-steril 60 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksiethylskrob (amylum hydroxyethylatum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Nemčija in Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. , Poljska Medias International d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1743/10 do preklica B05AA07 3837000082784 071366	
017199	Haldol depo 50 mg/ml raztopina za injiciranje haloperidol (haloperidolum)	raztopina za injiciranje škata 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-1280/10 do preklica N05AD01 3837000003628 036161	
017200	Harmonet 75 mikrogramov/20 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinyloestradiolum)	obložena tableta škata z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland , Irsko Pfizer Europe MA, EEIG Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-1600/07 13.03.2007 G03AA10 3837000088137 020117	
017201	HEMOSOL B0 raztopina za hemofiltracijo in hemo dializo kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) mlečna kislina (acidum lacticum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo in hemo dializo škata z 2 dvoprekatima PVC vrečkama s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	GAMBRO DASCOS S.p.A., Via Stelvio 94, Sondalo , Italija Gambro Lundia AB, P.O. Box 10101, Lund, Švedska	5363-I-1690/10 31.8.2015 B05ZB 3837000056716 110779	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017202	HEMOSOL B0 raztopina za hemofiltracijo in hemodializo kalcijev klorid dihidrat (calcii chloridum dihydricum) magnezijev klorid heksahidrat (magnesi chloridum hexahydricum) mlečna kislina (acidum lacticum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo in škatala z 2 dvoprekatnima vrečkama iz poliolefin s 5000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GAMBRO DASCO S.p.A., Via Selvio 94, Sondalo, , Italija Gambro Lundia AB, P.O. Box 10101, Lund, Švedska	5363-I-1689/10 31.8.2015 B05ZB 3837000056709 110760	
017203	Hexiv 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo heksaminolevulinat (hexaminolevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravensko uporabo škatala z 1 vialo s praškom in 1 polpropilensko vialo z vehikom	Predpisovanje in izdaja 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, Hoffsvæien 48, Oslo, , Norveška GE Healthcare AS, Nycoveien 1-2, P.O. Box 4220, Nydalen, Oslo, Norveška	5363-I-1974/10 do preklica V04CX 3837000102635 068829	
017204	Humani Albumin CSL Behring 200 mg/ml raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, , Nemčija	5363-I-731/10 do preklica B05AA01 3837000074970 057533	
017205	Humani Albumin CSL Behring 200 mg/ml raztopina za infundiranje albumin (albuminum)	raztopina za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, , Nemčija	5363-I-730/10 do preklica B05AA01 3837000074963 057525	
017206	Humulin M3 Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatala 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-1562/10 do preklica A10AD01 3837000094282 083941	
017207	Humulin N Pen 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatala 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-1563/10 do preklica A10AC01 3837000094275 083933	
017208	Hyalgan 20 mg/2 ml raztopina za injiciranje hialuronska kislina (acidum hyaluronicum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 2 ml raztopine za injiciranje	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fidia Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, Abano Terme (PD), Italija Fidia Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, Abano Terme (PD), Italija	5363-I-1374/08 01.09.2008 do preklica M09AX01 3837000073409 011355	

sprememba inetrnika dovoljenja za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017209	Hyalgan 20 mg/2 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi hialuronska kislina (acidum hyaluronicum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo 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.	Fidia Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, Abano Terme (PD) , Italija Fidia Farmaceutici S.p.A., Via Ponte della Fabbrica 3/A, Abano Terme (PD), Italija	5363-I-1375/08 01.09.2008	5363-I-2156/10 do preklica M09AX01 3837000026528 051187
017210	Hypafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-677/07 02.10.2007	5363-I-1976/10 2.10.2012 G04CB01 383700010375 028240
017211	Hypafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija	5363-I-678/07 02.10.2007	5363-I-1977/10 2.10.2012 G04CB01 3837000109481 028320
017212	HYZAAR 100 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska	5363-I-191/10 do preklica	5363-I-191/10 do preklica C09DA01 3837000098594 037222
017213	HYZAAR 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem , Nizozemska	5363-I-190/10 do preklica	5363-I-190/10 do preklica C09DA01 3837000017823 001554
017214	Ibandronska kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 1 tableto	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary , Madžarska	5363-I-944/10 14.5.2015	5363-I-944/10 14.5.2015 M05BA06 3837000052220 105805
017215	Ibandronska kislina Mylan 150 mg filmsko obložene tablete ibandronska kislina (acidum ibandronicum)	filmsko obložena tableta škatala s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories Ltd. T/A GA, Dublin, Irska in Pharma-Pack Kft, Hungary , Madžarska	5363-I-945/10 14.5.2015	5363-I-945/10 14.5.2015 M05BA06 3837000052237 105813
017216	IMIGRAN SPRINT 100 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska	5363-I-210/10 do preklica	5363-I-210/10 do preklica N02CC01 3837000093858 077267
017217	IMIGRAN SPRINT 100 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatala z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska	5363-I-210/10 do preklica	5363-I-210/10 do preklica N02CC01 3837000093865 077232

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017218	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-209/10 do preklica N02CC01 3837000093834 077321	
017219	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatala z 2 tabletami (1 x 2 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-210/10 do preklica N02CC01 3837000093841 077348	
017220	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-209/10 do preklica N02CC01 3837000093827 077275	
017221	Imipenem/cilastatin Actavis 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Facta Farmaceutici, Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-210/10 18.10.2015 J01DH51 3837000058765 113352	
017222	Imipenem/cilastatin Actavis 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Facta Farmaceutici, Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolo a Tordino , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-211/10 18.10.2015 J01DH51 3837000058772 113360	
017223	Imipenem/cilastatin Teva 250 mg/250 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Facta Farmaceutici, Teramo , Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1329/10 15.7.2015 J01DH51 3837000055023 108391	
017224	Imipenem/cilastatin Teva 500 mg/500 mg prašek za raztopino za infundiranje imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Facta Farmaceutici, Teramo , Italija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1330/10 15.7.2015 J01DH51 3837000055030 108405	
017225	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 škatala 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. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1424/08 05.09.2008 5.9.2013 B02BD04 3837000115260 046728	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017226	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 prežračevalno 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.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1422/08 05.09.2008	5363-I-1598/10 5.9.2013 B02DD04 3837000115277 046736
017227	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 prežračevalno 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.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1423/08 05.09.2008	5363-I-1599/10 5.9.2013 B02DD04 3837000115253 046744
017228	IMURAN 50 mg filmsko obložene tablete azatioprin (azathioprinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 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.	Excella GmbH, Feucht, Nemčija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznań, Poljska ASPEN EUROPE GmbH, Industriestrasse 32-36, D-23843 Bad Oldesloe, Nemčija	5363-I-1262/10 29.08.2008	5363-I-1262/10 do preklica L04AX01 3837000018769 039039
017229	INDAPAMID 1,5 mg SR Servier filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Lab. Servier Ind, Gidy, Francija; ANPHARM Pr. Farm.S.A., Varšava Poljska; Akmon d.o.o., Grosuplje, Slovenija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1737/10 05.11.2008	5363-I-1737/10 do preklica C03BA11 3837000095760 036005
017230	Indapamid Teva 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Čaška; TEVA UK Ltd. East Sussex, VB; TEVA Santé SA, Sens, Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-926/10 13.5.2015 C03BA11 3837000052312 105791	5363-I-926/10 13.5.2015 C03BA11 3837000052305 105783
017232	INEGY 10 mg/10 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1216/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102383 000728	5363-I-1216/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102383 000728
017233	INEGY 10 mg/10 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waarderweg, Haarlem, Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1217/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103359 000710	5363-I-1217/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103359 000710

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017234	INEGY 10 mg/20 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1218/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102390 000850	5363-I-1218/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102390 000850
017235	INEGY 10 mg/20 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1219/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103366 000760	5363-I-1219/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103366 000760
017236	INEGY 10 mg/40 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1221/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103380 001040	5363-I-1221/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103380 001040
017237	INEGY 10 mg/40 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1220/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102413 000990	5363-I-1220/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102413 000990
017238	INEGY 10 mg/80 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1223/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103373 000914	5363-I-1223/10 16.6.2015 C10BA02 3837000103373 000914
017239	INEGY 10 mg/80 mg tablete ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem , Nizozemska MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hoddesdon, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1222/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102406 000868	5363-I-1222/10 16.6.2015 C10BA02 3837000102406 000868
017240	Influvac 2009/2010 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z iglo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olst , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtelaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1364/09 18.09.2009 do preklica J07BB02 3837000094572 014761	5363-I-1568/10 do preklica J07BB02 3837000094572 014761
017241	Influvac 2009/2010 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami brez igle z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olst , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtelaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1365/09 18.09.2009 do preklica J07BB02 3837000044065 084891	5363-I-1568/10 do preklica J07BB02 3837000044065 084891

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017242	Influvac 2009/2010 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1362/09 18.09.2009	5363-I-1565/10 do preklica J07BB02 3837000040565 014753
017243	Influvac 2009/2010 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo brez igle z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1363/09 18.09.2009	5363-I-1566/10 do preklica J07BB02 3837000040568 084905
017244	Influvac 2010/2011 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z iglo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1567/10 10.08.2010	5363-I-2238/10 do preklica J07BB02 3837000094572 014761
017245	Influvac 2010/2011 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatala z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami brez igle z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1568/10 10.08.2010	5363-I-2239/10 do preklica J07BB02 3837000044065 084891
017246	Influvac 2010/2011 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1565/10 10.08.2010	5363-I-2236/10 do preklica J07BB02 3837000094565 014753
017247	Influvac 2010/2011 suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje v injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo brez igle z 0,5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Biologicals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1566/10 10.08.2010	5363-I-2237/10 do preklica J07BB02 3837000044058 084905
017248	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masčobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatala z 10 Excel vrečkami s 100 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala, Svedska Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1798/10 do preklica B05BA02 3837000057317 110868	5363-I-1796/10 do preklica B05BA02 3837000023312 020613
017249	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje (masčobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje Excel vrečka s 100 ml emulzije	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, Svedska Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1796/10 do preklica B05BA02 3837000023312 020613	

Zap. Štev.	Izdelek	Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika	Pakiranje	Način/režim izdajanja	Izdovoljevalec/proizvajalec	Številka odločbe, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe	Datum veljavnosti	ATC	Črna koda	Delovna šifra
017250	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje	(maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje	Excel vrečka s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala, Švedska			5363-I-1797/10	do preklica	B05BA02	3837000023336	020648
017251	INTRALIPID 200 mg/ml emulzija za infundiranje	(maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje	škatala z 12 Excel vrečkami s 500 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, Uppsala, Švedska			5363-I-1799/10	do preklica	B05BA02	3837000057324	110850
017252	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje	humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularlem)	raztopina za infundiranje	škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, Nemčija			5363-I-1947/10	24.9.2015	J06BA02	3837000058369	111953
017253	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje	humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularlem)	raztopina za infundiranje	škatala 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.	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, Nemčija			5363-I-1950/10	24.9.2015	J06BA02	3837000058390	111961
017254	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje	humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularlem)	raztopina za infundiranje	škatala z 1 vialo s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, Nemčija			5363-I-1948/10	24.9.2015	J06BA02	3837000058376	111929
017255	Intratect 50 g/l raztopina za infundiranje	humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularlem)	raztopina za infundiranje	škatala z 1 vialo s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Biotest Pharma GmbH, Landsteinerstrasse, Dreieich, Nemčija			5363-I-1949/10	24.9.2015	J06BA02	3837000058383	111937
017256	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje	jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje	škatala 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.	Solutipharma GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, Nemčija			5363-I-670/10	16.4.2015	V08AB04	3837000050660	103268
017257	Iopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje	jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje	škatala 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.	Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija			5363-I-672/10	16.4.2015	V08AB04	3837000050684	103276

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01017258	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala 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.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/610 16.4.2015 V08AB04 3837000050721 103225	
01017259	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 20 vialami z 200 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/410 16.4.2015 V08AB04 3837000050707 103250	
01017260	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami s 100 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/810 16.4.2015 V08AB04 3837000050745 103330	
01017261	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami z 200 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/310 16.4.2015 V08AB04 3837000050691 103284	
01017262	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s 75 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/110 16.4.2015 V08AB04 3837000050677 103306	
01017263	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami s 75 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/710 16.4.2015 V08AB04 3837000050738 103322	
01017264	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami z 20 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-67/510 16.4.2015 V08AB04 3837000050714 103233	
01017265	lopamigita 300 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (odum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami z 20 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-66/910 16.4.2015 V08AB04 3837000050653 103314	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01017266	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala 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.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-684/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050806 103403	
01017267	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s 50 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-680/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050769 103357	
01017268	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami z 20 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-685/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050813 103411	
01017269	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami s 50 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-686/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050820 103420	
01017270	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami z 20 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-679/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050752 103365	
01017271	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s 75 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-681/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050776 103373	
01017272	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami s 75 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-687/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050837 103438	
01017273	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 30 vialami s 100 ml raztopine	novi dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Solpharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-688/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050844 103454	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017274	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala 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 Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-682/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050783 103381	
017275	lopamigita 370 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami z 200 ml raztopine	novo dovoljenje za promet	Solupharm GmbH, Industriestrasse 3, Melsungen, , Nemčija Insight Agents GmbH, Ringstrasse 19 B, Heidelberg, Nemčija	5363-I-683/10 16.4.2015 V08AB04 3837000050790 103390	
017276	Iraben 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-411/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112290 039110	
017277	Iraben 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-410/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112269 039080	
017278	Iraben 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-412/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112276 039209	
017279	Iraben 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-413/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112283 039250	
017280	Iraben 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-408/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112252 039390	
017281	Iraben 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrična 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-409/08 06.03.2008 C09CA04 3837000112306 039420	
017282	Irbec 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Spanja in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španja Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španja	5363-I-1054/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053371 106232	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017283	Irbec 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1053/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053364 106240
017284	Irbec 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1055/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053388 106259
017285	Irbec 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1056/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053395 106224
017286	Irbec 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1057/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053401 106283
017287	Irbec 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1059/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053425 106291
017288	Irbec 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1060/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053432 106267
017289	Irbec 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1058/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053418 106275
017290	Irbec 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1049/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053326 106305
017291	Irbec 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1050/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053333 106313

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017292	Irbec 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1052/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053357 106321
017293	Irbec 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1051/10 27.5.2015 C09CA04 3837000053340 106330
017294	Irbegamma 150 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sofarimex-ind. Quimica e Farmaceutica, Lda, Av. Industrias-Alto do Colaride-Agualva,Cacém , Portugaliska Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1138/10 7.6.2015 C09CA04 3837000054262 106976
017295	Irbegamma 300 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sofarimex-ind. Quimica e Farmaceutica, Lda, Av. Industrias-Alto do Colaride-Agualva,Cacém , Portugaliska Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1139/10 7.6.2015 C09CA04 3837000054279 106984
017296	Irbegamma 75 mg filmsko obložene tablete irbesartan (irbesartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sofarimex-ind. Quimica e Farmaceutica, Lda, Av. Industrias-Alto do Colaride-Agualva,Cacém , Portugaliska Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija		5363-I-1137/10 7.6.2015 C09CA04 3837000054255 107000
017297	Irbesartan Liconsa 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1069/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053487 107042
017298	Irbesartan Liconsa 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1070/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053494 107050
017299	Irbesartan Liconsa 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1071/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053500 107069
017300	Irbesartan Liconsa 150 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija		5363-I-1072/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053517 107077

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017301	Irbesartan Liconsa 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1074/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053531 107085	
017302	Irbesartan Liconsa 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1073/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053524 107107	
017303	Irbesartan Liconsa 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1075/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053548 107115	
017304	Irbesartan Liconsa 300 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1076/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053555 107123	
017305	Irbesartan Liconsa 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1066/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053456 107140	
017306	Irbesartan Liconsa 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1067/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053463 107158	
017307	Irbesartan Liconsa 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1068/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053470 107166	
017308	Irbesartan Liconsa 75 mg tablete irbesartan (irbesartanum)	tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios CINFA S.A., Pamplona, Španija in Laboratorios Liconsa S.A., Guadalajara , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1065/10 28.5.2015 C09CA04 3837000053449 107131	
017309	Irinotekan Actavis 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan S.R.L., Romunija; Actavis Italy S.p.A., Nerviano , Italija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-992/10 do preklica L01XX19 3837000052831 106348	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017310	Irinotekan Actavis 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan S.R.L., Romunija; Actavis Italy S.p.A., Nerviano , Italija	5363-I-1991/10 do preklica L01XX19	3837000052824 106356
017311	Irinotekan Actavis 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan S.R.L., Romunija; Actavis Italy S.p.A., Nerviano , Italija	5363-I-1989/10 do preklica L01XX19	3837000114089 043940
017312	Irinotekan Actavis 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1901/10 do preklica L01XX19	3837000114096 043958
017313	Irinotekan PharmaSwiss 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Haupt Pharma Wolftrahshausen GmbH, Pfaffenrieder Strasse 5, Wolftrahshausen , Nemčija	5363-I-1732/10 6.9.2015 L01XX19	3837000057188 110884
017314	Irinotekan PharmaSwiss 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss Česká Republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1731/10 6.9.2015 L01XX19	3837000057171 110876
017315	Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Ivax Pharmaceuticals, s.r.o., Opava-Komarov, Česká, Pharmachemie B.V., GA Haarlem , Nizozemska	5363-I-2294/10 7.8.2013 L01XX19	3837000059765 114189
017316	Irinotekan Teva 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2295/10 7.8.2013 L01XX19	3837000059762 114197
017317	Irinotekan Viphaarm 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 stekleno vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	VIPHARM S.A., ul. Przewoźników 11, Warszawa , Poljska	5363-I-715/10 20.4.2015 L01XX19	3837000051131 103713
017318	Irinotekan Viphaarm 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 stekleno vialo s 5 ml koncentrata	novo dovoljenje za promet	VIPHARM S.A., ul. Przewoźników 11, Warszawa, Poljska	5363-I-716/10 20.4.2015 L01XX19	3837000051148 103730

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017319	Irinotekanijev klorid Kabi 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire, VB in Cemelog-BRS, Budaörs , Madžarska	5363-I-2159/10 23.3.2014 L01XX19 3837000059267 113832	
017320	Irinotekanijev klorid Kabi 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Bordon, Hampshire, VB in Cemelog-BRS, Budaörs , Madžarska	5363-I-2160/10 23.3.2014 L01XX19 3837000059274 113840	
017321	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Oncology Plc, Lion Court, Farnham Road, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-1064/10 5363-I-508/10 23.03.2010 L01XX19 3837000050011 102628	
017322	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	GP Pharm, Barceloneta, Španija; Mylan S.A.S, Saint Priest, Francija in VIANEX S.A., Athens , Grčija	5363-I-1061/10 5363-I-306/09 05.03.2009 L01XX19 3837000120707 056707	
017323	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	GP Pharm, Barceloneta, Španija; Mylan S.A.S, Saint Priest, Francija in VIANEX S.A., Athens , Grčija	5363-I-1063/10 5363-I-507/10 23.03.2010 L01XX19 3837000050004 102610	
017324	Irinotekanijev klorid Mylan 20 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	GP Pharm, Barceloneta, Španija; Mylan S.A.S, Saint Priest, Francija in VIANEX S.A., Athens , Grčija	5363-I-307/09 05.03.2009 L01XX19 3837000120714 056740	
017325	Iroprem 50 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje železo(III)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Vifor France SA, Neully-sur-Seine, Francija	5363-I-1298/10 12.7.2015 B03AC01 3837000054712 108448	
017326	Iroprem 50 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje železo(III)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Vifor France SA, Neully-sur-Seine, Francija	5363-I-1295/10 12.7.2015 B03AC01 3837000054682 108430	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017327	iprem 50 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje železo(III)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škata z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Vifor France SA, Neuilly-sur-Seine, Francija Vifor France SA, 7-13, Bd Paul Emile Victor, Neuilly-sur-Seine, Francija	5363-I-1296/10 12.7.2015 B03AC01 3837000054699 108421	
017328	iprem 50 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje železo(III)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škata s 5 vialami 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.	Vifor France SA, Neuilly-sur-Seine, Francija Vifor France SA, 7-13, Bd Paul Emile Victor, Neuilly-sur-Seine, Francija	5363-I-1297/10 12.7.2015 B03AC01 3837000054705 108413	
017329	Junex 5 mg tablete selegilin (selegilinum)	tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Chironin Pharmaceutical and Chemical Private Works Co. Ltd, Leval u. 5, H-2112, Veresezhaz, Madžarska	5363-I-683/09 02.06.2009	5363-I-1348/10 do preklica N04BD01
017330	Kalcijev karbonat Krka 1 g tablete kalcijev karbonat (calcii carbonas)	tableta škata s stekleničko s 50 tabletami	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	3837000022599 04.2072	5363-I-660/10 do preklica A12AA04 383700003840 044199
017331	KALIJEV KLORID JADRAN kalcijev klorid (kalii chloridum)	tableta škata s plastenko z 20 tabletami	podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-471/05 22.06.2005 A12BA01 3837000096309	5363-I-983/10 22.6.2010 A12BA01 3837000096309 038811
017332	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škata z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-1454/09 24.09.2009 C09DA01 3837000115925 047406	5363-I-2293/10 1.10.2013 C09DA01 3837000115925 047406
017333	Kalijev losartanat/hidroklorotiazid Teva 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-1453/09 24.09.2009 C09DA01 3837000115918 047350	5363-I-2292/10 1.10.2013 C09DA01 3837000115918 047350

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Preldagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017334	Kaljev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debreceen in Gódlólo, 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-1451/09 24.09.2009	5363-I-2290/10 1.10.2013 C09DA01 3837000115468 047317
017335	Kaljev losartanat/hidroklorotiazid Teva 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debreceen in Gódlólo, 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-1452/09 24.09.2009	5363-I-2291/10 1.10.2013 C09DA01 3837000115901 047341
017336	Kalnor 2,17 g/2,00 g/2,057 g šumeče tablete kaljev citrat (kali citras) kaljev hidrogenkarbonat (kali hydrogencarbonas) citronska kislina (acidum citricum)	šumeča tableta škatala s plastenko s 15 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Pinnuallee 4, Uetersen , Nemčija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-1452/09 24.09.2009	5363-I-2366/10 do preklica A12BA30 383700000627 088560
017337	Kamiren XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem 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-9731/10 do preklica C02CA04 3837000093445 025240	5363-I-9731/10 do preklica C02CA04 3837000093438 025232
017338	Kamiren XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem 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-9721/10 do preklica C02CA04 3837000093438 025232	5363-I-9721/10 do preklica C02CA04 3837000093438 025232
017339	Kamiren XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretnem 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-9741/10 do preklica C02CA04 3837000093452 025259	5363-I-9741/10 do preklica C02CA04 3837000093452 025259
017340	Kamiren XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem 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-9751/10 do preklica C02CA04 3837000093469 025275	5363-I-9751/10 do preklica C02CA04 3837000093469 025275
017341	Kamiren XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretnem 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-9761/10 do preklica C02CA04 3837000093476 025283	5363-I-9761/10 do preklica C02CA04 3837000093476 025283

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017342	Kaptopril Krka 12,5 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1343/10 do preklica C09AA01 383700003857 088587
017343	Kaptopril Krka 25 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1344/10 do preklica C09AA01 383700003864 088595
017344	Kaptopril Krka 50 mg tablete kaptopril (captoprilum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija		5363-I-1345/10 do preklica C09AA01 383700008227 088579
017345	Kitilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1441/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-1219/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115499 046752
017346	Kitilept 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1442/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-2192/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115505 046760
017347	Kitilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1444/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-2194/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115529 046787
017348	Kitilept 150 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1443/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-2193/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115512 046779
017349	Kitilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1445/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-2195/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115536 046795
017350	Kitilept 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta , Mačžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztűri út 30-38, Budimpešta, Mačžarska	5363-I-1446/09 23.09.2009 16.9.2013 N05AH04	5363-I-2196/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115543 046809

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017351	Ketilept 25 mg filmsko obložene tablete ketilapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúr út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-1439/09 23.09.2009	5363-I-2189/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115475 046817
017352	Ketilept 25 mg filmsko obložene tablete ketilapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúr út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-1440/09 23.09.2009	5363-I-2190/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115482 046825
017353	Ketilept 300 mg filmsko obložene tablete ketilapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúr út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-1447/09 23.09.2009	5363-I-2197/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115550 046841
017354	Ketilept 300 mg filmsko obložene tablete ketilapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	EGIS Pharmaceuticals Public Limited Company, Bökönyföldi út 118-120, Budimpešta, Madžarska Egis Pharmaceuticals PLC, Keresztúr út 30-38, Budimpešta, Madžarska	5363-I-1448/09 23.09.2009	5363-I-2198/10 16.9.2013 N05AH04 3837000115567 046850
017355	KETONAL 25 mg/g gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatala s tubo s 100 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo pakiranje	Lek. d.d., Verovškova, Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Lange Gohren, Osterweddingen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1241/10 do preklica M02AA10 3837000054521 107760	5363-I-2463/10 do preklica J01FF01 383700005011 043575
017356	Kimicin 150 mg trde kapsule klindamicin (clindamycinum)	kapsula, trda škatala s stekleničko s 16 kapsulami	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-2465/10 do preklica J01FF01 383700005028 044474	5363-I-2466/10 do preklica J01FF01 383700005035 042463
017357	Kimicin 150 mg/ml raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje klindamicin (clindamycinum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 ampulami z 2 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek. d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2465/10 do preklica J01FF01 383700005028 044474	5363-I-2466/10 do preklica J01FF01 383700005035 042463
017358	Kimicin 150 mg/ml raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje klindamicin (clindamycinum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami s 4 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek. d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2465/10 do preklica J01FF01 383700005035 042463	5363-I-2466/10 do preklica J01FF01 383700005042 042471
017359	Kimicin 300 mg trde kapsule klindamicin (clindamycinum)	kapsula, trda škatala s stekleničko s 16 kapsulami	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-2464/10 do preklica J01FF01 383700005042 042471	5363-I-2465/10 do preklica J01FF01 383700005042 042471

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017360	Klogest 2 mg/1 mg filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) norelisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatala s plastičnim vsebnikom z 28 tabletami (1 x 28 tablet v koledarskem pakiranju)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-1188/10 do preklica G03FA01 3837000073669 068055	5363-I-1188/10 do preklica G03FA01 3837000073669 068055
017361	Klopidogrel Actavis 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., B16 Bulebel Industrial Estate, Żejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1789/10 8.9.2015 B01AC04 3837000057300 110787	5363-I-1789/10 8.9.2015 B01AC04 3837000057300 110787
017362	Klopidogrel Arrow 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Ltd., Żejtun, Malta in MEDICOFARMA S.A., Radom, Poljska Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-122/10 13.01.2010 B01AC04 3837000048513 096385	5363-I-1240/10 13.1.2015 B01AC04 3837000048513 096385
017363	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2038/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047011 093297	5363-I-1926/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047028 093220
017364	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2039/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047028 093220	5363-I-1927/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047028 093220
017365	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2040/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047035 093190	5363-I-1928/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047035 093190
017366	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2043/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047066 092983	5363-I-1931/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047066 092983
017367	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2044/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047073 092975	5363-I-1932/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047073 092975
017368	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2041/09 15.12.2009 B01AC04 3837000047042 093050	5363-I-1929/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047042 093050

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017369	Klopidogrel IWA 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pharmathen S.A., Pallini Attiki, Grčija in Pharmathen Int. S.A., Rodopi , Grčija IWA Consulting ApS., Olby Center 7,1, Koge, Danska	5363-I-2042/09 15.12.2009	5363-I-1930/10 15.12.2014 B01AC04 3837000047059 092991
017370	Klopidogrel Pentafarma 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma - Produces de Especialidades Farmaceuticas, S.A., Anadora, Portugalska in Atlantic Pharma - Produces Farmaceuticas, S.A., Sintra , Portugalska Pentafarma - Soc. Tecnico-Medicinal S.A., Abrunheira , Sintra, Portugalska	5363-I-2282/10 4.11.2015 B01AC04 3837000059717 114200	
017371	Koman 2 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1443/10 do preklica G04CA03 3837000022605 023272	
017372	Koman 2 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1442/10 do preklica G04CA03 383700005097 079545	
017373	Koman 2 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1444/10 do preklica G04CA03 3837000104356 053112	
017374	Koman 5 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1446/10 do preklica G04CA03 3837000022612 023264	
017375	Koman 5 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala z 20 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1447/10 do preklica G04CA03 3837000104363 053120	
017376	Koman 5 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1445/10 do preklica G04CA03 383700005103 079553	
017377	Kreon 10 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezišne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulvis)	gastrorezišna kapsula, trda škatala z vsebnikom z 20 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1609/08 08.10.2008 do preklica A09AA02 3837000072839 028266	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017378	Kreon 10 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 50 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1610/08 08.10.2008	5363-I-2032/10 do preklica A09AA02 3837000072846 028274
017379	Kreon 10 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 100 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1611/08 08.10.2008	5363-I-2033/10 do preklica A09AA02 3837000072863 028282
017380	Kreon 25 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 50 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1613/08 08.10.2008	5363-I-2035/10 do preklica A09AA02 3837000072877 028312
017381	Kreon 25 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 100 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1614/08 08.10.2008	5363-I-2036/10 do preklica A09AA02 3837000072884 028339
017382	Kreon 25 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom z 20 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1612/08 08.10.2008	5363-I-2034/10 do preklica A09AA02 3837000072860 028290
017383	Kreon 40 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 50 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1199/09 28.08.2009	5363-I-2038/10 16.6.2013 A09AA02 3837000113631 042773
017384	Kreon 40 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom s 100 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1200/09 28.08.2009	5363-I-2039/10 16.6.2013 A09AA02 3837000113587 042730
017385	Kreon 40 000 Ph.Eur.e. trde gastrorezištentne kapsule pankreas, uprašeni (pancreatis pulis)	gastrorezištentna kapsula, trda škatala z vsebnikom z 20 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Abbott Products GmbH, Justus-von-Liebig-Str. 33, Neustadt , Nemčija Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1198/09 28.08.2009	5363-I-2037/10 16.6.2013 A09AA02 3837000113624 042757

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017386	Kuterid genta 0,5 mg/1 mg v 1 g mazilo betametazon (betamethasolum) gentamicin (gentamicinum)	mazilo škatala s tubo s 15 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek. d.d., Verovškova, Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Lange Gohren, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1410/10 do preklica D07CC01 383700005141 027065	
017387	Kvetiapin Arrow 100 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1718/10 3.9.2015 N05AH04 3837000057041 110809	
017388	Kvetiapin Arrow 150 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1719/10 3.9.2015 N05AH04 3837000057058 110817	
017389	Kvetiapin Arrow 200 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1720/10 3.9.2015 N05AH04 3837000057065 110825	
017390	Kvetiapin Arrow 25 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1717/10 3.9.2015 N05AH04 3837000057034 110833	
017391	Kvetiapin Arrow 300 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irska in Akmon Pharm. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1721/10 3.9.2015 N05AH04 3837000057072 110906	
017392	Kvetiapin Mylan 100 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, , Spanja Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1992/08 28.11.2008 N05AH04 3837000108712 027278	
017393	Kvetiapin Mylan 200 mg filmsko obložene tablete ketiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, , Spanja Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1993/08 28.11.2008 N05AH04 3837000108729 027294	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01017394	Kvetiapin Mylan 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potlerts Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1991/08 28.11.2008	5363-I-1792/10 4.9.2012 N05AH04 3837000108705 027316
01017395	Kvetiapin Mylan 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Merck S.L., Poligono Merck, Barcelona, Španija Generics UK Ltd., Station Close, Potlerts Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1994/08 28.11.2008	5363-I-1795/10 4.9.2012 N05AH04 3837000108736 027359
01017396	Kvetiapin Teva 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V.;Niz; Teva Santé SA,Fr; Teva Pharm.Works PLC,Mac;Ivax Pharm.s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-873/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051902 104469	5363-I-874/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051919 104477
01017397	Kvetiapin Teva 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V.;Niz; Teva Santé SA,Fr; Teva Pharm.Works PLC,Mac;Ivax Pharm.s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-872/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051896 104485	5363-I-875/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493
01017398	Kvetiapin Teva 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V.;Niz; Teva Santé SA,Fr; Teva Pharm.Works PLC,Mac;Ivax Pharm.s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-875/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493	5363-I-875/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493
01017399	Kvetiapin Teva 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd, VB;Pharmachemie B.V.;Niz; Teva Santé SA,Fr; Teva Pharm.Works PLC,Mac;Ivax Pharm.s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-875/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493	5363-I-875/10 6.5.2015 N05AH04 3837000051926 104493
01017400	Kyberlin P 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje antitrombin (antithrombinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije 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	CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija CSL Behring GmbH, Emil-von-Behring-Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-729/10 do preklica B01AB02 3837000074994 007099	5363-I-729/10 do preklica B01AB02 3837000074994 007099
01017401	LACIPIL 4 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan, Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2008/10 do preklica C08CA09 3837000091984 063754	5363-I-2008/10 do preklica C08CA09 3837000091984 063754

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši, odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017402	LACIPIL 6 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2009/10 do preklica C08CA09 3837000108859	5363-I-2009/10 do preklica C08CA09 3837000108859
017403	LACTECON 3,335 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenika s 500 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1968/10 12.12.2010 A06AD11 3837000099423	5363-I-1968/10 12.12.2010 A06AD11 3837000099423
017404	LACTECON 3,335 g/5 ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenika z 200 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena imenika dovoljenja za promet	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Healthcare Products B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, Nizozemska	5363-I-1505/08 16.09.2008 A06AD11 3837000099416	5363-I-1505/08 16.09.2008 A06AD11 3837000099416
017405	Lactecon z okusom silve 667 mg/ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina plastenika z 200 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imenika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1642/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049312	5363-I-1642/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049312
017406	Lactecon z okusom silve 667 mg/ml peroralna raztopina laktuloza (lactulosum)	peroralna raztopina škatala z 20 vrečkami s 15 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imenika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Abbott Biologicals B.V., Olist , Nizozemska Abbott Products GmbH Hans-Boeckler-Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-1641/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049305	5363-I-1641/10 23.2.2015 A06AD11 3837000049305
017407	Lamotrigin Arrow 100 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2288/10 do preklica N03AX09 3837000102864	5363-I-2288/10 do preklica N03AX09 3837000102864
017408	Lamotrigin Arrow 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited , Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1496/10 do preklica N03AX09 3837000102772	5363-I-1496/10 do preklica N03AX09 3837000102772
017409	Lamotrigin Arrow 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited , Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1497/10 do preklica N03AX09 3837000116861	5363-I-1497/10 do preklica N03AX09 3837000116861
017410	Lamotrigin Arrow 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited , Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1498/10 do preklica N03AX09 3837000102789	5363-I-1498/10 do preklica N03AX09 3837000102789

Zap. Štev.	Izdelovalec/proizvajalec	Nacin/rezim izdajanja	Vrsta odloce	Izdajatelj	Številka odloce, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	Št. odloce	Datum veljavnosti	ATC	Črna koda	Delovna šifra
017411	Lamotrigin Arrow 200 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2269/10 do preklica N03AX09 3837000102888 086185	5363-I-1499/10 do preklica N03AX09 3837000102796 086142	5363-I-1500/10 do preklica N03AX09 3837000102802 086150	5363-I-2265/10 do preklica N03AX09 3837000102833 086266	5363-I-2264/10 do preklica N03AX09 3837000102826 086258	5363-I-1490/10 do preklica N03AX09 3837000102734 086193	
017412	Lamotrigin Arrow 200 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1491/10 do preklica N03AX09 3837000116847 058866	5363-I-1492/10 do preklica N03AX09 3837000102741 086231					
017413	Lamotrigin Arrow 200 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							
017414	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škata z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							
017415	Lamotrigin Arrow 25 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							
017416	Lamotrigin Arrow 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							
017417	Lamotrigin Arrow 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							
017418	Lamotrigin Arrow 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škata z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija							

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017419	Lamotrigin Arrow 5 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2263/10 do preklica N03AX09 3837000102819 086274	
017420	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2266/10 do preklica N03AX09 3837000102840 086304	
017421	Lamotrigin Arrow 50 mg disperzibilne tablete lamotrigin (lamotriginum)	disperzibilna tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje, Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2267/10 do preklica N03AX09 3837000102857 086312	
017422	Lamotrigin Arrow 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1494/10 do preklica N03AX09 3837000116854 058874	
017423	Lamotrigin Arrow 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1495/10 do preklica N03AX09 3837000102765 086290	
017424	Lamotrigin Arrow 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1493/10 do preklica N03AX09 3837000102758 086282	
017425	Lansoprazol Teva 15 mg trde orodisperzibilne tablete lansoprazol (lansoprazolum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.,TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödölo.Mad.,IVAX Pharm. s.r.o., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1334/10 31.8.2015 A02BC03 3837000055047 108456	
017426	Lansoprazol Teva 30 mg trde orodisperzibilne tablete lansoprazol (lansoprazolum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.,TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödölo.Mad.,IVAX Pharm. s.r.o., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1335/10 31.8.2015 A02BC03 3837000055054 108464	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017427	Latanoprost Arrow 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatala z 1 plastenko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Arrow Generiques SAS, 26 Avenue Tony Garnier, Lyon, Francija in SIFI Spa, Aci S. Antonio, Italija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1152/09 21.08.2009	5363-I-1485/10 4.5.2014 S01EE01 3837000040876 060038
017428	Lecaplin 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-977/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052725	5363-I-977/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052725 105767
017429	Lecaplin 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-977/10 18.05.2010 C08CA13 3837000052725	5363-I-1638/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052725 105767
017430	Lecaplin 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 3000, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-978/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052732	5363-I-978/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052732 105775
017431	Lecaplin 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejtun ZTN, Malta in Balkanpharma - Dupnitsa AD, Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-978/10 18.05.2010 C08CA13 3837000052732	5363-I-1639/10 18.5.2015 C08CA13 3837000052732 105775
017432	LEKADOL 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-867/10 do preklica N02BE01 3837000051841	5363-I-867/10 do preklica N02BE01 3837000051841 104507
017433	LEKADOL direkt 500 mg orodisperzibilne tablete paracetamol (paracetamolum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2003/10 do preklica N02BE01 3837000028171	5363-I-2003/10 do preklica N02BE01 3837000028171 090328
017434	LEKADOL direkt 500 mg orodisperzibilne tablete paracetamol (paracetamolum)	orodisperzibilna tableta škatala z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2004/10 do preklica N02BE01 3837000028188	5363-I-2004/10 do preklica N02BE01 3837000028188 090301
017435	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatala s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1170/10 do preklica J01FA09 383700008267	5363-I-1170/10 do preklica J01FA09 383700008267 027170

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017436	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritronicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1173/10 do preklica J01FA09 3837000088250 027162	
017437	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritronicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatala z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1172/10 do preklica J01FA09 3837000088243 027146	
017438	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritronicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1171/10 do preklica J01FA09 3837000088274 027227	
017439	Lercapress 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicke Weg, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, Luksemburg	5363-I-1664/10 24.4.2012 C08CA13 3837000056549 110523	
017440	Lercapress 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicke Weg, Berlin, Nemčija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, Luksemburg	5363-I-1665/10 24.4.2012 C08CA13 3837000056556 110531	
017441	Lercapress 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija ali Recordati Ind. Che e Farmaceutica S.A., Italija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, Luksemburg	5363-I-1667/10 19.10.2012 C08CA13 3837000056570 110558	
017442	Lercapress 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Berlin-Chemie AG, Berlin, Nemčija ali Recordati Ind. Che e Farmaceutica S.A., Italija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare, Luksemburg	5363-I-1666/10 19.10.2012 C08CA13 3837000056563 110540	
017443	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-876/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051933 104515	
017444	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-880/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051971 104566	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC
017445	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (2 x 28 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1881/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051988 104574	
017446	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1877/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051940 104531	
017447	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1878/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051957 104540	
017448	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1879/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051964 104558	
017449	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1882/10 4.5.2015 C08CA13 3837000051995 104582	
017450	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1883/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052008 104590	
017451	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 280 tabletami (10 x 28 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1884/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052015 104604	
017452	Lerkandipin Orion 10 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 280 tabletami (28 x 10 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1885/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052022 104612	
017453	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercandipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretnem omdlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-1890/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052107 104663	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017454	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (2 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-891/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052114 104671	
017455	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-888/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052084 104647	
017456	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-889/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052091 104655	
017457	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-892/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052121 104680	
017458	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-893/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052138 104701	
017459	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-886/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052039 104620	
017460	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-887/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052046 104639	
017461	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 280 tabletami (10 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-894/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052145 104710	
017462	Lerkandipin Orion 20 mg filmsko obložene tablete lerkandipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatala z 280 tabletami (28 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Orion Pharma, Espoo, , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-895/10 4.5.2015 C08CA13 3837000052152 104728	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017463	Letrozol Genthon 2,5 mg filmsko obložene tablete letrazol (letrazolium)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Rotendorf Pharma GmbH, Nemčija	5363-I-1025/10 25.5.2015 L02BG04	3837000053142 106690
017464	Letrozol Synthon 2,5 mg filmsko obložene tablete letrazol (letrazolium)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Rotendorf Pharma GmbH, Nemčija	5363-I-1023/10 25.5.2015 L02BG04	3837000053128 106682
017465	Levoxa 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Žejtun ZTN 3000, Malta	5363-I-1078/10 1.6.2015 J01MA12	3837000053579 107174
017466	Levoxa 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škata z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Žejtun ZTN 3000, Malta	5363-I-1079/10 1.6.2015 J01MA12	3837000053586 107182
017467	Limeral 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf. Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.; Balkanpharma Dupnista Bol., Actavis Ltd., Žejtun, Malta	5363-I-543/07 20.08.2007 A10BB12	3837000108453 026395
017468	Limeral 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf. Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.; Balkanpharma Dupnista Bol., Actavis Ltd., Žejtun, Malta	5363-I-542/07 20.08.2007 A10BB12	3837000108392 026387
017469	Limeral 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf. Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.; Balkanpharma Dupnista Bol., Actavis Ltd., Žejtun, Malta	5363-I-545/07 20.08.2007 A10BB12	3837000108460 026417
017470	Limeral 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf. Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.; Balkanpharma Dupnista Bol., Actavis Ltd., Žejtun, Malta	5363-I-544/07 20.08.2007 A10BB12	3837000108408 026425

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017471	Limeral 3 mg tablete glimipirid (glimipridum)	tableta škatica 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	Actavis hf Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.;Balkanpharma Dupnista Bol.; Actavis Ltd.,Zejlun , Malta Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-546/07 20.08.2007	5363-I-1253/10 20.8.2012 A10BB12 3837000108415 026441
017472	Limeral 3 mg tablete glimipirid (glimipridum)	tableta škatica 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	Actavis hf Hafnarfjörður, Isl.; Genericon Pharma, Av.;Balkanpharma Dupnista Bol.; Actavis Ltd.,Zejlun , Malta Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-547/07 20.08.2007	5363-I-1254/10 20.8.2012 A10BB12 3837000108477 026433
017473	Linatera 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete etinilestradiol (ethinylostradiolum) drospirenon (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatica z 28 tabletami (1 x 28 tablet)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Bayer Schering Pharma AG Nemčija; Schering GmbH & Co Produktion KG,Weimar; Nemčija; Jenapharm GmbH & Co.KG.,Jena , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/10 17.03.2010	5363-I-2185/10 23.5.2013 G03AA12 3837000113891 043311
017474	Linezolid Teva 600 mg filmsko obložene tablete linezolid (linezolidum)	filmsko obložena tableta škatica 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.	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, Madžarska; Teva Sante SA, Sens, Francija; Teva Czech Ind. s.r.o., Opava-Komarov, Česka in Pharmachemie B.V., Haarlem , Nizozemska	5363-I-2235/10 3.11.2015 J01XX08 3837000059441 114219	
017475	Litalir- 500 mg trde kapsule hidroksisečnina (hydroxycarbamidum)	kapsula, trda škatica s stekleničko s 100 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Ulrecht, Nizozemska Corden Pharma Latina S.p.A., Sermoneta, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-800/07 23.11.2007	5363-I-1852/10 do preklica L01XX05 3837000089649 027960
017476	Lizinopril/hidroklorotiazid Actavis 10 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatica s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejlun, Malta; GENERICON PHARMA, Gradec , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-92/09 12.01.2009	5363-I-1349/10 do preklica C09BA03 3837000119442 053643
017477	Lizinopril/hidroklorotiazid Actavis 20 mg/12,5 mg tablete lizinopril (lizinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatica s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija; Actavis Ltd Zejlun, Malta; GENERICON PHARMA, Gradec , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-93/09 12.01.2009	5363-I-1350/10 do preklica C09BA03 3837000119459 053660
017478	Logest 0,02 mg/0,075 mg obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylostradiolum)	obložena tableta škatica z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy , Francija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1571/10 do preklica G03AA10 3837000084528 008516	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017479	Loosyn 2,5 mg filmsko obložene tablete lefozol (lefozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika.	Synthon BV, Nizozemska; Synthon Hispania S.L., Španija; Rottendorf Pharma GmbH, Nemčija	5363-I-1024/10 25.5.2015 L02BG04	5363-I-1024/10 25.5.2015 L02BG04
017480	Lopigalel 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	novo dovoljenje za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska Adamed Sp. z o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska	5363-I-1401/09 21.09.2009	5363-I-1401/09 21.09.2009 B01AC04
017481	Lopigalel 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	sprememba imena zdravila Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1402/09 21.09.2009	5363-I-1402/09 21.09.2009 B01AC04
017482	Lorista 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	sprememba imena zdravila Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1402/09 21.09.2009	5363-I-1402/09 21.09.2009 B01AC04
017483	Lorista 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-429/06 15.06.2006	5363-I-429/06 15.06.2006 C09CA01
017484	Lorista 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-428/06 15.06.2006	5363-I-428/06 15.06.2006 C09CA01
017485	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, TAD Pharma GmbH, Cuxhaven, Nemčija	5363-I-1958/08 20.11.2008	5363-I-1958/08 20.11.2008 C09CA01
017486	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1852/10 3.10.2010	5363-I-1852/10 3.10.2010 C09CA01
017487	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1844/10 do preklica C09DA01 3837000028102 090204	5363-I-1844/10 do preklica C09DA01 3837000028140 090255
017488	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	sprememba v dovoljenju za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-843/10 do preklica C09DA01 3837000028133 090182	5363-I-843/10 do preklica C09DA01 3837000028133 090182

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017488	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-846/10 do preklica C09DA01 3837000028157 090298	
017489	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-840/10 do preklica C09DA01 3837000117936 049670	
017490	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala 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., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-842/10 do preklica C09DA01 3837000028126 090247	
017491	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-841/10 do preklica C09DA01 3837000028119 090263	
017492	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-848/10 do preklica C09DA01 3837000117950 049697	
017493	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-845/10 do preklica C09DA01 3837000117943 049689	
017494	Lorista HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (14 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-847/10 do preklica C09DA01 3837000028164 090271	
017495	Losartan TEVA 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gódólo, 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-226/09 24.03.2014 C09CA01 3837000120196 054755	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017496	Losartan TEVA 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-228/09 24.03.2009	5363-I-222/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120219 054771
017497	Losartan TEVA 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-227/09 24.03.2009	5363-I-2220/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120202 054763
017498	Losartan TEVA 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-229/09 24.03.2009	5363-I-2222/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120226 054780
017499	Losartan TEVA 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-222/09 24.03.2009	5363-I-2215/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120158 054798
017500	Losartan TEVA 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska Teva Pharma, Works Private Ltd. Company, Debrecen in Godollo, 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-225/09 24.03.2009	5363-I-2218/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120189 054836

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017501	Losartan TEVA 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Góddólo, 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 Utrecht, Nizozemska	5363-I-223/09 24.03.2009	5363-I-2216/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120165 054810
017502	Losartan TEVA 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Teva Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Góddólo, 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 Utrecht, Nizozemska	5363-I-224/09 24.03.2009	5363-I-2217/10 24.3.2014 C09CA01 3837000120172 054828
017503	Losartan/hidroklorotiazid Liconsa 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares, Sp. in Fama APS Produtos farmaceuticos, S.A., Amadora , Portugalska Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1309/10 13.7.2015 C09DA01 3837000054774 108499	
017504	Losartan/hidroklorotiazid Liconsa 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares, Sp. in Fama APS Produtos farmaceuticos, S.A., Amadora , Portugalska Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1307/10 13.7.2015 C09DA01 3837000054750 108472	
017505	Losartan/hidroklorotiazid Liconsa 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares, Sp. in Fama APS Produtos farmaceuticos, S.A., Amadora , Portugalska Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1308/10 13.7.2015 C09DA01 3837000054767 108480	
017506	Losartan/hidroklorotiazid Liconsa 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares, Sp. in Fama APS Produtos farmaceuticos, S.A., Amadora , Portugalska Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1306/10 13.7.2015 C09DA01 3837000054743 108510	
017507	Losartan/hidroklorotiazid Liconsa 50 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares, Sp. in Fama APS Produtos farmaceuticos, S.A., Amadora , Portugalska Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1305/10 13.7.2015 C09DA01 3837000054736 108502	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017508	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1530/09 13.10.2009	5363-I-774/10 8.4.2013 C07AB12 383700004737 085901
017509	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1535/09 13.10.2009	5363-I-779/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113259 042293
017510	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1538/09 13.10.2009	5363-I-782/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113280 042331
017511	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1539/09 13.10.2009	5363-I-783/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113297 002340
017512	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala 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	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1525/09 13.10.2009	5363-I-769/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113174 042200
017513	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1531/09 13.10.2009	5363-I-775/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113228 042269
017514	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala 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	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1527/09 13.10.2009	5363-I-771/10 8.4.2013 C07AB12 3837000044720 085910
017515	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1532/09 13.10.2009	5363-I-776/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113235 042277
017516	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala 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	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1526/09 13.10.2009	5363-I-770/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113198 042218

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017517	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1534/09 13.10.2009	5363-I-778/10 8.4.2013 C07AB12 383700004744 085928
017518	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1528/09 13.10.2009	5363-I-772/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113204 042226
017519	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala 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	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1533/09 13.10.2009	5363-I-777/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113242 042285
017520	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1537/09 13.10.2009	5363-I-781/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113273 042315
017521	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1536/09 13.10.2009	5363-I-780/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113266 042307
017522	Lovipes 5 mg tablete nebirolol (nebirololum)	tableta škatala s 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Specifar S.A., Atene, Grčija; IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Opava-Komárov, Česka in TEVA UK Ltd., Velika Britanija Specifar S.A., 1, 28 Octovriou str., Ag. Vanara, Atene, Grčija	5363-I-1529/09 13.10.2009	5363-I-773/10 8.4.2013 C07AB12 3837000113211 042242
017523	Lutinus 100 mg vaginalne tablete progesteron (progesteronum)	vaginalna tableta škatala s 21 tabletami (7 x 3 tablete v pretisnem omotu) in 1 vaginalnim aplikatorjem	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-638/10 16.4.2015 G03DA04 3837000050578 103489	5363-I-1649/10 do preklica V08CA01 3837000073294 001910
017524	Magnevist 0.5 mmol/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami 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.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1649/10 do preklica V08CA01 3837000073294 001910	5363-I-1650/10 do preklica V08CA01 3837000073263 002208
017525	Magnevist 0.5 mmol/ml raztopina za injiciranje v steklenici gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala s 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.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1650/10 do preklica V08CA01 3837000073263 002208	5363-I-1650/10 do preklica V08CA01 3837000073263 002208

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017526	Magnevist 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje v viali gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 10 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-164/10 do preklica V08CA01 3837000075540 000582	
017527	Magnevist 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje v viali gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo s 15 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-164/10 do preklica V08CA01 3837000075557 087734	
017528	Magnevist 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje v viali gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-164/10 do preklica V08CA01 3837000075533 062782	
017529	Magnevist 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje v viali gadopentetna kislina (acidum gadopenteticum)	raztopina za injiciranje škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-164/10 do preklica V08CA01 3837000075564 078190	
017530	Malarone 250 mg/100 mg filmsko obložene tablete atovakon (atovaquonum) proguanil (proguanilum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omtlu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Glaxo Wellcome GmbH & Co., Bad Oldesloe, Nemčija in Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija	5363-I-565/08 27.03.2008 P01BB51	
017531	Marcaine 5 mg/ml raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 vialami z 20 ml raztopine	sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	GSK d.o.o., Knezov štraton 90, Ljubljana, Slovenija	3837000100433 044229	
017532	MAXIDEX 1 mg/g mazilo za oko deksametazon (dexamethasonum)	mazilo za oko škatala s tubo po 3,5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Recipharm Monts, Usine de Monts, Rue de Montbazon, Monts , Francija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1740/10 do preklica N01BB01 3837000081008 074535	
017533	MAXIDEX 1 mg/ml kapljice za oko, suspenzija deksametazon (dexamethasonum)	kapljice za oko, suspenzija škatala s kapalnimi vsebniki s 5 ml suspenzije	podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-1288/10 do preklica S01BA01 3837000077032 088706	
017533	MAXIDEX 1 mg/ml kapljice za oko, suspenzija deksametazon (dexamethasonum)	kapljice za oko, suspenzija škatala s kapalnimi vsebniki s 5 ml suspenzije	podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija in Alcon CUSI S.A., El Masrou, Barcelona , Španija	5363-I-1289/10 do preklica S01BA01 3837000077018 088692	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017534	MAXIPIME 1 g prašek za raztopino za injiciranje cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermonea, Latina, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-205/08 26.02.2008	5363-I-1853/10 do preklica J01DE01 383700008076 027006
017535	MAXIPIME 2 g prašek za raztopino za injiciranje cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermonea, Latina, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-206/08 26.02.2008	5363-I-1854/10 do preklica J01DE01 383700008083 027030
017536	MAXITROL 1 mg/3500 i.e./6000 i.e. v 1 g mazilo za oko deksametazon (dexamehasonum) neomicin (neomycinum) polimiksin B (polymyxinum B)	mazilo za oko škatala s tubo s 3,5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika.	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masrou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-1290/10 do preklica S01CA01 383700007056 088722	5363-I-1290/10 do preklica S01CA01 383700007056 088722
017537	MAXITROL 1 mg/3500 i.e./6000 i.e. v 1 ml kapljice za oko, suspenzija deksametazon (dexamehasonum) neomicin (neomycinum) polimiksin B (polymyxinum B)	kapljice za oko, suspenzija škatala s kapalnimi vsebnikom s 5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravilnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravilnika.	S.A. ALCON-COUVREUR N.V., Puurs, Belgija Belgija in ALCON CUSI S.A., El Masrou, Barcelona, Španija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-1291/10 do preklica S01CA01 383700007049 088730	5363-I-1291/10 do preklica S01CA01 383700007049 088730
017538	Mecorlong 190 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metoprolol (metoprololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis Nordic A/S, Danska; Sofarimex Lda, Portu.; Famaprojects S.A., Španija in MPF B.V., Nizozemska	5363-I-1910/10 25.5.2015	5363-I-1910/10 25.5.2015 C07AB02 3837000053111 106640
017539	Mecorlong 23,75 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metoprolol (metoprololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija Actavis Nordic A/S, Danska; Sofarimex Lda, Portu.; Famaprojects S.A., Španija in MPF B.V., Nizozemska	5363-I-1907/10 25.5.2015	5363-I-1907/10 25.5.2015 C07AB02 3837000052213 105759
017540	Mecorlong 47,5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metoprolol (metoprololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis Nordic A/S, Danska; Sofarimex Lda, Portu.; Famaprojects S.A., Španija in MPF B.V., Nizozemska	5363-I-1908/10 25.5.2015	5363-I-1908/10 25.5.2015 C07AB02 3837000053098 106658
017541	Mecorlong 95 mg tablete s podaljšanim sproščanjem metoprolol (metoprololum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija Actavis Nordic A/S, Danska; Sofarimex Lda, Portu.; Famaprojects S.A., Španija in MPF B.V., Nizozemska	5363-I-1909/10 25.5.2015	5363-I-1909/10 25.5.2015 C07AB02 3837000053104 106666
017542	Medicinski kisik Messer 100 % medicinski plin, krogenski kisik (oxygenum)	medicinski plin, krogenski stabilni rezervoar (stabilna tlačna posoda za utekočinjene pline iz zraka) z volumnom 59.300 L pri temperaturi pod -180 °C	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Messer Slovenija d.o.o., Jugova ulica 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova ulica 20, 2342 Ruše, Slovenija	5363-I-2460/10 17.11.2015	5363-I-2460/10 17.11.2015 V03AN01 3837000060331 115100

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017543	Medicinski kisik Messer 100 % medicinski plin, krogenski kisik (oxygenum)	medicinski plin, krogenski cisterna za prevoz nevarnega blaga (premična tlačna oprema) z volumnom 13.187 L pri temperaturi pod -180 °C	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Messer Slovenija d.o.o., Jugova ulica 20, 2342 Ruše, Slovenija Messer Slovenija d.o.o., Jugova ulica 20, 2342 Ruše, Slovenija	5363-I-2461/10 17.11.2015 V03AN01 3837000060348 115118	
017544	Medicinski kisik Messer 100 % medicinski plin, krogenski kisik (oxygenum)	medicinski plin, krogenski cisterna za prevoz nevarnega blaga (premična tlačna oprema) z volumnom 23.500 L pri temperaturi pod -180 °C	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Messer Slovenija d.o.o., Jugova ulica 20, 2342 Ruše, Slovenija	5363-I-2462/10 17.11.2015 V03AN01 3837000060355 115126	
017545	Medicinsko oglje 250 mg trde kapsule aktivno oglje (carbo activatus)	kapsula, trda škatala s plastenko s 30 kapsulami	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Gorenjske lekarne, Gosposvetska 12, Kranj, Slovenija Gorenjske lekarne, Gosposvetska 12, Kranj, Slovenija	5363-I-1226/10 do preklica A07BA01 3837000093681 016608	
017546	Medoksomilomesartanat Sandoz 10 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomilii olmesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija Sandoz d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1503/10 4.8.2015 C09CA08 3837000055702 109185	
017547	Medoksomilomesartanat Sandoz 20 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomilii olmesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija Sandoz d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1504/10 4.8.2015 C09CA08 3837000055719 109207	
017548	Medoksomilomesartanat Sandoz 40 mg filmsko obložene tablete medoksomilomesartanat (medoxomilii olmesartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija Sandoz d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija	5363-I-1505/10 4.8.2015 C09CA08 3837000055726 109215	
017549	Meloksikam Arrow 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1489/10 do preklica M01AC06 3837000107739 024970	
017550	Meloksikam Arrow 7.5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AKMON farmacevtske industrije d.o.o., Industrijska cesta 1J, Grosuplje/Arrow Generics Limited, Velika Britanija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1488/10 do preklica M01AC06 3837000107722 025020	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017551	Menadex 12,5 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba režima izdaje	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTIC and SERVICES srl , Italija Menarini International O.L.S.A. 1, Avenue de la Gare , Luksemburg	5363-I-54/07 26.01.2007	5363-I-2255/10 26.1.2012 M01AE17 383700005544 011800
017552	Menopur 1200 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje humani menopavzni gonadotropin (gonadotropinum menopausae humanum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom, 2 napolnjenima brizgama z vehikom, 1 iglo, 18 alkoholnimi blazinicami, 18 brizgami z že nameščenimi iglami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1644/10 do preklica G03GA02 3837000056396 110566	
017553	Menopur 600 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje humani menopavzni gonadotropin (gonadotropinum menopausae humanum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno brizgo z vehikom, 1 iglo, 9 alkoholnimi blazinicami, 9 brizgami z že nameščenimi iglami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel , Nemčija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1643/10 do preklica G03GA02 3837000056389 110574	
017554	Meramyl 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-997/09 30.07.2009	5363-I-2427/10 do preklica C09AA05 3837000096859 032441
017555	Meramyl 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-995/09 30.07.2009	5363-I-2425/10 do preklica C09AA05 3837000096835 032093
017556	Meramyl 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Extractum Pharma Ltd., Megyeri út 64, Budimpešta , Madžarska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-996/09 30.07.2009	5363-I-2426/10 do preklica C09AA05 3837000096842 032433
017557	Metforminijev klorid Lek 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatala s polietilensko plastenko s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Slo.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-969/10 18.5.2015 A10BA02 3837000052695 105732	
017558	Metforminijev klorid Lek 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatala s polietilensko plastenko s 100 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Lek d.d., Slo.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2229/10 18.5.2015 A10BA02 3837000052695 105732	
017559	Metforminijev klorid Lek 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatala s polietilensko plastenko s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Slo.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-970/10 18.5.2015 A10BA02 3837000052701 105740	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017560	Metforminijev klorid Lek 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škata s polietilensko plastenko s 100 tableti	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Lek d.d., Sl.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen, Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-970/10 18.05.2010	5363-I-2230/10 18.5.2015 A10BA02 3837000052701 105740
017561	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1895/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057980 112429	5363-I-1895/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057980 112429
017562	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,15 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1891/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057942 112372	5363-I-1891/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057942 112372
017563	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,2 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1892/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057959 112380	5363-I-1892/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057959 112380
017564	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,3 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1893/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057966 112402	5363-I-1893/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057966 112402
017565	Metoject 50 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,4 ml raztopine, 1 injekcijsko iglo in alkoholnimi blazinicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Theaterstrasse 6, Wedel, Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1894/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057973 112410	5363-I-1894/10 20.9.2015 L01BA01 3837000057973 112410
017566	Metotreksat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,75 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. novo dovoljenje za promet	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1520/10 5.8.2015 L01BA01 3837000058632 109223	5363-I-1520/10 5.8.2015 L01BA01 3837000058632 109223

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017567	Metotreksat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach , Avstrija	5363-I-1521/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055849 109240	
017568	Metotreksat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1522/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055856 109266	
017569	Metotreksat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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.	Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1523/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055863 109274	
017570	Metotreksat "Ebewe" 20 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,25 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.	Ebewe Pharma Ges. m.b.H., Unterach, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1525/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055887 109290	
017571	Metotreksat "Ebewe" 20 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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.	Ebewe Pharma Ges. m.b.H., Unterach, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1526/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055894 109304	
017572	Metotreksat "Ebewe" 20 mg/ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala 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.	Ebewe Pharma Ges. m.b.H., Unterach, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-1524/10 5.8.2015 L01BA01 3837000055870 109282	
017573	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhauserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Rue des Stalle 73, Bruselj, Belgija	5363-I-1918/10 22.9.2015 G04BD06 3837000058154 112453	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017574	Mictonorm 30 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem propiverin (propiverinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Apogepha Arzneimittel GmbH, Kyffhauserstrasse 27, Dresden , Nemčija Schering-Plough Europe, Rue des Stalle 73, Bruselj, Belgija	5363-I-1917/10 22.9.2015 G04BD06 3837000058147 112437	
017575	MINULET 75 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete gestoden (gestodenum) elinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co Kildare , Irsko Pfizer Europe MA, EEIG Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2028/10 do preklica G03AA10 3837000006353 076740	
017576	Mirpresoc 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2131/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059021 113867	
017577	Mirpresoc 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2130/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059014 113859	
017578	Mirpresoc 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2133/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059045 113883	
017579	Mirpresoc 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2132/10 22.10.2015 C09CA07 3837000059038 113875	
017580	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta, Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1674/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056600 110965	
017581	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta, Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1675/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056617 110957	
017582	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta, Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1676/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056624 110973	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017583	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1677/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056631 110930	
017584	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1678/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056648 110922	
017585	Mirtazapin Aurobindo 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1707/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056653 110914	
017586	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1680/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056662 111074	
017587	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1679/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056655 110981	
017588	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1708/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056660 110990	
017589	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1681/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056679 111058	
017590	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB;APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1682/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056686 111066	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017591	Mirtazapin Aurobindo 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1683/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056693 111040	
017592	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1684/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056723 111082	
017593	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1685/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056730 111112	
017594	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1686/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056747 111104	
017595	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1687/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056754 111120	
017596	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1709/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056877 111139	
017597	Mirtazapin Aurobindo 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Ltd., VB/APL Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BVBA, Belgija; Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1688/10 30.8.2015 N06AX11 3837000056761 111090	
017598	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Svedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Svedska	5363-I-1861/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057546 112461	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017599	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1862/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057553 112470	
017600	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1863/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057560 112488	
017601	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1864/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057577 112500	
017602	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1865/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057584 112518	
017603	Mirtazapin Bluefish 15 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1866/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057591 112526	
017604	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1867/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057607 112534	
017605	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1869/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057621 112569	
017606	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1870/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057638 112577	
017607	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1868/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057614 112550	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017608	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1871/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057645 112585	
017609	Mirtazapin Bluefish 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1872/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057652 112607	
017610	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1875/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057683 112631	
017611	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 48 tabletami (8 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1876/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057690 112640	
017612	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1877/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057706 112658	
017613	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 96 tabletami (16 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1878/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057713 112666	
017614	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1873/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057669 112615	
017615	Mirtazapin Bluefish 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm , Švedska Bluefish Pharmaceuticals AB, Torsgatan 11, SE-11123 Stockholm, Švedska	5363-I-1874/10 17.9.2015 N06AX11 3837000057676 112623	
017616	Mofetilnikofenolat Arrow 500 mg filmsko obložene tablete mikofofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škatala 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. Reddy's Laboratories (UK) Ltd., Beverley , Velika Britanija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2308/10 5.11.2015 L04AA06 3837000059779 114227	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017617	Mofetilnikofenolat Medico Uno 500 mg filmsko obložene tablete mifedonolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Cemelog-BRS, Vasut u.13., Madžarska in Accord Healthcare Limited, North Harrow, Middlesex, Velika Britanija Medico Uno Pharma Kft., Viadukt u. 12, Biatorbágy, Madžarska	5363-I-1617/10 29.06.2009 L04AA06 3837000051804 072885	5363-I-1617/10 29.06.2009 L04AA06 3837000051804 072885
017618	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 40 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen, Höganäs, Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1847/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057522 112690	5363-I-1847/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057522 112690
017619	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 6 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1846/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057515 112682	5363-I-1846/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057515 112682
017620	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata z 2 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen, Höganäs, Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1845/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057508 112674	5363-I-1845/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057508 112674
017621	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 6 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen, Höganäs, Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1846/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057515 112682	5363-I-1846/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057515 112682
017622	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 40 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-2207/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057522 112690	5363-I-2207/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057522 112690
017623	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 60 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1848/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057539 112704	5363-I-1848/10 14.09.2010 17.2.2015 A06AD65 3837000057539 112704
017624	Molaxole prasek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	prasek za peroralno raztopino škata s 60 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen, Höganäs, Švedska MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1848/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057539 112704	5363-I-1848/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057539 112704

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017625	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala z 8 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-315/10 17.02.2010	5363-I-219/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049084 098752
017626	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala z 10 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-316/10 17.02.2010	5363-I-220/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049091 098744
017627	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala s 50 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-319/10 17.02.2010	5363-I-2203/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049121 098760
017628	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala s 30 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-318/10 17.02.2010	5363-I-2202/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049114 098728
017629	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala s 100 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-320/10 17.02.2010	5363-I-2204/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049138 098736
017630	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala z 2 vrečkama s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1845/10 14.09.2010	5363-I-2205/10 17.2.2015 A06AD65 3837000057508 112674
017631	Molaxole prašek za peroralno raztopino makrogol (macrogoli) natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev hidrogekarbonat (natrii hydrogecarbonas)	prašek za peroralno raztopino škatala z 20 vrečkami s praškom	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Recipharm Höganäs AB, Sportshallsvägen 6, Höganäs, Švedska in Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweiler, Nemčija MEDA Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, Bad Homburg, Nemčija	5363-I-317/10 17.02.2010	5363-I-2201/10 17.2.2015 A06AD65 3837000049107 098779
017632	Monotens 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pratisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česká Republika	5363-I-1157/10 8.6.2015 C09AA09 3837000054415 107190	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017633	Monotens 10 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1589/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-1615/10 do preklica C09AA09 3837000054415 107190	
017634	Monotens 20 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1589/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-158/10 8.6.2015 C09AA09 3837000054422 107204	
017635	Monotens 20 mg tablete fosinopril (fosinoprilum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1589/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-1616/10 do preklica C09AA09 3837000054422 107204	
017636	Monotens HCT 20 mg/12,5 mg tablete fosinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður , Islandija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1555/10 9.8.2015 C09BA09 3837000056228 110582	
017637	Montelukast Lek 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	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 18.5.2015 R03DC03 3837000052749 105708	
017638	Montelukast Lek 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škata 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 in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures , Romunija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-980/10 18.5.2015 R03DC03 3837000052756 105716	
017639	Montelukast Lek 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škata 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 in Lendava, Slovenija; Salutas Pharma GmbH Barleben in Gerlingen, Nemčija; Lek S.A., Varšava, Poljska in S.C. Sandoz S.R.L., Jud Mures , Romunija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-981/10 18.5.2015 R03DC03 3837000052763 105724	
017640	Montelukast Mylan 10 mg filmsko obložene tablete montelukast (montelukastum)	filmsko obložena tableta škata z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Lab. Ltd. T/A Gerard Lab., Dublin 13, Irsko in Tjoo Pack Gyogyszergiany Kft , Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2487/10 18.11.2015 R03DC03 3837000060386 115134	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017641	Montelukast Teva 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Ltd., VB, Teva Santé, Fra., Teva PharmacWorks Deb. in Go.Mad., Pharmachemie B.V., Niz., Teva Kutro , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1789/08 04.11.2008	5363-I-1791/10 4.11.2013 R03DC03 3837000118878 058890
017642	Montelukast Teva 5 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Teva UK Ltd., VB, Teva Santé, Fra., Teva PharmacWorks Deb. in Go.Mad., Pharmachemie B.V., Niz., Teva Kutro , Poljska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1790/08 04.11.2008	5363-I-1792/10 4.11.2013 R03DC03 3837000118885 058904
017643	MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	AWD Pharma GmbH & Co. KG, Nemčija in Teva Pharmaceutical Works Private Ltd. Co , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-664/08 11.04.2008	5363-I-1174/10 17.10.2012 G04CB01 3837000109610 026654
017644	MYDRIACYL 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina tropikamid (tropicamidum)	kapljice za oko, raztopina škatala s kapalnimi vsebnikom 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.	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs , Belgija S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-1741/10 do preklica S01FA06 3837000077063 088765	
017645	Nalgesin forte 550 mg filmsko obložene tablete naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-2181/10 do preklica M01AE02 3837000103625 003310	
017646	Nalgesin forte 550 mg filmsko obložene tablete naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-2180/10 do preklica M01AE02 3837000006513 087750	
017647	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretnem 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 odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Plattenrieder Straße , Nemčija AOP Orphan Pharmaceuticals AG, Wilhelmstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-1415/10 do preklica N07BB04 3837000098228 029734	
017648	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Plattenrieder Straße , Nemčija AOP Orphan Pharmaceuticals AG, Wilhelmstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-1416/10 do preklica N07BB04 3837000098358 029858	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017649	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Pfaffenrieder Straße , Nemčija AOP Orphan Pharmaceuticals AG, Wilhelmminenstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-1417/10 do preklica N07BB04 3837000098365 029866	
017650	nasac 1 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet izdaja zdravila je brez recepla v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Klosterfrau Berfin GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, , Nemčija Cassella-med GmbH & Co. KG, Gereonsmühlengasse 1, Köln, Nemčija	5363-I-80/10 06.01.2010 R01AB06 3837000048063 094749	
017651	nasac za otroke 0,5 mg/50 mg v 1 ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine	izdaja zdravila je brez recepla v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Klosterfrau Berfin GmbH, Motzener Str. 41, Berlin, , Nemčija Cassella-med GmbH & Co. KG, Gereonsmühlengasse 1, Köln, Nemčija	5363-I-1475/10 6.1.2015 R01AB06 3837000048066 094757	
017652	Natrijev alendronat Actavis 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatala z 12 tabelami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis UK Ltd, North Devon, Velika Britanija in Actavis Nordic A/S, Gentofte , Danska Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1108/10 3.6.2015 M05BA04 3837000053951 107212	
017653	Natrijev hidrojenkarbonat Braun 84 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev hidrojenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za infundiranje steklenica 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-1744/10 do preklica B05BB01 3837000084337 087777	
017654	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.,Baxter Healthc.,VB,Bieffe Medital Sab.,Šp.,Baxter Healthc.,Ir.,Bieffe Medital S.p.A. , Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-694/09 04.06.2009 B05XX 3837000098518 037397	
017655	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatala s 50 vrečkami s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.,Baxter Healthc.,VB,Bieffe Medital Sab.,Šp.,Baxter Healthc.,Ir.,Bieffe Medital S.p.A. , Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1200/10 do preklica B05XX 3837000098471 037281	
017656	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatala s 30 vrečkami z 250 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.,Baxter Healthc.,VB,Bieffe Medital Sab.,Šp.,Baxter Healthc.,Ir.,Bieffe Medital S.p.A. , Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1202/10 do preklica B05XX 3837000098495 037311	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017657	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Sp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-693/09 04.06.2009	5363-I-1203/10 do preklica B05XX 3837000098501 037346
017658	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 35 vrečkami s 150 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Sp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-691/09 04.06.2009	5363-I-1201/10 do preklica B05XX 3837000098488 037303
017659	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 50 vrečkami s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA,Belg.;Baxter Healthc.,VB;Bieffe Medital Sab.,Sp.;Baxter Healthc.,Ir.;Bieffe Medital S.p.A., Italija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-689/09 04.06.2009	5363-I-1199/10 do preklica B05XX 3837000098464 037273
017660	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za injiciranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za injiciranje škatla z 20 polietilenskim ampulami (Mini-Plasco) 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.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2394/10 do preklica B05BB01 3837000082975 071455	
017661	Natrijev klorid Braun 9 mg/ml raztopina za injiciranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za injiciranje škatla z 20 polietilenskim ampulami (Mini-Plasco) 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.	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2395/10 do preklica B05BB01 3837000082982 071463	
017662	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slo.;KemoFarmacija d.d. Ljubljana, Slo. in Salus Ljubljana, d.d. Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-653/10 do preklica B05BB01 3837000012828 072133	
017663	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vrečka iz polivinilklorida 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.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slo.;KemoFarmacija d.d. Ljubljana, Slo. in Salus Ljubljana, d.d. Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-656/10 do preklica B05BB01 3837000012835 076074	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017664	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vrečka iz polivinilklorida z 2000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slo.;KemoFarmacija d.d., Ljubljana, Slo. in Salus Ljubljana, d.d., Ljubljana, Slovenija Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-657/10 do preklica B05BB01 3837000012842 076090	
017665	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka iz polietilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slo.;KemoFarmacija d.d., Ljubljana, Slo. in Salus Ljubljana, d.d., Ljubljana, Slovenija Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-654/10 do preklica B05BB01 3837000112733 041840	
017666	Natrijev klorid Pliva 9 mg/ml raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje vrečka iz polivinilklorida 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.	Pliva Ljubljana, d.o.o., Slo.;KemoFarmacija d.d., Ljubljana, Slo. in Salus Ljubljana, d.d., Ljubljana, Slovenija Pot k sejnišči 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-655/10 do preklica B05BB01 3837000112740 041831	
017667	Natrijev risedronat Actavis 30 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2288/10 4.11.2015 M05BA07 3837000059731 114235	
017668	Natrijev risedronat Actavis 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2289/10 4.11.2015 M05BA07 3837000059748 114243	
017669	Natrijev risedronat Actavis 5 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður , Islandija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2287/10 4.11.2015 M05BA07 3837000059724 114251	
017670	NeisVac-C 0.5 ml suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi Cepivo proti meningokokom (Vaccina meningococci)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatala z 1 injekcijsko brizgo z 0.5 ml suspenzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1659/10 do preklica J07AH 3837000043761 084530	
017671	NEURONTIN 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatala z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1244/08 31.07.2008 do preklica N03AX12 3837000082210 093483	

Zap. Štev.	Izdelovalec	Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika	Pakiranje	Način/režim izdajanja	Izdajatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe	Datum veljavnosti	ATC	Črna koda	Delovna šifra
017672	NEURONTIN 300 mg trde kapsule	gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda	škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija	5363-I-1245/08	31.07.2008	5363-I-1229/10	do preklica	N03AX12	383700002234	093505
017673	NEURONTIN 400 mg trde kapsule	gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda	škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija	5363-I-1246/08	31.07.2008	5363-I-1230/10	do preklica	N03AX12	383700002265	093521
017674	NEURONTIN 600 mg filmsko obložene tablete	gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta	škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija	5363-I-1247/08	31.07.2008	5363-I-1231/10	do preklica	N03AX12	383700002656	055220
017675	NEURONTIN 800 mg filmsko obložene tablete	gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta	škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija	5363-I-1248/08	31.07.2008	5363-I-1232/10	do preklica	N03AX12	383700002657	055255
017676	Nexium 20 mg gastrorezištentne tablete	esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezištentna tableta	škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB/AstraZ.	5363-I-1517/09	13.10.2009	5363-I-635/10	do preklica	A02BC05	3837000029949	013730
017677	Nexium 20 mg gastrorezištentne tablete	esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezištentna tableta	škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB/AstraZ.	5363-I-1516/09	13.10.2009	5363-I-634/10	do preklica	A02BC05	3837000029932	013714
017678	Nexium 40 mg gastrorezištentne tablete	esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezištentna tableta	škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB/AstraZ.	5363-I-1518/09	13.10.2009	5363-I-636/10	do preklica	A02BC05	3837000029963	013773
017679	Nexium 40 mg gastrorezištentne tablete	esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezištentna tableta	škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Södertälje Šv.; AstraZeneca UK Lim., VB/AstraZ.	5363-I-1519/09	13.10.2009	5363-I-637/10	do preklica	A02BC05	3837000029970	013781

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017680	Nexodal 0,4 mg/ml raztopina za injiciranje nalokson (naloxonium)	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.	HIKMA ITALIA S.P.A., Pavia, Italija in G.L. Pharma GmbH, Wien , Avstralija Opha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-I-637/09 12.05.2009	5363-I-915/10 12.5.2014 V03AB15 3837000040920 060160
017681	Nillar 20 mg gastrorezišentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna 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, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1623/09 27.10.2009	5363-I-2011/10 9.3.2014 A02BC05 3837000120745 056855
017682	Nillar 20 mg gastrorezišentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna tableta 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., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1622/09 27.10.2009	5363-I-2010/10 9.3.2014 A02BC05 3837000120738 056812
017683	Nillar 40 mg gastrorezišentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna 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, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1625/09 27.10.2009	5363-I-2013/10 9.3.2014 A02BC05 3837000120769 056910
017684	Nillar 40 mg gastrorezišentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezišentna tableta 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., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures , Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1624/09 27.10.2009	5363-I-2012/10 9.3.2014 A02BC05 3837000120752 056880
017685	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. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-1901/10 5.5.2015	5363-I-901/10 B01AC04 3837000052169 105678
017686	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. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A. ul. Szkolna 33, Ksawerow, Poljska	5363-I-1902/10 5.5.2015	5363-I-902/10 B01AC04 3837000052176 105686
017687	Nolpaza 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Krka d.d., Novo mesto, Slovenija in Laboratorios Alcala Farma, S.L., Madrid , Španija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Smarška cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-985/10 19.5.2015	5363-I-985/10 A02BC02 3837000052787 105660

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017688	Noipaza 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Krika d.d., Novo mesto, Slovenija in Laboratorios Alcala Fama, S.L., Madrid, Španija	5363-I-987/10 19.5.2015 A02BC02	3837000052800 106615
017689	Noipaza 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 20 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Krika d.d., Novo mesto, Slovenija in Laboratorios Alcala Fama, S.L., Madrid, Španija	5363-I-988/10 19.5.2015 A02BC02	3837000052817 106631
017690	Noipaza 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Krika d.d., Novo mesto, Slovenija in Laboratorios Alcala Fama, S.L., Madrid, Španija	5363-I-986/10 19.5.2015 A02BC02	3837000052794 106623
017691	Norcuron 4 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje vekuronij (vecuronium)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 50 ampulami s praškom in 50 ampulami z vodo za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	N.V. Organon, Oss, Nizozemska in Schering-Plough, Eragry sur Epte, Francija	5363-I-1187/10 do preklica M03AC03	3837000080292 029335
017692	Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku škatala z 1 napolnjenim injekcijskim peresnikom 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 odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-2065/10 do preklica H01AC01	3837000058642 113379
017693	Norditropin FlexPro 15 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku škatala z 1 napolnjenim injekcijskim peresnikom 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 odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-2066/10 do preklica H01AC01	3837000058659 113387
017694	Norditropin FlexPro 5 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku somatropin, rekombinantni humani (somatotropinum)	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku škatala z 1 napolnjenim injekcijskim peresnikom 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 odpuštu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-2064/10 do preklica H01AC01	3837000058635 113395
017695	Normodiab MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija	5363-I-1843/10 10.9.2015 A10BB09	3837000057492 111155

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017696	Normodiol MR 30 mg tablete s prirejenim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s pitrejenim sproščanjem škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf, Reykjavikurvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1842/10 10.9.2015 A10BB09 3837000057485 111163	
017697	Nurofen Immedia 200 mg mehke kapsule ibuprofen (ibuprofenum)	kapsula, mehka škata z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International, Nottingham , Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-2338/10 8.11.2015 M01AE01 3837000059892 114600	
017698	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škata s stekleničko s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet Slovenija	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajnerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1017/10 do preklica J06BA02 3837000077476 074624	
017699	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škata s stekleničko z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet Slovenija	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajnerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1018/10 do preklica J06BA02 3837000077469 074632	
017700	Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škata s stekleničko s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet Slovenija	Octapharma Pharmazeutika Prod. m.b.H., Avstrija; Octapharma S.A.S., Francija; Octapharma AB , Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajnerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1016/10 do preklica J06BA02 3837000077483 074608	
017701	Octaplex 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za infundiranje koagulacijski faktor II (coagulationis factor II) koagulacijski faktor VII (coagulationis factor VII) koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX) koagulacijski faktor X (coagulationis factor X) protein C protein S	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s praškom, 1 vialo z vehiklom in 1 kompletom za prenos (1 dvojna pretočna igla in 1 litrska igla)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba/le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Octapharma Pharm. Produktionsges.m.b.H., Avstrija in Octapharma Lingolsteim S.A.S. , Francija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija	5363-I-161/09 02.02.2009 B02BD01 3837000108101 026310	
017702	Oksalipatin Mylan 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo (50 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	VIANEX S.A., Pallini Attiki, Grčija in Mylan SAS, Saint Priest , Francija Mylan S.A.S, Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2002/08 02.12.2008 20.2.2013 L01XA03 383700011774 036960	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017703	Oksaliplatin Mylan 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (30 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	VIANEX S.A., Pallini Attiki, Grčija in Mylan SAS, Saint Priest , Francija Mylan S.A.S, Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2001/08 02.12.2008	5363-I-1019/10 20.2.2013 L01XA03 383700011767 036820
017704	Oksaliplatin PharmaSwiss 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 100 mg praška	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau , Nemčija	5363-I-1951/10 17.5.2015 L01XA03	5363-I-1951/10 17.5.2015 L01XA03
017705	Oksaliplatin PharmaSwiss 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 mg praška	novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss Češka Republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Češka Republika	3837000052941 105651	3837000052941 105651
017706	Oksaliplatin Teva 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 40 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau , Nemčija	5363-I-950/10 17.5.2015 L01XA03	5363-I-950/10 17.5.2015 L01XA03
017707	Olanzapin Actavis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	novo dovoljenje za promet	PharmaSwiss Češka Republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praha 7, Holešovice, Češka Republika	3837000052534 105635	3837000052534 105635
017708	Olanzapin Actavis 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem , Nizozemska Pharmachemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-2184/10 2.10.2012 L01XA03 3837000059410 114260	5363-I-2184/10 2.10.2012 L01XA03 3837000059410 114260
017709	Olanzapin Actavis 2,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-I-1751/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057270 111171	5363-I-1751/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057270 111171
017710	Olanzapin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-I-1752/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057287 111180	5363-I-1752/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057287 111180
017711	Olanzapin Actavis 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-I-1748/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057249 111201	5363-I-1748/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057249 111201
017712	Olanzapin Actavis 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-I-1753/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057294 111210	5363-I-1753/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057294 111210
017713	Olanzapin Actavis 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v preloženem omotu)	novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta	5363-I-1749/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057256 111228	5363-I-1749/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057256 111228

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017712	Olanzapin Actavis 7,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1750/10 7.9.2015 N05AH03 3837000057263 111236	
01017713	Olanzapin Arrow 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2312/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059793 114278	
01017714	Olanzapin Arrow 10 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2316/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059830 114286	
01017715	Olanzapin Arrow 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2313/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059809 114294	
01017716	Olanzapin Arrow 15 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2317/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059847 114308	
01017717	Olanzapin Arrow 20 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medicofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2314/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059816 114316	
01017718	Olanzapin Arrow 20 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generiques SAS, Lyon , Francija Arrow ApS, Hovedgaden 41, 2, 2970 Horsholm, Danska	5363-I-2318/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059854 114324	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017719	Olanzapin Arrow 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Medcofarma S.A., Poljska; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generics SAS, Lyon, Francija	5363-I-231/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059786 114332	
017720	Olanzapin Arrow 5 mg orodisperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Limited, Malta; Selamine Ltd. T/A Arrow Generics, Dublin 17, Irska; Jula Pharma GmbH, Flensburg, Nemčija; Akmon Pharma. Ind. LLC, Slovenija in Arrow Generics SAS, Lyon, Francija	5363-I-231/10 5.11.2015 N05AH03 3837000059823 114340	
017721	Olinapril - H 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidrokloridazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Veroškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Veroškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/10 do preklica C09BA02 3837000028195 019631	
017722	Olinapril - H 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidrokloridazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Veroškova 57, Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Veroškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/2/10 do preklica C09BA02 3837000028201 019658	
017723	Olynth 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine in kapalko	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. sprememba izdelovalca	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2, Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-221/08 12.02.2008 R01AA07 3837000103670 008842	
017724	Olynth 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatala s stekleničko z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. sprememba izdelovalca	Famar Orleans, 5, avenue de Concyr, Orleans Cedex 2, Francija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-220/08 12.02.2008 R01AA07 3837000103663 008834	
017725	Olynth HA 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatala s plastično z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. sprememba izdelovalca	Ursapharm Arzneimittel GmbH Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken, Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-218/08 12.02.2008 R01AA07 3837000103649 008885	
017726	Olynth HA 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatala s plastično z 10 ml raztopine in pršilnim nastavkom	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. sprememba izdelovalca	Ursapharm Arzneimittel GmbH Industriestrasse, D-66129 Saarbrücken, Nemčija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-219/08 12.02.2008 R01AA07 3837000103656 008850	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01/7727	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-929/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052343 105562	
01/7728	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-930/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052350 105570	
01/7729	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-930/10 17.05.2010 A02BC01 3837000052350 105570	
01/7730	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2088/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058666 115169	
01/7731	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2082/10 17.05.2010 A02BC01 3837000052343 105562	
01/7732	Omeprazol STADA 10 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2089/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058673 115150	
01/7733	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-932/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052374 105600	
01/7734	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-931/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052367 105589	
01/7735	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2090/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058680 115177	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017736	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-931/10 17.05.2010	5363-H-2084/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052367 105589
017737	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-932/10 17.05.2010	5363-H-2085/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052374 105600
017738	Omeprazol STADA 20 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-932/10 17.05.2010	5363-H-2091/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058697 115207
017739	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-934/10 17.5.2015	5363-H-1934/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052398 105627
017740	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-933/10 17.5.2015	5363-H-1933/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052381 105619
017741	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2093/10 17.5.2015	5363-H-2093/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058710 115223
017742	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-933/10 17.05.2010	5363-H-2086/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052381 105619
017743	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu, ki se odpira z odlepljanjem)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-934/10 17.05.2010	5363-H-2087/10 17.5.2015 A02BC01 3837000052398 105627
017744	Omeprazol STADA 40 mg trde gastrorezistentne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares , Španija STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, Nemčija	5363-I-2092/10 17.5.2015	5363-H-2092/10 17.5.2015 A02BC01 3837000058703 115215

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01017745	Omeprazol Teva 10 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2283/10 do preklica A02BC01 3837000059571 114359	
01017746	Omeprazol Teva 10 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2251/10 3.11.2015 A02BC01 3837000059571 114359	
01017747	Omeprazol Teva 20 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2284/10 do preklica A02BC01 3837000059588 114367	
01017748	Omeprazol Teva 20 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2252/10 3.11.2015 A02BC01 3837000059588 114367	
01017749	Omeprazol Teva 20 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2253/10 3.11.2015 A02BC01 3837000059595 114375	
01017750	Omeprazol Teva 20 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2285/10 do preklica A02BC01 3837000059595 114375	
01017751	Omeprazol Teva 40 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2254/10 3.11.2015 A02BC01 3837000059601 114383	
01017752	Omeprazol Teva 40 mg trde gastrorezišientne kapsule omeprazol (omeprazololum)	gastrorezišientna kapsula, trda škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquca de Henares , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2286/10 do preklica A02BC01 3837000059601 114383	
01017753	OMNIPAUQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje johexsol (johexolum)	raztopina za injiciranje škatlja s 25 vialami z 20 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigtohilly, Co. Cork , Irsko Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1207/10 do preklica V08AB02 3837000081367 023051	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Preagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017754	OMNIPAUQUE 300 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata 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.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1209/10 do preklica V08AB02 3837000081398 017639	
017755	OMNIPAUQUE 300 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata z 10 polipropilenskim vsebniki s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1208/10 do preklica V08AB02 3837000118438 052710	
017756	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata 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.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1210/10 do preklica V08AB02 3837000081428 023140	
017757	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata s 6 vialami z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1211/10 do preklica V08AB02 3837000081435 019860	
017758	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata z 10 polipropilenskim vsebniki s 50 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1212/10 do preklica V08AB02 3837000118476 052841	
017759	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata z 10 polipropilenskim vsebniki s 100 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1213/10 do preklica V08AB02 3837000118483 052850	
017760	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata z 10 polipropilenskim vsebniki z 200 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1214/10 do preklica V08AB02 3837000118490 052876	
017761	OMNIPAUQUE 350 mg /ml raztopina za injiciranje johexsol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škata s 6 polipropilenskim vsebniki s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	GE Healthcare AS, Oslo, Norveška in GE Healthcare Ireland, Carrigrohilly, Co. Cork, Irska Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-1215/10 do preklica V08AB02 3837000118506 052914	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017762	Ondansetron "Ebewe" 4 mg filmsko obložene tablete ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1260/10 do preklica A04AA01 3837000102574 086320	
01017763	Ondansetron "Ebewe" 8 mg filmsko obložene tablete ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1261/10 do preklica A04AA01 3837000102581 086339	
01017764	OPERIL 0,25 mg/ml kapljice za nos, raztopina oksimelezolin (oxymetazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatala s plastenko z 10 ml raztopine	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-1168/10 do preklica R01AA05 383700005844 059501	
01017765	OPERIL 0,5 mg/ml kapljice za nos, raztopina oksimelezolin (oxymetazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatala s plastenko z 10 ml raztopine	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-1169/10 do preklica R01AA05 383700005837 059560	
01017766	ORALAIR 100 IR in 300 IR podjezične tablete alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezična tableta škatala s 3 tabletami 100 IR (1 x 3 tablete v pretnem omotu) in 28 tabletami 300 IR (1 x 28 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, ANTONY , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-896/10 5.5.2015 V01AA02 3837000052053 104736	
01017767	ORALAIR 300 IR podjezične tablete alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezična tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, ANTONY , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-897/10 5.5.2015 V01AA02 3837000052060 104752	
01017768	ORALAIR 300 IR podjezične tablete alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezična tableta škatala s 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	STALLERGENES S.A., rue Alexis de Tocqueville, ANTONY , Francija STALLERGENES S.A., 6 rue Alexis de Tocqueville, ANTONY, Francija	5363-I-898/10 5.5.2015 V01AA02 3837000052077 104760	
01017769	Oroperidys 10 mg orodisperzibilne tablete domperidon (domperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pierre Fabre Médicament Production, Rue du Lycée, Glen , Francija PIERRE FABRE MÉDICAMENT, 45, Place Abel Gance, Boulogne, Francija	5363-I-1431/10 27.7.2015 A03FA03 3837000055382 109312	
01017770	Oroperidys 10 mg orodisperzibilne tablete domperidon (domperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pierre Fabre Médicament Production, Rue du Lycée, Glen , Francija PIERRE FABRE MÉDICAMENT, 45, Place Abel Gance, Boulogne, Francija	5363-I-1432/10 27.7.2015 A03FA03 3837000055399 109320	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Nacin/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017771	Ortanol 10 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1008/10 do preklica A02BC01 3837000105735 013960	
017772	Ortanol 10 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1009/10 do preklica A02BC01 3837000105742 014010	
017773	Ortanol 10 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1010/10 do preklica A02BC01 3837000105759 014044	
017774	Ortanol 40 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1012/10 do preklica A02BC01 3837000105773 013897	
017775	Ortanol 40 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1013/10 do preklica A02BC01 3837000105780 013943	
017776	Ortanol 40 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1011/10 do preklica A02BC01 3837000105766 013889	
017777	Ospamox 1000 mg filmsko obložene tablete amokicilin (amoxicillinum)	filmsko obložena tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundi, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2259/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059632 114391	
017778	Ospamox 125 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amokicilin (amoxicillinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s steklenico s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundi, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2259/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059649 114405	
017779	Ospamox 250 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amokicilin (amoxicillinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s steklenico s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundi, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2260/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059656 114413	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017780	Ospamox 500 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum)	filmsko obložena tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2256/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059618 114430	
01017781	Ospamox 500 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatala s steklenico s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2261/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059663 114421	
01017782	Ospamox 750 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum)	filmsko obložena tableta škatala s 16 tabletami (2 x 8 tablet v pretsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-2257/10 4.11.2015 J01CA04 3837000059625 114448	
01017783	OsteoD 0,25 mikrograma mehke kapsule kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 30 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Brampton Rd, Hampden Park, Eastbourne , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-309/09 05.03.2009 A11CC04 3837000023497 030198	
01017784	OsteoD 0,5 mikrograma mehke kapsule kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka škatala s plastenko s 30 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Brampton Rd, Hampden Park, Eastbourne , Velika Britanija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1407/10 do preklica A11CC04 3837000023503 030201	
01017785	OsvaRen 435 mg/235 mg filmsko obložene tablete kalci (calcium) magnezijev karbonat (magnesium carbonas)	filmsko obložena tableta škatala z vsebnikom s 180 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le na odločbi (del imena, pomožne snovi...)	Fresenius Medical Care, Deutschland GmbH, Bad Homburg , Nemčija Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Else-Kröner-Str. 1, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1389/10 12.3.2013 V03AE04 3837000112597 039730	
01017786	Oxamed 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1428/10 11.12.2013 L01XA03 3837000118520 051640	
01017787	Oxamed 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-2034/08 11.12.2008 L01XA03 3837000118537 053554	
01017788	Oxamed 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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	medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg , Nemčija medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Fehlandtstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-1430/10 11.12.2013 L01XA03 3837000118544 053562	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC
					Datum prenehanja veljavnosti	Črtna koda Delovna šifra
01017789	Oxido1 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila 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.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1536/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055993	109371
01017790	Oxido1 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1533/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055962	109339
01017791	Oxido1 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila 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.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1534/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055979	109355
01017792	Oxido1 10 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1535/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055986	109363
01017793	Oxido1 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1537/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056006	109380
01017794	Oxido1 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila 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.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1538/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056013	109410
01017795	Oxido1 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1539/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056020	109428
01017796	Oxido1 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila 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.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1540/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056037	109436
01017797	Oxido1 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1541/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056044	109452

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC
					Datum prenehanja veljavnosti	Črtna koda Delovna šifra
0017798	Oxido 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletam (8 x 7 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1543/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056068 109479	
0017799	Oxido 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1542/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056051 109460	
0017800	Oxido 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1544/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056075 109487	
0017801	Oxido 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1530/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055931 109517	
0017802	Oxido 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1531/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055948 109525	
0017803	Oxido 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1529/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055924 109509	
0017804	Oxido 5 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1532/10 6.8.2015 N02AA05 3837000055955 109533	
0017805	Oxido 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1545/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056082 109550	
0017806	Oxido 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravlila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1546/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056099 109568	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017807	Oxidol 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1547/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056105 109576	
01017808	Oxidol 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila 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.	G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, Lannach, , Avstrija Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Schlossplatz 1, Lannach, Avstrija	5363-I-1548/10 6.8.2015 N02AA05 3837000056112 109584	
01017809	Oxis Turbuhaler 4,5 mikrograma/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škafila z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Soderstalle , Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1357/09 15.09.2009 R03AC13 3837000088922 098361	
01017810	Oxis Turbuhaler 9 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje formoterol (formoterolum)	prašek za inhaliranje škafila z 1 plastičnim inhalatorjem s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Soderstalle , Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-1983/10 15.5.2012 R03AC13 3837000088915 098388	
01017811	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila s 5 vialami s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1101/10 26.2015 L01CD01 3837000053708 107271	
01017812	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila s 5 vialami s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1059/10 26.2015 L01CD01 3837000053685 107239	
01017813	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1100/10 26.2015 L01CD01 3837000053692 107255	
01017814	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila s 5 vialami s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1103/10 26.2015 L01CD01 3837000053920 107263	
01017815	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, , Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1098/10 26.2015 L01CD01 3837000053678 107220	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017816	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Nemčija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1102/10 02.06.2010	5363-I-1102/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053913 107280
017817	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1098/10 02.06.2010	5363-I-1601/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053678 107220
017818	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami 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	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1101/10 02.06.2010	5363-I-1604/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053708 107271
017819	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1102/10 02.06.2010	5363-I-1605/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053913 107280
017820	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1103/10 02.06.2010	5363-I-1606/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053920 107263
017821	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 vialami 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	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1099/10 02.06.2010	5363-I-1602/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053685 107239
017822	Paklitaksel Kabi 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija in Fresenius Kabi Oncology Plc. , Bordon , Velika Britanija Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg, Else Kröner Str.1, D-61346 Bad Homburg, Nemčija	5363-I-1100/10 02.06.2010	5363-I-1603/10 2.6.2015 L01CD01 3837000053692 107255
017823	Paklitaksel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS , Francija Mylan S.A.S. , Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2187/10 do preklica L01CD01 3837000108682 027413	5363-I-2187/10 do preklica L01CD01 3837000108682 027413

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017824	Paklitaxel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS , Francija Mylan S.A.S., Allee des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2188/10 do preklica L01CD01 3837000108699	027421
017825	Paklitaxel Mylan 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Oncotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Mylan SAS , Francija Mylan S.A.S., Allee des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-2186/10 do preklica L01CD01 3837000108675	027405
017826	Paklitaxel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Dr. Schlichtiger GmbH , München, Nemčija	5363-I-1840/10 10.9.2015 L01CD01 3837000057461	111260
017827	Paklitaxel Schlichtiger 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaxel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Dr. Schlichtiger GmbH , München, Nemčija	5363-I-1841/10 10.9.2015 L01CD01 3837000057478	111252
017828	Palandra 0,03 mg/3 mg filmsko obložene tablete drosiprenon (drosiprenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1746/10 7.9.2015 G03AA12 3837000057232	111279
017829	Paluxon 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1672/10 31.8.2015 N06AB05 3837000056587	110590
017830	Paluxon 40 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Ljubljana: Lek S.A., Strykow, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen , Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1673/10 31.8.2015 N06AB05 3837000056594	110604
017831	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Alcala Farma S.L., Madrid, Španija in Actavis Italy S.P.A., Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1518/10 5.8.2015 A02BC02 3837000055818	109592
017832	Pantoprazol Actavis 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Alcala Farma S.L., Madrid, Španija in Actavis Italy S.P.A., Nerviano , Italija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1519/10 5.8.2015 A02BC02 3837000055825	109606

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017833	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1693/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056792 111333	
017834	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1692/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056785 111384	
017835	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 7 tabletami s plastenko s 7 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1695/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056815 111376	
017836	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1691/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056778 111368	
017837	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 14 tabletami s plastenko s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1696/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056822 111350	
017838	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1694/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056808 111325	
017839	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 28 tabletami s plastenko z 28 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1697/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056839 111317	
017840	Pantoprazol DiaMed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 50 tabletami s plastenko s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1698/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056846 111287	
017841	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 50 tabletami s plastenko s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija	5363-I-1706/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056952 111406	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01017842	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1700/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056891 111473
01017843	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1702/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056914 111430
01017844	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1703/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056921 111422
01017845	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 28 tabletami (1 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1705/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056945 111414
01017846	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1699/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056884 111490
01017847	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 14 tabletami (4 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1704/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056938 111481
01017848	Pantoprazol DiaMed 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Dr. Esteve S.A., Barcelona, , Španija DiaMed GmbH, Kaiser-Wilhelm-Ring 4-6, Münster, Nemčija		5363-I-1701/10 1.9.2015 A02BC02 3837000056907 111465
01017849	Pantoprazol Technimed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Atlantic Pharma-Prodougos Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande , Portugalska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-1994/09 09.12.2009	5363-I-1094/10 17.7.2014 A02BC02 3837000042269 078255
01017850	Pantoprazol Technimed 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škaltla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretsisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Atlantic Pharma-Prodougos Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande , Portugalska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-1995/09 09.12.2009	5363-I-1095/10 17.7.2014 A02BC02 3837000042276 078280

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017851	Pantoprazol Tehnimele 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Atlantic Pharma-Prodouces Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande , Portugalska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-1996/09 09.12.2009	5363-I-1096/10 17.7.2014 A02BC02 3837000042283 078310
017852	Pantoprazol Tehnimele 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imenika dovoljenja za promet	Atlantic Pharma-Prodouces Farmaceuticas S.A., Rua da Tapada Grande , Portugalska Zaklady Farmaceutyczne Polfa Lodz SA, ul. Drewnowska 43/55, Lodz, Poljska	5363-I-1997/09 09.12.2009	5363-I-1097/10 17.7.2014 A02BC02 3837000042290 078411
017853	Paramax Comp 500 mg/65 mg tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta lekarah. novo dovoljenje za promet	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1802/10 9.9.2015	5363-I-1802/10 9.9.2015 N02BE51 3837000057348 111511
017854	Paramax Comp 500 mg/65 mg tablete paracetamol (paracetamololum) kofein (coffeinum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta lekarah. novo dovoljenje za promet	Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna Finska Viabalans Oy, Varastokatu 8, Hämeenlinna, Finska	5363-I-1801/10 9.9.2015	5363-I-1801/10 9.9.2015 N02BE51 3837000057331 111503
017855	PARAPLATIN 150 mg/15 ml raztopina za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	raztopina za infundiranje škafila 1 vialo s 15 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. spremenba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sernonele, Latina, Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-648/07 25.09.2007	5363-I-1855/10 19.7.2011 L01XA02 3837000086966 089001
017856	Paroksetin Actavis 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis hf Hafnarfjörður Isl.; Genericon Pharma, Av. Balkanpharma Dupnista Bol. Actavis Ltd. Zejun, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2118/09 28.12.2009	5363-I-624/10 28.12.2014 N06AB05 3837000047684 095206
017857	Paroksetin Actavis 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis hf Hafnarfjörður Isl.; Genericon Pharma, Av. Balkanpharma Dupnista Bol. Actavis Ltd. Zejun, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2119/09 28.12.2009	5363-I-625/10 28.12.2014 N06AB05 3837000047691 095257
017858	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milipham Ltd., VB:API, Swift Serv. Ltd., Malta; Pfizer Service Company BYBA, Belgija; Pfizer PGM, Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-269/10 04.02.2010	5363-I-1420/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048986 097870

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Preddagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017859	Paroksetin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1421/10 04.02.2010	5363-I-1421/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048902 097888
017860	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1422/10 04.02.2010	5363-I-1422/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048919 097896
017861	Paroksetin Aurobindo 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Milpharm Ltd, VB/APL Swift Serv. Ltd, Malta;Pfizer Service Company BVBA,Belgija;Pfizer PGM , Francija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1423/10 04.02.2010	5363-I-1423/10 4.2.2015 N06AB05 3837000048926 097900
017862	PAROXAT 10 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals VB; Glaxo Wellcome Production, Francija, S.C. Europharm S.A. , Romunija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2335/10 do preklica N06AB05 3837000118636 053147	5363-I-2335/10 do preklica N06AB05 3837000090263 082996
017863	PAROXAT 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals VB; Glaxo Wellcome Production, Francija, S.C. Europharm S.A. , Romunija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2336/10 do preklica N06AB05 3837000090263 082996	5363-I-2337/10 do preklica N06AB05 3837000090260 083003
017864	PAROXAT 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetineum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals VB; Glaxo Wellcome Production, Francija, S.C. Europharm S.A. , Romunija GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2337/10 do preklica N06AB05 3837000090260 083003	5363-I-838/10 do preklica B05XA31 3837000079647 010367
017865	PEDITRACE koncentrat za raztopino za infundiranje (kombinacije elektrolitov z drugimi pripravki)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami 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 Norge AS, Halden , Norveška Medias International d.o.o., Leskova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-838/10 do preklica B05XA31 3837000079647 010367	5363-I-1043/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053265 106534
017866	Percombi 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1043/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053265 106534	5363-I-1044/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053272 106542
017867	Percombi 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala 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., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1044/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053272 106542	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017868	Percombi 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafila 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 Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1045/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053289 106550	
017869	Percombi 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1046/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053296 106569	
017870	Percombi 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafila 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 Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1047/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053302 106577	
017871	Percombi 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škafila z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija Pharma-Regist Kft., Október 6. u. 7., Budapest, Madžarska	5363-I-1048/10 26.5.2015 C09BA04 3837000053319 106585	
017872	Perindopril Teva 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Norton Healthcare Ltd T/A IVAX Pharma. UK, Velika Britanija; Teva UK Ltd.; East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1961/08 24.11.2008 5363-I-204/10 24.11.2013 C09AA04 3837000117998 049115	
017873	Perindopril Teva 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Norton Healthcare Ltd T/A IVAX Pharma. UK, Velika Britanija; Teva UK Ltd.; East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1962/08 24.11.2008 5363-I-204/10 24.11.2013 C09AA04 3837000118001 049123	
017874	Perindopril Teva 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Norton Healthcare Ltd T/A IVAX Pharma. UK, Velika Britanija; Teva UK Ltd.; East Sussex, Velika Britanija; Teva Czech Industries s.r.o., Opava-Komarov, Češka in Pharmacemie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1963/08 24.11.2008 5363-I-204/10 24.11.2013 C09AA04 3837000118018 049131	
017875	Piperacilin/tazobaktam Actavis 2 g/0,25 g pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactanum)	pršek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafila z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1556/10 9.8.2015 J01CR05 3837000056235 110620	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno ne lastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017876	Piperacilin/tazobaktam Actavis 2 g/0,25 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1557/10 9.8.2015 J01CR05	3837000056242 110612
017877	Piperacilin/tazobaktam Actavis 4 g/0,5 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1558/10 9.8.2015 J01CR05	3837000056259 110655
017878	Piperacilin/tazobaktam Actavis 4 g/0,5 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1559/10 9.8.2015 J01CR05	3837000056266 110639
017879	Piperacilin/tazobaktam Eurobindo 2 g/0,25 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1133/10 7.6.2015 J01CR05	3837000054194 107301
017880	Piperacilin/tazobaktam Eurobindo 2 g/0,25 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1132/10 7.6.2015 J01CR05	3837000054187 107298
017881	Piperacilin/tazobaktam Eurobindo 4 g/0,5 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 12 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1135/10 7.6.2015 J01CR05	3837000054217 107310
017882	Piperacilin/tazobaktam Eurobindo 4 g/0,5 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1134/10 7.6.2015 J01CR05	3837000054200 107328
017883	Piperacilin/tazobaktam PharmaSwiss 4 g/0,5 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1474/10 30.7.2015 J01CR05	3837000055597 109614
017884	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prášek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig, Jofre S.A., C/Larama s/n Pol. Ind., Toledo, Španija	5363-I-2114/10 21.10.2015 J01CR05	3837000058949 113891

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
017885	Piperacilin/tazobaktam Teva 2 g/0,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Jofie S.A., C/Alarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2115/10 21.10.2015 J01CR05 3837000058966 113905	
017886	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Jofie S.A., C/Alarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2116/10 21.10.2015 J01CR05 3837000058963 113913	
017887	Piperacilin/tazobaktam Teva 4 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 10 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	Laboratory Reig Jofie S.A., C/Alarama s/n Pol. Ind., Toledo , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2117/10 21.10.2015 J01CR05 3837000058970 113921	
017888	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup plastenka z 250 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija	5363-I-1884/09 25.11.2009	5363-I-1346/10 do preklica A06AD11 3837000087932 022845
017889	PORTALAK 667 mg/ml sirup laktuloza, tekoča (lactulosum liquidum)	sirup plastenka s 500 ml sirupa	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana , Slovenija	5363-I-1885/09 25.11.2009	5363-I-1347/10 do preklica A06AD11 3837000076837 068322
017890	Pralip 10 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Slo.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Berleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen , Nemčija	5363-I-1356/10 do preklica C10AA03 3837000092660 034207	
017891	Pralip 20 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1357/10 do preklica C10AA03 3837000092677 034215	
017892	Pralip 40 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Slo.: LEK S.A., Poljska; Salutas Pharma, Berleben, Nemčija in Salutas Pharma, Gerlingen , Nemčija	5363-I-1358/10 do preklica C10AA03 3837000092684 034223	
017893	Pramipeksol Mylan 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1359/10 do preklica C10AA03 3837000092691 034223	
017894	Pramipeksol Mylan 0,088 mg tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin , Irsko	5363-I-2000/10 5.10.2015 N04BC05 3837000058543 113409	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01017894	Pramipexol Mylan 0,18 mg tablete pramipexol (pramipexolum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2001/10 5.10.2015 N04BC05 3837000058650 113417	
01017895	Pramipexol Mylan 0,7 mg tablete pramipexol (pramipexolum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-2002/10 5.10.2015 N04BC05 3837000058667 113425	
01017896	Pramix 0,088 mg tablete pramipexol (pramipexolum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem, Lek S.A., Varš. , Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1127/10 4.6.2015 N04BC05 3837000054149 107336	
01017897	Pramix 0,18 mg tablete pramipexol (pramipexolum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem, Lek S.A., Varš. , Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1128/10 4.6.2015 N04BC05 3837000054156 107344	
01017898	Pramix 0,7 mg tablete pramipexol (pramipexolum)	tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek d.d., Lj.; Lek d.d., Lendava, Slo; Salutas Ph. GmbH Barleben in Gerlingen, Nem, Lek S.A., Varš. , Poljska LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1129/10 4.6.2015 N04BC05 3837000054163 107352	
01017899	Prarecole 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezišentna tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-2144/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059144 113956	
01017900	Prarecole 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezišentna tableta škatlja s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-2145/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059151 113964	
01017901	Prarecole 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezišentna tableta škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-2143/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059137 113930	
01017902	Prarecole 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezišentna tableta škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-2146/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059168 113972	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017903	Prarecole 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjordur , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-247/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059175	113980
017904	Prarecole 20 mg gastrorezistentne tablete rabeprazol (rabeprazololum)	gastrorezistentna tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjordur , Islandija Alchemia Ltd., 86 Jermyn Street, London, Velika Britanija	5363-I-248/10 25.10.2015 A02BC04 3837000059182	113999
017905	Prazos 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-25/10 04.01.2010 A02BC05 3837000048377	096474
017906	Prazos 20 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-26/10 04.01.2010 A02BC05 3837000048384	096466
017907	Prazos 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-28/10 04.01.2010 A02BC05 3837000048407	096504
017908	Prazos 40 mg trde gastrorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-27/10 04.01.2010 A02BC05 3837000048391	096512
017909	PREDUCTAL MR 35 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem timelazidin (timelazidinolum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Lab. Servier Ind.Francia, Servier (Ireland) Industries Ltd,Irska in Anpharm SA , Poljska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišću 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-790/10 do preklica C01EB15 3837000025828	060291
017910	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-853/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102277	099803
017911	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	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-861/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102345	099896

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017912	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-595/09 06.05.2009	5363-I-858/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102321 099760
017913	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-596/09 06.05.2009	5363-I-859/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102338 099817
017914	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-597/09 06.05.2009	5363-I-860/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102352 099820
017915	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-591/09 06.05.2009	5363-I-854/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102284 099791
017916	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-592/09 06.05.2009	5363-I-855/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102291 099774
017917	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-593/09 06.05.2009	5363-I-856/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102307 099757
017918	Prenessa 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Krika Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in TAD Pharma GmbH, Cuxhaven , Nemčija	5363-I-594/09 06.05.2009	5363-I-857/10 10.8.2010 C09AA04 3837000102314 099788
017919	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d. Novo mesto; KRKA Polska Sp.z.o.o., Poljska; TAD Pharma GmbH , Nemčija	5363-I-1448/10 9.1.2012 C09BA04 3837000055450 109622	5363-I-1448/10 9.1.2012 C09BA04 3837000055450 109622
017920	Prenewel 8 mg/2,5 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d. Novo mesto; KRKA Polska Sp.z.o.o., Poljska; TAD Pharma GmbH , Nemčija	5363-I-1449/10 9.1.2012 C09BA04 3837000055467 109630	5363-I-1449/10 9.1.2012 C09BA04 3837000055467 109630

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017921	PROPAFENON Alkaloid filmsko obložene tablete 150 mg propafenon (propafenonum)	filmsko obložena tableta škatala s stekleničko s 40 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1896/10 19.4.2011	5363-I-1896/10 19.4.2011
			spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	3837000101508	C01BC03 3837000101508 041572
017922	PROPAFENON Alkaloid filmsko obložene tablete 150 mg propafenon (propafenonum)	filmsko obložena tableta škatala s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1818/10 19.4.2011	5363-I-1818/10 19.4.2011
			novo pakiranje	Alkaloid d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	3837000057355	C01BC03 3837000057355 111520
017923	PROPECIA 1 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardenweg, Haarlem, Nizozemska	5363-I-1227/10	5363-I-1227/10
			podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	3837000079463	do preklica D11AX10 3837000079463 002674
017924	Propikomb 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija	5363-I-1259/10 2.7.2015	5363-I-1259/10 2.7.2015
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	3837000054606	C09BA04 3837000054606 107786
017925	Propranolol Lek 40 mg tablete propranolol (propranololum)	tableta škatala s stekleničko s 50 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Slovenija	5363-I-1997/10	5363-I-1997/10
			podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	383700005967	do preklica C07AA05 383700005967 070653
017926	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatala s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	LEO Pharma A/S, Ballerup, Danska	5363-I-2309/10	5363-I-2309/10
			podaljšanje dovoljenja za promet	LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	3837000106879	do preklica V03AB14 3837000106879 018830
017927	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje in infundiranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatala s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	LEO Pharma A/S, Ballerup, Danska	5363-I-2310/10	5363-I-2310/10
			podaljšanje dovoljenja za promet	LEO Pharma A/S, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	3837000106886	do preklica V03AB14 3837000106886 018848
017928	Rabeprazol Lek 10 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolium)	gastrorezišentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija	5363-I-2233/10 3.11.2015	5363-I-2233/10 3.11.2015
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	3837000059427	A02BC04 3837000059427 114456
017929	Rabeprazol Lek 20 mg gastrorezišentne tablete rabeprazol (rabeprazolium)	gastrorezišentna tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; Lek d.d., Lendava, Slovenija; Lek S.A., Warszawa, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gerlingen, Nemčija	5363-I-2234/10 3.11.2015	5363-I-2234/10 3.11.2015
			novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	3837000059434	A02BC04 3837000059434 114464

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017930	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1235/10 21.6.2015 G03XC01 3837000054484 107808	
017931	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatala s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1237/10 21.6.2015 G03XC01 3837000054507 107824	
017932	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1238/10 21.6.2015 G03XC01 3837000054514 107816	
017933	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatala s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1234/10 21.6.2015 G03XC01 3837000054477 107840	
017934	RALOXIA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-1236/10 21.6.2015 G03XC01 3837000054491 107832	
017935	Ramilife HCT 5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Žejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1890/10 20.9.2015 C09BA05 3837000057935 112720	
017936	Ramilife HCT 5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Žejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1889/10 20.9.2015 C09BA05 3837000057928 112712	
017937	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-647/10 16.4.2015 C09AA05 3837000050639 103500	
017938	Ramipril Aurobindo 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, South Ruislip, VB in APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbugia , Malta Aurobindo Pharma (Malta) Limited Vault 14, Level 2, Floriana FRN, Malta	5363-I-646/10 16.4.2015 C09AA05 3837000050622 103519	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
017947	Rasetron 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatala 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. Izjema se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08 , Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1266/10 21.4.2015 A04AA02 3837000051230 103780	
			novo dovoljenje za promet			
017948	Rasoltan 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf.Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija	5363-I-519/10 26.03.2010 C09CA01 3837000044638	
			spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Group hf. Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	085090	
017949	Rasoltan 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf.Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija	5363-I-1263/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044607	
			spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Group hf. Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	085103	
017950	Rasoltan 25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf.Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija	5363-I-1264/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044614	
			spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Group hf. Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	085111	
017951	Rasoltan 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf.Reykjavíkurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa , Bolgarija	5363-I-1265/10 7.10.2014 C09CA01 3837000044621	
			spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis Group hf. Reykjavíkurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	085120	
017952	Remifentanil Kabi 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo (4 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH , Nemčija	5363-I-935/10 14.5.2015 N01AH06 3837000052404 105503	
			novo dovoljenje za promet			
017953	Remifentanil Kabi 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami (4 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH , Nemčija	5363-I-936/10 14.5.2015 N01AH06 3837000052411 105511	
			novo dovoljenje za promet			
017954	Remifentanil Kabi 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo (10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH , Nemčija	5363-I-937/10 14.5.2015 N01AH06 3837000052428 105520	
			novo dovoljenje za promet			

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017955	Remifentanil Kabi 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami (10 ml) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH , Nemčija	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	5363-I-1938/10 14.5.2015 N01AH06 3837000052435 105538
017956	Remifentanil Orion 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Orion Corporation, Espoo , Finska	5363-I-1710/10 29.2015 N01AH06 3837000056969 111538
017957	Remifentanil Orion 2 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Orion Corporation, Espoo , Finska	5363-I-1711/10 29.2015 N01AH06 3837000056976 111554
017958	Remifentanil Orion 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Orion Corporation, Espoo , Finska	5363-I-1712/10 29.2015 N01AH06 3837000056983 111570
017959	Remifentanil Teva 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	5363-I-2346/10 8.11.2015 N01AH06 3837000059939 114618
017960	Remifentanil Teva 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja 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 Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2347/10 8.11.2015 N01AH06 3837000059946 114626
017961	Remifentanil Teva 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja 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 Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2349/10 8.11.2015 N01AH06 3837000059960 114650
017962	Remifentanil Teva 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanil (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	novo dovoljenje za promet	Predpisovanje in izdaja 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 Pharmaceutical Works Private Limited Company, Gödöllő , Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2348/10 8.11.2015 N01AH06 3837000059963 114634

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017963	Remifentanyl Torrex 1 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanyl (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Torrex Chiesi Pharma GmbH , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1412/10 26.7.2015 N01AH06 3837000055283 109649	
017964	Remifentanyl Torrex 2 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanyl (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Torrex Chiesi Pharma GmbH , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1413/10 26.7.2015 N01AH06 3837000055290 109657	
017965	Remifentanyl Torrex 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje remifentanyl (remifentanilum)	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 vialami s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	IDT Biologika GmbH Nemčija; Hameln Pharmaceuticals GmbH,Nemčija;Torrex Chiesi Pharma GmbH , Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1414/10 26.7.2015 N01AH06 3837000055306 109665	
017966	REMODYLIN 1 mg/ml raztopina za infundiranje treprostiril (treprostiniilum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatala 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.	Exel, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire , Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd., Unither House,Curfew Bell Road, Chertsey KT16 9FG, Velika Britanija	5363-I-649/10 4.3.2013 B01AC 3837000107661 025330	
017967	REMODYLIN 1 mg/ml raztopina za infundiranje treprostiril (treprostiniilum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatala 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.	Exel, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire , Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd., Unither House,Curfew Bell Road, Chertsey KT16 9FG, Velika Britanija	5363-I-1978/10 do preklica B01AC21 3837000107661 025330	
017968	REMODYLIN 10 mg/ml raztopina za infundiranje treprostiril (treprostiniilum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet 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.	Exel, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire , Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd., Unither House,Curfew Bell Road, Chertsey KT16 9FG, Velika Britanija	5363-I-652/10 4.3.2013 B01AC 3837000107692 025348	
017969	REMODYLIN 10 mg/ml raztopina za infundiranje treprostiril (treprostiniilum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatala z 1 vialo z 20 ml raztopine	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet 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.	Exel, Middleton Close, Banbury, Oxfordshire , Velika Britanija United Therapeutics Europe, Ltd., Unither House,Curfew Bell Road, Chertsey KT16 9FG, Velika Britanija	5363-I-1981/10 do preklica B01AC21 3837000107692 025348	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017977	Repaglinid STADA HEMOFARM 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	STADA Arzneimittel AG,Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services BV , Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1038/10 26.5.2015 A10BX02 3837000053210 106470	
017978	Repaglinid STADA HEMOFARM 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	STADA Arzneimittel AG,Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services BV , Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1040/10 26.5.2015 A10BX02 3837000053234 106500	
017979	Repaglinid STADA HEMOFARM 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. novo dovoljenje za promet	STADA Arzneimittel AG,Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services BV , Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1039/10 26.5.2015 A10BX02 3837000053227 106488	
017980	Repaglinid STADA HEMOFARM 4 mg tablete repaglinid (repaglinidum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	STADA Arzneimittel AG,Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services BV , Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1041/10 26.5.2015 A10BX02 3837000053241 106518	
017981	Repaglinid STADA HEMOFARM 4 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	STADA Arzneimittel AG,Nemčija;STADA Arzneimittel GmbH, Avstrija;Centrafarm Services BV , Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1042/10 26.5.2015 A10BX02 3837000053258 106526	
017982	REQUIP 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 210 tabletami (10 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	SmithKline Beecham Pharm, Sussex, VB; GSK Pharm, S.A, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/09 29.06.2009 do preklica N04BC04 3837000093872 077364	
017983	REQUIP 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala 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	SmithKline Beecham Pharm, Sussex, VB; GSK Pharm, S.A, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1819/10 do preklica N04BC04 3837000023756 023213	
017984	REQUIP 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala 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	SmithKline Beecham Pharm, Sussex, VB; GSK Pharm, S.A, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1821/10 do preklica N04BC04 3837000023763 023167	
017985	REQUIP 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala 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	SmithKline Beecham Pharm, Sussex, VB; GSK Pharm, S.A, Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A., Burgos , Španija GSK d.o.o., Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1822/10 do preklica N04BC04 3837000023770 023159	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017986	REQUIP 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	SmithKline Beecham Pharm.,Sussex, VB; GSK Pharm. S.A.,Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A.,Burgos , Španja GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1823/10 do preklica 29.06.2009 N04BC04 3837000023787 023035	5363-I-1823/10 do preklica 29.06.2009 N04BC04 3837000023787 023035
017987	REQUIP 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	SmithKline Beecham Pharm.,Sussex, VB; GSK Pharm. S.A.,Poznan, Poljska; Glaxo Wellcome S.A.,Burgos , Španja GSK d.o.o., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1824/10 do preklica 29.06.2009 N04BC04 3837000023794 023086	5363-I-1824/10 do preklica 29.06.2009 N04BC04 3837000023794 023086
017988	Rifater 50 mg/120 mg/300 mg obložene tablete izoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum) pirazinamid (pyrazinamidum)	obložena tableta škatala s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1303/10 do preklica J04AM02 3837000073034 002054	5363-I-1303/10 do preklica J04AM02 3837000073034 002054
017989	Rifinah 100 mg/150 mg obložene tablete izoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum)	obložena tableta škatala s 84 tabletami (4 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-899/10 do preklica J04AM02 3837000073102 002232	5363-I-899/10 do preklica J04AM02 3837000073102 002232
017990	Rifinah 150 mg/300 mg obložene tablete izoniazid (isoniazidum) rifampicin (rifampicinum)	obložena tableta škatala s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, , Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-900/10 do preklica J04AM02 3837000073119 002240	5363-I-900/10 do preklica J04AM02 3837000073119 002240
017991	Rindolex 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Murska Sobota, Slovenija in Weimer Pharma GmbH, Rastatt , Nemčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1879/10 20.9.2015 C09AA04 3837000057720 112739	5363-I-1879/10 20.9.2015 C09AA04 3837000057720 112739
017992	Rindolex 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex, d.d., Murska Sobota, Slovenija in Weimer Pharma GmbH, Rastatt , Nemčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1880/10 20.9.2015 C09AA04 3837000057737 112747	5363-I-1880/10 20.9.2015 C09AA04 3837000057737 112747
017993	Ringer raztopina za infundiranje, Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calci chloridum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Baxter SA, Belgija; Baxter Healthcare Ltd., VB; Bieffe Medital S.A. , Španja Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/08 23.01.2008 B05BB01 3837000097832 037478	5363-I-149/08 23.01.2008 B05BB01 3837000097832 037478

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši,odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
017994	Ringer raztopina za infundiranje, Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calci chloridum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 vrečkami s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Baxter SA, Belgija; Baxter Healthcare Ltd., VB; Bieffe Medical S.A., Španja Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-148/08 23.01.2008	5363-I-1205/10 do preklica B05BB01 3837000097825 037443
017995	Ringerjeva raztopina Krka raztopina za infundiranje kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid dihidrat (calci chloridum dihydricum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka iz polipropilena s 500 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1813/08 06.11.2008	5363-I-1015/10 20.12.2011 B05BB01 3837000016291 096857
017996	Risedronat Galex 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Soba; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Soba, Slovenija	5363-I-559/09 04.05.2009	5363-I-1787/10 4.5.2014 M05BA07 3837000040906 060348
017997	Risedronat Galex 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Soba; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Soba, Slovenija	5363-I-560/09 04.05.2009	5363-I-1788/10 4.5.2014 M05BA07 3837000040913 060330
017998	Risperidon Teva 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computergeweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1723/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057096 111589	5363-I-1723/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057096 111589
017999	Risperidon Teva 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computergeweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1722/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057089 111600	5363-I-1722/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057089 111600
018000	Risperidon Teva 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computergeweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1724/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057102 111619	5363-I-1724/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057102 111619
018001	Risperidon Teva 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computergeweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1725/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057119 111627	5363-I-1725/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057119 111627
018002	Risperidon Teva 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computergeweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1727/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057133 111635	5363-I-1727/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057133 111635

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018003	Risperidon Teva 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB: Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Mađžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1726/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057126 111643	
01018004	Risperidon Teva 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB: Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Mađžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1729/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057157 111678	
01018005	Risperidon Teva 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB: Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Mađžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1730/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057164 111651	
01018006	Risperidon Teva 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA UK Ltd., VB: Pharmachemie B.V., Nizozemska in TEVA Pharmaceutical Works Private Ltd. Company , Mađžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1728/10 6.9.2015 N05AX08 3837000057140 111660	
01018007	Rispolux 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko z za otroke varno zaporko s 120 ml raztopine in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1619/10 do preklica N05AX08 3837000106176 016560	
01018008	Rispolux 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko z za otroke varno zaporko s 100 ml raztopine in merilno kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. 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-1618/10 do preklica N05AX08 3837000106169 016250	
01018009	Rispolux Neo 0,5 mg orodisperzibilni lističi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni lističi škatala z 28 vrečicami z 28 lističi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1835/10 10.9.2015 N05AX08 3837000057423 111708	
01018010	Rispolux Neo 1 mg orodisperzibilni lističi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni lističi škatala z 28 vrečicami z 28 lističi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1836/10 10.9.2015 N05AX08 3837000057430 111716	
01018011	Rispolux Neo 2 mg orodisperzibilni lističi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni lističi škatala z 28 vrečicami z 28 lističi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1837/10 10.9.2015 N05AX08 3837000057447 111724	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018012	Rispolux Neo 3 mg orodisperzibilni lističi risperidon (risperidonum)	orodisperzibilni lističi škatala z 28 vrečicami z 28 lističi	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1838/10 10.9.2015 N05AX08 3837000057454 111732	
01018013	Risset 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1754/10 do preklica N05AX08 3837000025620 051020	
01018014	Risset 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1755/10 do preklica N05AX08 3837000025637 051039	
01018015	Risset 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1756/10 do preklica N05AX08 3837000025644 051047	
01018016	Risset 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1758/10 do preklica N05AX08 3837000025682 051063	
01018017	Risset 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1757/10 do preklica N05AX08 3837000025651 051055	
01018018	Risset 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1760/10 do preklica N05AX08 3837000025675 051098	
01018019	Risset 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana, Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1759/10 do preklica N05AX08 3837000025668 051071	
01018020	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthron Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Synthron BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-805/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051445 103853	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018021	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-806/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051452 103861	
01018022	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-807/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051469 103870	
01018023	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-808/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051476 103888	
01018024	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-803/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051421 103829	
01018025	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 112 kapsulami (8 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-809/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051483 103900	
01018026	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-802/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051414 103810	
01018027	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-801/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051407 103802	
01018028	Rivastigmin Synthron 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-804/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051438 103837	
01018029	Rivastigmin Synthron 2 mg/ml peroralna raztopina rivastigmin (rivastigminum)	peroralna raztopina škatala s steklenico s 120 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-837/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051766 103918	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018030	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/4/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051537 103977	
01018031	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/5/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051544 103985	
01018032	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/10/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051490 103926	
01018033	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/11/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051506 103934	
01018034	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 112 kapsulami (8 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/8/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051575 104019	
01018035	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/6/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051551 103993	
01018036	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/7/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051568 104000	
01018037	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/2/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051513 103950	
01018038	Rivastigmin Synthron 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-81/3/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051520 103969	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01018039	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-819/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051582 104027	
01018040	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-820/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051599 104035	
01018041	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-825/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051643 104086	
01018042	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-826/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051650 104108	
01018043	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 112 kapsulami (8 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-827/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051667 104116	
01018044	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-821/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051605 104043	
01018045	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-822/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051612 104051	
01018046	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-823/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051629 104060	
01018047	Rivastigmin Synthron 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-1-824/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051636 104078	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01018048	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-833/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051728 104175	
01018049	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-834/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051735 104183	
01018050	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-829/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051681 104132	
01018051	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-830/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051698 104140	
01018052	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-831/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051704 104159	
01018053	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-832/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051711 104167	
01018054	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-835/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051742 104191	
01018055	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 112 kapsulami (8 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-836/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051759 104205	
01018056	Rivastigmin Synthron 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatala s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthron BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Synthon BV, Microweg 22, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-828/10 29.4.2015 N06DA03 3837000051674 104124	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018057	Rocaltrol 0,25 mikrograma mehke kapsule kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka škatala s 100 kapsulami (5 x 20 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-72/1/10 do preklica A11CC04 3837000078268 074934	
018058	Rocaltrol 0,5 mikrograma mehke kapsule kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka škatala s 100 kapsulami (5 x 20 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna cesta 109, Ljubljana , Slovenija Roche farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-72/2/10 do preklica A11CC04 3837000078275 031976	
018059	Ropinirol Teva 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-919/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052244 105430	
018060	Ropinirol Teva 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 210 tabletami (30 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-920/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052251 105457	
018061	Ropinirol Teva 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-921/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052268 105473	
018062	Ropinirol Teva 1 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-922/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052275 105465	
018063	Ropinirol Teva 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-923/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052282 105481	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
01018064	Ropinirol Teva 5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatlja z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., Velika Britanija; Pharmachemie B.V., Haarlem, Nizozemska; TEVA Pharma. Works Private Ltd. Company, Debrecen in Gödöllo, Madžarska in Teva Santé SA, Sens , Francija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-924/10 13.5.2015 N04BC04 3837000052299 105490	
01018065	Ropivakain Torrex 10 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1386/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055153 108529	
01018066	Ropivakain Torrex 10 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1385/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055146 108537	
01018067	Ropivakain Torrex 2 mg/ml raztopina za infundiranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za infundiranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1380/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055092 108561	
01018068	Ropivakain Torrex 2 mg/ml raztopina za infundiranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za infundiranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1379/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055085 108553	
01018069	Ropivakain Torrex 2 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1381/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055108 108570	
01018070	Ropivakain Torrex 2 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1382/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055115 108588	
01018071	Ropivakain Torrex 7,5 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatlja s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C.dei F.lli Altiti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1383/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055122 108600	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018072	Ropivakain Torrex 7,5 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 polipropilenskim ampulami v sterilnem plastičnem ovitku 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.	L. Molteni & C. del F.lli Alitti Società di Esercizio S.p.A. , Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1994/10 21.7.2015 N01BB09 3837000055139 108618	
018073	Ropivakainjev klorid Kabi 10 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine (1 x 5 anpul 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1996/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058505 113433	
018074	Ropivakainjev klorid Kabi 10 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 20 ml raztopine (1 x 5 anpul 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1997/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058512 113450	
018075	Ropivakainjev klorid Kabi 2 mg/ml raztopina za infundiranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za infundiranje škatala s 5 poliolefinjskim vrečami 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1992/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058468 113468	
018076	Ropivakainjev klorid Kabi 2 mg/ml raztopina za infundiranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za infundiranje škatala s 5 poliolefinjskim vrečami 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1993/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058475 113476	
018077	Ropivakainjev klorid Kabi 7,5 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 10 ml raztopine (1 x 5 anpul 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1994/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058482 113484	
018078	Ropivakainjev klorid Kabi 7,5 mg/ml raztopina za injiciranje ropivakain (ropivacainum)	raztopina za injiciranje škatala s 5 ampulami z 20 ml raztopine (1 x 5 anpul 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.	Fresenius Kabi Norge AS, Halden , Norveška	5363-I-1995/10 4.10.2015 N01BB09 3837000058499 113506	
018079	Rosuvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Goddólo, Madz.: teva UK Ltd, VB in Pharma B.V. , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1480/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055634 109673	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018080	Rosuvastatin Teva 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1479/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055627 109681	
01018081	Rosuvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1481/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055641 109690	
01018082	Rosuvastatin Teva 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1482/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055658 109703	
01018083	Rosuvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1483/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055665 109711	
01018084	Rosuvastatin Teva 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1484/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055672 109720	
01018085	Rosuvastatin Teva 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1477/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055603 109738	
01018086	Rosuvastatin Teva 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Teva Pharma, Works Private Lim. Com., Debreceen in Gödölo, Madž.; teva UK Ltd, VB in Pharma. B.V., Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1478/10 3.8.2015 C10AA07 3837000055610 109746	
01018087	Rozamet 10 mg/g krema metronidazol (metronidazolium)	krema škatala s tubo s 25 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Salus Ljubljana, d.d., , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1179/10 do preklica D06BX01 3837000018264 005800	
01018088	Rutacid 500 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrocalcitium)	žvečljiva tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarjska cesta 6, Novo mesto , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarjska cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-662/10 do preklica A02AD04 3837000078770 093718	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018089	Rutacid 500 mg žvečljive tablete hidrotalcit (hydrotalcium)	žvečljiva tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretnem 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-1599/08 06.10.2008	5363-I-1663/10 do preklica A02AD04 383700007877 093726
018090	SAB Simplex peroralne kapljice, suspenzija simeitkon (simeitconum)	peroralne kapljice, suspenzija škatala s kapalnno stekleničko s 30 ml suspenzije	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Famar Orleans, 5, avenue de Concy, Orleans Cedex 2, Francija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1599/08 06.10.2008	5363-I-2104/10 do preklica A03AX13 3837000073652 003980
018091	SALAGEN 5 mg filmsko obložene tablete pilocarpin (pilocarpinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1747/10 do preklica N07AX01 3837000028768 045527	5363-I-1747/10 do preklica N07AX01 3837000028768 045527
018092	Salofalk 1000 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 50 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1196/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089684 045543	5363-I-1196/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089684 045543
018093	Salofalk 1000 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 150 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1198/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089707 045578	5363-I-1198/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089707 045578
018094	Salofalk 1000 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 100 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1197/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089691 045551	5363-I-1197/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089691 045551
018095	Salofalk 500 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 300 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1195/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089677 045608	5363-I-1195/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089677 045608
018096	Salofalk 500 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 100 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1194/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089660 045594	5363-I-1194/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089660 045594
018097	Salofalk 500 mg gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem mesalazin (mesalazinum)	gastrorezištentna zrnca s podaljšanim sproščanjem škatala s 50 vrečicami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasčeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1193/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089653 045586	5363-I-1193/10 30.4.2014 A07EC02 3837000089653 045586

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018098	Saridon 250 mg/150 mg/50 mg tablete paracetamol (paracetamololum) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum)	tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Sante Familiale, Gaillard, , Francija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1800/10 do preklica N02BE51 3837000074857 068276	
018099	Sempre 20 mg trde gastorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-2481/10 04.01.2010 4.1.2015 A02BC05 3837000048414 096663	
018100	Sempre 20 mg trde gastorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-30/10 04.01.2010 4.1.2015 A02BC05 3837000048421 096655	
018101	Sempre 40 mg trde gastorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala s plastenko z 98 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-2484/10 04.01.2010 4.1.2015 A02BC05 3837000048445 096680	
018102	Sempre 40 mg trde gastorezistentne kapsule esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imetrika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-2483/10 04.01.2010 4.1.2015 A02BC05 3837000048438 096610	
018103	Septolet plus 10 mg/2 mg v 1 ml oralno pršilo, raztopina celipiridinij (celipyrnidinium) benzokain (benzocainum)	oralno pršilo, raztopina škatala s plastičnim vsebnikom s 30 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1630/10 18.8.2015 R02AA06 3837000056303 110663	
018104	Septolet plus z okusom jagode 5 mg/1 mg pastile celipiridinij (celipyrnidinium) benzokain (benzocainum)	pastila škatala z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1408/10 22.7.2015 R02AA06 3837000055276 109754	
018105	Septolet plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) celipiridinij (celipyrnidinium)	pastila škatala s 30 pastilami (3 x 10 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. 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-1803/10 24.7.2011 R02AA06 3837000087048 019054	
018106	Septolet plus z okusom mentola 5 mg/1 mg pastile benzokain (benzocainum) celipiridinij (celipyrnidinium)	pastila škatala z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. 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-550/07 20.08.2007 24.7.2011 R02AA06 3837000108491 026271	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018107	SEROXAT 10 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetine)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals VB; Glaxo Wellcome Production, Francija; S.C. Europharm S.A. , Romunija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2332/10 do preklica N06AB05 3837000118629 053198	5363-I-2332/10 do preklica N06AB05 3837000085280 009172
018108	SEROXAT 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetine)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals,VB;GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska;Glaxo W.Production,Francija;S.C. Europharm S.A.,Romunija;Apothecon B.V. , Nizozemska GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2333/10 do preklica N06AB05 3837000085280 009172	5363-I-2333/10 do preklica N06AB05 3837000085297 009180
018109	SEROXAT 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetine)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals VB;GSK Pharmaceuticals S.A.,Poljska; Glaxo Wellcome Production, Francija; S.C. Europharm S.A. , Romunija GSK d.o.o., Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2334/10 do preklica N06AB05 3837000085297 009180	5363-I-2334/10 do preklica N06AB05 3837000109016 027430
018110	Sertralain TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralain (sertralainum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija in Pharmacienie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2404/10 do preklica N06AB06 3837000109016 027430	5363-I-2403/10 do preklica N06AB06 3837000105612 012190
018111	Sertralain TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralain (sertralainum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija in Pharmacienie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2402/10 do preklica N06AB06 3837000109009 027464	5363-I-2401/10 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
018112	Sertralain TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralain (sertralainum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija in Pharmacienie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2402/10 do preklica N06AB06 3837000109009 027464	5363-I-2401/10 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
018113	Sertralain TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralain (sertralainum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Limited, Eastbourne, Velika Britanija in Pharmacienie B.V., Haarlem , Nizozemska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2401/10 do preklica N06AB06 3837000105605 012220	5363-I-2401/10 do preklica N06AB06 3837000105605 012220
018114	Setronon 2 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala 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.	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slo., Pliva Krakow S.A., Krakow, Pol., TEVA Pharm., Godollo , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-541/09 22.04.2009 A04AA01 3837000028096 090395	5363-I-541/09 do preklica A04AA01 3837000028096 090395

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018115	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.	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slo., Pliva Krakow S.A., Krakow, Pol., TEVA Pharm., Godollo , Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1919/10 do preklica A04AA01 3837000028089 090409	
018116	Sildenafil Mylan 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin , Irsko	5363-I-1999/10 5.10.2015 G04BE03	
018117	Sildenafil Mylan 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v omotu)	novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S, Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	3837000058536 113514	
018118	Sildenafil Tecnimede 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories, Grange Road, Dublin , Irsko	5363-I-1998/10 5.10.2015 G04BE03	
018119	Sildenafil Tecnimede 100 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla z 1 tableto (1 x 1 tableta v pretisnem omotu)	novo dovoljenje za promet	Mylan S.A.S, Allée des Parcs, Saint Priest, Francija West Pharma-P deE Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P Farm.SA Por.:Zakłady Farm. Polfa-Lodź SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1117/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054040 107409	
018120	Sildenafil Tecnimede 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.	West Pharma-P deE Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P Farm.SA Por.:Zakłady Farm. Polfa-Lodź SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1116/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054033 107360	
018121	Sildenafil Tecnimede 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	West Pharma-P deE Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P Farm.SA Por.:Zakłady Farm. Polfa-Lodź SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1118/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054057 107417	
018122	Sildenafil Tecnimede 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	novo dovoljenje za promet	West Pharma-P deE Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P Farm.SA Por.:Zakłady Farm. Polfa-Lodź SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1114/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054019 107433	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši,odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018122	Sildenafil Tecnimede 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma-P.deE. Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P. Farm. SA, Por.:Zaklady Farm. Polfa-Lodz SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1115/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054026 107450	
018123	Sildenafil Tecnimede 50 mg filmsko obložene tablete sildenafil (sildenafilum)	filmsko obložena tableta škatala z 1 tableto (1 x 1 tableta v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	West Pharma-P.deE. Farm. S.A., Por.:Atlantic Pharma-P. Farm. SA, Por.:Zaklady Farm. Polfa-Lodz SA , Poljska Tecnimede-Sociedade Técnico-Medicinal S.A., Rua da Tapada Grande, no.2, Sintra, Portugalska	5363-I-1113/10 4.6.2015 G04BE03 3837000054002 107425	
018124	Simvastatin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1140/10 7.6.2015 C10AA01 3837000054286 107468	
018125	Simvastatin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1141/10 7.6.2015 C10AA01 3837000054293 107476	
018126	Simvastatin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1142/10 7.6.2015 C10AA01 3837000054309 107484	
018127	Simvastatin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-2379/10 7.6.2015 C10AA01 3837000059977 114669	
018128	Simvastatin Aurobindo 10 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-2380/10 7.6.2015 C10AA01 3837000059984 114677	
018129	Simvastatin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v prelisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-1143/10 7.6.2015 C10AA01 3837000054316 107492	

Zap. Štev.	Izdelovalec/proizvajalec	Izdajatelj	Nčin/režim izdajanja	Vrsta odločbe	Farmaceutvska oblika	Pakiranje	Številka odločbe, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	Številka odločbe, ki preneha veljati	Datum prenehanja veljavnosti	ATC	Črna koda	Delovna šifra
018130	Simvastatin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo dovoljenje za promet	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-114/10	7.6.2015	5363-I-114/10	7.6.2015	C10AA01	3837000054323	107506
018131	Simvastatin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo pakiranje	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-2361/10	7.6.2015	5363-I-2361/10	7.6.2015	C10AA01	3837000059991	114685
018132	Simvastatin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo dovoljenje za promet	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-1145/10	7.6.2015	5363-I-1145/10	7.6.2015	C10AA01	3837000054330	107514
018133	Simvastatin Aurobindo 20 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo pakiranje	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-2382/10	7.6.2015	5363-I-2382/10	7.6.2015	C10AA01	3837000060003	114693
018134	Simvastatin Aurobindo 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo pakiranje	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-2383/10	7.6.2015	5363-I-2383/10	7.6.2015	C10AA01	3837000060010	114707
018135	Simvastatin Aurobindo 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo dovoljenje za promet	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-1148/10	7.6.2015	5363-I-1148/10	7.6.2015	C10AA01	3837000054361	107549
018136	Simvastatin Aurobindo 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo dovoljenje za promet	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-1146/10	7.6.2015	5363-I-1146/10	7.6.2015	C10AA01	3837000054347	107522
018137	Simvastatin Aurobindo 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	Milpharm Limited, Ares, Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip, Velika Britanija	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	novo dovoljenje za promet	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)		5363-I-1147/10	7.6.2015	5363-I-1147/10	7.6.2015	C10AA01	3837000054354	107530

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01018138	Simvastatin Aurobindo 40 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Milpharm Limited, Ares,Odyssey Business Park, West End Road, South Ruislip , Velika Britanija Aurobindo Pharma Limited, Ares, Odyssey Business Park, South Ruislip, Velika Britanija	5363-I-2384/10 7.6.2015 C10AA01 3837000060027 114715	
01018139	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-1520/09 13. 10.2009	5363-I-2342/10 1.6.2014 L01CD07 3837000041453 061719
01018140	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-1523/09 13. 10.2009	5363-I-2345/10 1.6.2014 L01CD01 3837000041484 061930
01018141	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-1521/09 13. 10.2009	5363-I-2343/10 1.6.2014 L01CD01 3837000041460 061760
01018142	Sindaxel 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-1522/09 13. 10.2009	5363-I-2344/10 1.6.2014 L01CD01 3837000041477 061816
01018143	SINGULAIR 4 mg zmca montelukast (montelukastum)	zmca škatala z 28 vrečkami s 500 mg zmnc	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1689/09 03.11.2009	5363-I-2127/10 do preklica R03DC03 3837000026122 033502
01018144	SINGULAIR 4 mg žvečljive tablete montelukast (montelukastum)	žvečljiva tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet ali 2 x 14 tablet v prelisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	MERCK SHARP & DOHME B.V., Waardeweg, Haarlem , Nizozemska Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o., Smartinska cesta 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1688/09 03.11.2009	5363-I-2128/10 do preklica R03DC03 3837000026115 033510
01018145	Sinoxal 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (100 mg) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan S.R.L.,Romunija; Actavis Italy S.p.A., Nerviano , Italija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1540/08 19.09.2008	5363-I-1659/10 19.9.2013 L01XA03 3837000115703 047058
01018146	Sinoxal 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo (50 mg) s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska; S.C.Sindan S.R.L.,Romunija; Actavis Italy S.p.A., Nerviano , Italija Actavis Group hf. Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1539/08 19.09.2008	5363-I-1658/10 19.9.2013 L01XA03 3837000115697 046868

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018147	Sitamic 50 mg mukoadhezivne bukalne tablete mikonazol (miconazolium)	mukoadhezivna bukalna tableta plastenka s 14 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Catalent Germany Schorndorf GmbH, Nemčija	5363-I-113/10	5363-I-113/10
018148	SmofKabiven brez elektrolitov emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) z 986 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-727/09 10.06.2009	5363-I-699/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041668 071218
018149	SmofKabiven brez elektrolitov emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1970 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-729/09 10.06.2009	5363-I-701/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041682 071480
018150	SmofKabiven brez elektrolitov emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1477 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-728/09 10.06.2009	5363-I-700/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041675 071340
018151	SmofKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) z 986 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-724/09 10.06.2009	5363-I-696/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041637 071510
018152	SmofKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1970 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-726/09 10.06.2009	5363-I-698/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041651 071790
018153	SmofKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1477 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.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-725/09 10.06.2009	5363-I-697/10 10.6.2014 B05BA10 3837000041644 071650

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018154	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1448 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-1256/10 04.11.2014 B05BA10 3837000045253 090573	5363-I-1256/10 4.11.2014 B05BA10 3837000045253 090573
018155	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1206 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-1257/10 04.11.2014 B05BA10 3837000045260 090590	5363-I-1257/10 4.11.2014 B05BA10 3837000045260 090590
018156	SmofKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije- glukoza, aminokislinske elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatala s 4 tri-prekatinimi vrečkami (Biofine) s 1904 ml emulzije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska in Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska	5363-I-1257/10 04.11.2014 B05BA10 3837000045260 090590	5363-I-1257/10 4.11.2014 B05BA10 3837000045260 090590
018157	Solacit 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta	5363-I-718/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051162 104213	5363-I-718/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051162 104213
018158	Solacit 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta	5363-I-719/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051179 104221	5363-I-719/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051179 104221
018159	Solacit 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta	5363-I-720/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051186 104230	5363-I-720/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051186 104230
018160	Solacit 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta	5363-I-717/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051155 104248	5363-I-717/10 20.4.2015 N06AB10 3837000051155 104248
018161	Soluprick SQ cvetni prah trave travniški mačji rep (Phleum pratense) 10 HEP raztopina za kožni vbojni test travniški mačji rep (Phleum pratense)	raztopina za kožni vbojni test 1 viala 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.	ALK-Abello S.A., Miguel Fleta, Madrid, Španija ALK-Abello A/S Bøge Allé 6-8, Hørsholm, Danska	5363-I-971/10 do preklica V04CL 3837000052718 105422	5363-I-971/10 do preklica V04CL 3837000052718 105422

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018162	Solusin 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škata s plastenko z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	HBM Pharma, Sklabinska 30, Martin, Slovaška in Pharma Stulin, Stulin, Nemčija	5363-I-129/10 21.10.2015 S01EE01 3837000059007	114006
018163	Solvolan 3 mg/ml sirup ambroxol (ambroxolum)	sirup škata s stekleničko s 100 ml sirupa in merilno žličko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2023/10 do preklica R05CB06 383700007039	070068
018164	Solvolan 30 mg tablete ambroxol (ambroxolum)	tableta škata z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pritisknem 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-2022/10 do preklica R05CB06 383700007046	070041
018165	Somatostatin Eumedica 0,25 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatostatin (somatostatinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škata z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Forest, Braine-l'Alleud, Belgija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1021/10 do preklica H01CB01 383700008968	019666
018166	Somatostatin Eumedica 3 mg prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje somatostatin (somatostatinum)	prašek in vehikel za koncentrat za raztopino za infundiranje škata z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehikom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB Pharma SA, Chemin du Forest, Braine-l'Alleud, Belgija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1022/10 do preklica H01CB01 383700008975	019585
018167	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1272/09 07.09.2009 do preklica C10AA05 3837000084696	008923
018168	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1000/10 do preklica C10AA05 3837000053043	106399
018169	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škata s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pritisknem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1273/09 07.09.2009 do preklica C10AA05 3837000084726	008877
018170	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba le v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg, Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1000/10 21.05.2010 do preklica C10AA05 3837000053043	106399

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018171	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-989/10 21.05.2010	5363-I-1451/10 do preklica C10AA05 3837000084726 008877
018172	Sortis 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-988/10 21.05.2010	5363-I-1450/10 do preklica C10AA05 3837000084696 008923
018173	Sortis 10 mg zvečljive tablete atorvastatin (atorvastatinum)	zvečljiva tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1461/10 do preklica C10AA05 3837000055481 109762	5363-I-1461/10 do preklica C10AA05 3837000055481 109762
018174	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1002/10 21.05.2010	5363-I-1454/10 do preklica C10AA05 3837000084740 008931
018175	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1275/09 07.09.2009	5363-I-1002/10 do preklica C10AA05 3837000084740 008931
018176	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z z otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1003/10 do preklica C10AA05 3837000053050 106402	5363-I-1003/10 do preklica C10AA05 3837000053050 106402
018177	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1274/09 07.09.2009	5363-I-1001/10 do preklica C10AA05 3837000084702 008974
018178	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1001/10 21.05.2010	5363-I-1453/10 do preklica C10AA05 3837000084702 008974
018179	Sortis 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z z otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1003/10 21.05.2010	5363-I-1455/10 do preklica C10AA05 3837000053050 106402

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018180	Sortis 20 mg žvečljive tablete atorvastatin (atorvastatinum)	žvečljiva tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1276/09 07.09.2009	5363-I-1462/10 do preklica C10AA05 3837000055498 109770
018181	Sortis 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1004/10 do preklica C10AA05 3837000022551	5363-I-1004/10 do preklica C10AA05 3837000022551 024120
018182	Sortis 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1005/10 do preklica C10AA05 3837000053067	5363-I-1005/10 do preklica C10AA05 3837000053067 106410
018183	Sortis 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba/e v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1004/10 21.05.2010	5363-I-1456/10 do preklica C10AA05 3837000022551 024120
018184	Sortis 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba/e v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1005/10 21.05.2010	5363-I-1457/10 do preklica C10AA05 3837000053067 106410
018185	Sortis 40 mg žvečljive tablete atorvastatin (atorvastatinum)	žvečljiva tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1463/10 do preklica C10AA05 3837000055504 109789	5363-I-1463/10 do preklica C10AA05 3837000055504 109789
018186	Sortis 5 mg žvečljive tablete atorvastatin (atorvastatinum)	žvečljiva tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova farmacevtska oblika	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1460/10 do preklica C10AA05 3837000055474 109797	5363-I-1460/10 do preklica C10AA05 3837000055474 109797
018187	Sortis 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imena izdelovalca	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1277/09 07.09.2009	5363-I-1006/10 do preklica C10AA05 3837000089981 083011
018188	Sortis 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldalee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1007/10 do preklica C10AA05 3837000053074 106429	5363-I-1007/10 do preklica C10AA05 3837000053074 106429

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018189	Sortis 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1006/10 21.05.2010	5363-I-1458/10 do preklica C10AA05 3837000089981 083011
018190	Sortis 80 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta HDPE vsebnik z za otroke varno zaporko z 90 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenbale v dovoljenju za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Mooswaldallee 1, Freiburg , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1007/10 21.05.2010	5363-I-1459/10 do preklica C10AA05 3837000053074 106429
018191	Sorvasta 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1467/10 29.7.2015	5363-I-1467/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055542 109800
018192	Sorvasta 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-1466/10 29.07.2010	5363-I-2163/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055535 109819
018193	Sorvasta 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. spremenba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-1467/10 29.07.2010	5363-I-2164/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055542 109800
018194	Sorvasta 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1466/10 29.7.2015	5363-I-1466/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055535 109819
018195	Sorvasta 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1468/10 29.7.2015	5363-I-1468/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055559 109827
018196	Sorvasta 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1469/10 29.7.2015	5363-I-1469/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055566 109835

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018197	Sorvasta 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1468/10 29.07.2010	5363-I-2165/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055569 109827
018198	Sorvasta 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-2166/10 29.07.2010	5363-I-2166/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055566 109835
018199	Sorvasta 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1471/10 29.7.2015	5363-I-1471/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055580 109860
018200	Sorvasta 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1470/10 29.7.2015	5363-I-1470/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055573 109851
018201	Sorvasta 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1470/10 29.07.2010	5363-I-2167/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055573 109851
018202	Sorvasta 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1471/10 29.07.2010	5363-I-2168/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055580 109860
018203	Sorvasta 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1464/10 29.7.2015	5363-I-1464/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055511 109878
018204	Sorvasta 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1465/10 29.07.2010	5363-I-2162/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055528 109886
018205	Sorvasta 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala 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-1464/10 29.07.2010	5363-I-2161/10 29.7.2015 C10AA07 3837000055511 109878

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018206	Sorvasta 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija HYGIA družba za proizvodnjo in promet zdravil na debelo, Novo mesto, d.o.o., Foersterjeva ulica 10, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1465/10 29.7.2015 C10AA07 383700005528 109886	
018207	Starctin 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grodziske Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Sp. Z o.o., Grodzisk Mazowiecki, Polska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2019/10 6.10.2015 N06AB10 3837000058581 113530	
018208	Starctin 15 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grodziske Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Sp. Z o.o., Grodzisk Mazowiecki, Polska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2020/10 6.10.2015 N06AB10 3837000058598 113557	
018209	Starctin 20 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grodziske Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Sp. Z o.o., Grodzisk Mazowiecki, Polska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2021/10 6.10.2015 N06AB10 3837000058604 113565	
018210	Starctin 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Grodziske Zakłady Farmaceutyczne "Polfa" Sp. Z o.o., Grodzisk Mazowiecki, Polska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2018/10 6.10.2015 N06AB10 3837000058574 113573	
018211	Stedril-m 150 mikrogramov/30 mikrogramov obložene tablete levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (etinylestradiolum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska Pfizer Europe MA EEIG Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velika Britanija	5363-I-2029/10 07.04.2009 do preklica G03AA07 3837000007077 032581	
018212	Strefen 8,75 mg pastile flurbiprofen (flurbiprofenum)	pastila škatala s 16 pastilami (2 x 8 pastil v pretnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. VB, Crookes Healthcare Limited, Velika Britanija Reckitt Benckiser Healthcare International, Ltd. 103-105 Bath Road, Slough, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-1167/10 9.6.2015 M01AE09 3837000054453 107867	
018213	Stugeron 75 mg tablete cinnarizin (cinnarizinum)	tableta škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretnem 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-1401/10 do preklica N07CA02 383700007084 080063	
018214	SUMAMED 500 mg prašek za raztopino za infundiranje azitromicin (azithromycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala 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 izdovalec	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slo., Pliva Krakow S.A., Krakow, Pol., TEVA Pharm., Godollo, Madžarska Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišću 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1626/08 10.10.2008 do preklica J01FA10 383700008434 045004	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018215	Syntocinon 10 i.e. koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje oksitocin (oxytocinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje omot z 10 škatlami z 10 ampulami z 1 ml raztopine	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-1794/10 do preklica H01BB02 3837000072464 082244	5363-I-1794/10 do preklica H01BB02 3837000072464 082244
018216	Syntocinon 40 i.e./ml prišlo za nos, raztopina oksitocin (oxytocinum)	prišlo za nos, raztopina škatla s steklenim vsebnikom s 5 ml raztopine in odmernim ventilom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-1795/10 do preklica H01BB02 3837000072488 082325	5363-I-1795/10 do preklica H01BB02 3837000072488 082325
018217	Syntocinon 5 i.e. koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje oksitocin (oxytocinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje omot z 10 škatlami z 10 ampulami z 1 ml raztopine	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-1793/10 do preklica H01BB02 3837000072471 082309	5363-I-1793/10 do preklica H01BB02 3837000072471 082309
018218	Tametil 10 mg filmsko obložene tablete domperidon (domperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2076/10 do preklica A03FA03 3837000007169 083054	5363-I-2076/10 do preklica A03FA03 3837000007169 083054
018219	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 pretrsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	Synthon Hispania S.L., San Bois de Libregat, Španija in McDermott Lab. t/a Gerard Lab., Dublin, Irska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1950/08 28.11.2008 G04CA02 3837000100105 038970	5363-I-1946/10 2.2.2011 G04CA02 3837000100105 038970
018220	Tantum Verde 1.5 mg/ml raztopina za grgranje in izpiranje ust benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje in izpiranje ust škatla s steklenico z 240 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. novo pakiranje	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A., Ancona, Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1300/10 do preklica A01AD02 3837000054729 108251	5363-I-1300/10 do preklica A01AD02 3837000054729 108251
018221	Tantum Verde 1.5 mg/ml raztopina za grgranje in izpiranje ust benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje in izpiranje ust škatla s steklenico s 120 ml raztopine	Izdaja zdravila je brez recepta lekanah. sprememba izdelovalca	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A., Ancona, Italija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1299/10 do preklica A01AD02 3837000087222 010855	5363-I-1299/10 do preklica A01AD02 3837000087222 010855
018222	Tarnasol 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretrsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1087/10 16.2015 C09CA01 3837000053647 107565	5363-I-1087/10 16.2015 C09CA01 3837000053647 107565
018223	Tarnasol 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretrsnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquaca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1088/10 16.2015 C09CA01 3837000053654 107573	5363-I-1088/10 16.2015 C09CA01 3837000053654 107573

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018224	Tarnasol 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1084/10 16.2015 C09CA01 3837000053616 107581	
018225	Tarnasol 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1086/10 16.2015 C09CA01 3837000053630 107590	
018226	Tarnasol 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuquena de Henares , Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1085/10 16.2015 C09CA01 3837000053623 107603	
018227	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermonea, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1858/10 do preklica L01CD01 3837000097757 035505	
018228	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermonea, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1857/10 do preklica L01CD01 3837000019094 008494	
018229	Taxol 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (pacitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Corden Pharma Latina S.p.A., Sermonea, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-1856/10 do preklica L01CD01 3837000085594 087920	
018230	TEGRETOL 200 mg tablete karbamazepin (carbamazepinum)	tableta škatala 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, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2182/10 do preklica N03AF01 3837000013856 082864	
018231	TEGRETOL CR 400 mg tablete s podaljšanim sproščanjem karbamazepin (carbamazepinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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 do preklica N03AF01 3837000014174 096083	
018232	Terbinafin Arrow 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Arrow Pharm (Malta) Limited, Malta; Akmon farmaceutvske ind.o.o., Grosuplje; Medicoforma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-977/08 03.06.2008 14.5.2012 D01BA02 3837000107272 020460	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018233	Terbinafin Arrow 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm (Malta) Limited, Akmon farmaceutvske ind.o.o.Grosuplje,Medicofarma S.A. , Poljska Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1745/10 do preklica D01BA02 38370000107272 020460	
018234	Terbinafin Mylan 10 mg/g krema terbinafin (terbinafinum)	krema škatlja s tubo s 15 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Gedeon Richter Ltd., Budimpešta, Mađarska in McDermott Laboratories, Dublin 13 , Irsko Generics UK Ltd., Station Close, Potlars Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-982/10 19.5.2015 D01AE15 3837000052770 105414	
018235	Terbinafin Romikim Farma 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1246/10 1.7.2015 D01BA02 3837000054569 107883	
018236	Terbinafin Romikim Farma 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2411/10 do preklica D01BA02 3837000054552 107875	
018237	Terbinafin Romikim Farma 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2412/10 do preklica D01BA02 3837000054569 107883	
018238	Terbinafin Terbano 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1247/10 1.7.2015 D01BA02 3837000054576 107905	
018239	Terbinafin Terbano 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-1248/10 1.7.2015 D01BA02 3837000054583 107913	
018240	Terbinafin Terbano 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2413/10 do preklica D01BA02 3837000054576 107905	
018241	Terbinafin Terbano 250 mg tablete terbinafin (terbinafinum)	tableta škatlja z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares , Španija ROMIKIM FARMA, S.L., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2414/10 do preklica D01BA02 3837000054583 107913	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018242	TERTENSIF SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škata z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Lab. Servier Ind., Gidy, Francija; ANPHARM Pr., Farm.S.A., Varšava, Poljska; Akmon d.o.o., Grosuplje , Slovenija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-652/09 26.05.2009	5363-I-1739/10 do preklica C03BA11 3837000041286 062090
01018243	TERTENSIF SR 1,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škata s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Les Lab. Servier Ind., Gidy, Francija; ANPHARM Pr., Farm.S.A., Varšava, Poljska; Akmon d.o.o., Grosuplje , Slovenija Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1617/08 05.11.2008	5363-I-1738/10 do preklica C03BA11 3837000083156 005371
01018244	TertensifKomb 10 mg/2,5 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škata s polipropilensko platenko s 30 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Les Laboratoires Servier Industrie, Gidy, Francija in Servier (Ireland) Industries Ltd., Wicklow , Irska Servier Pharma d.o.o., Pot k sejnišči 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1242/10 16.02.2010	5363-I-1242/10 16.2.2015 C09BA04 3837000049060 098825
01018245	TETABULIN SID 250 i.e. raztopina za injiciranje humani imunoglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunoglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje škata z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 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.	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj , Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 18, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1029/10 do preklica J06BB02 3837000090109 083372	5363-I-1029/10 do preklica J06BB02 3837000090109 083372
01018246	Tetmodis 25 mg tablete tetraabenazin (tetraabenazinum)	tableta škata s polietilensko platenko s 112 tabletami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Trommsdorff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Trommsdorffstrasse 2-6, Alsdorf , Nemčija Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Wintergasse 85/1B, Purkersdorf, Avstrija	5363-I-2158/10 26.10.2015	5363-I-2158/10 26.10.2015 N07XX06 3837000059250 114014
01018247	Tianeptin Mylan 12,5 mg obložene tablete tianeptin (tianeptinum)	obložena tableta škata s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Rotteford Pharma GmbH, Ennigerloh, Nemčija in McDermott Labora. Ltd. Dublin 13 , Irska Mylan S.A.S., Allée des Parcs, Saint Priest, Francija	5363-I-733/10 6.9.2015 N06AX14 3837000057195 111686	5363-I-733/10 6.9.2015 N06AX14 3837000057195 111686
01018248	Timalen 2,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) benzalkonijev klorid (benzalkonii chlordinum)	kapljice za oko, raztopina škata s plastičnim vsebnikom s 5 ml raztopine in z zaporko s kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2125/10 21.10.2015 S01ED01 3837000058987 114022	5363-I-2125/10 21.10.2015 S01ED01 3837000058987 114022
01018249	Timalen 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) benzalkonijev klorid (benzalkonii chlordinum)	kapljice za oko, raztopina škata s plastičnim vsebnikom s 5 ml raztopine in z zaporko s kapalko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana , Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2126/10 21.10.2015 S01ED01 3837000058994 114030	5363-I-2126/10 21.10.2015 S01ED01 3837000058994 114030
01018250	Tocfino 10 mg mehke kapsule aliretinoin (aliretinoinum)	kapsula, mehka škata s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Swisscaps, Grassingerstrasse 9, Bad Aibling , Nemčija Basilea Medical Ltd., 14/16 Frederick Sanger Road, Surrey, Velika Britanija	5363-I-903/10 6.5.2015 D11AX19 3837000052183 105392	5363-I-903/10 6.5.2015 D11AX19 3837000052183 105392

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018251	Toctino 30 mg mehke kapsule alitreinoin (alitreinoinum)	kapsula, mehka škatala s 30 tabletami (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. novo dovoljenje za promet	Swisscaps, Grassingerstrasse 9, Bad Aibling, Nemčija Basilea Medical Ltd., 14/16 Frederick Sanger Road, Surrey, Velika Britanija	5363-I-1904/10 6.5.2015 D11AX19 383700052190	5363-I-1904/10 6.5.2015 D11AX19 383700052190
018252	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-1316/09 09.09.2009 N03AX11 3837000095944 032417	5363-I-1986/10 30.5.2012 N03AX11 3837000095944 032417
018253	TOPAMAX 15 mg trde kapsule topiramāt (topiramatum)	kapsula, trda škatala s plastenko s 60 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba izdelovalca	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-1318/09 09.09.2009 N03AX11 3837000029383 078336	5363-I-1988/10 11.7.2012 N03AX11 3837000029383 078336
018254	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-1317/09 09.09.2009 N03AX11 3837000095951 032425	5363-I-1987/10 30.5.2012 N03AX11 3837000095951 032425
018255	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-1314/09 09.09.2009 N03AX11 3837000095920 032395	5363-I-1984/10 30.5.2012 N03AX11 3837000095920 032395
018256	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-1315/09 09.09.2009 N03AX11 3837000095937 032409	5363-I-1985/10 30.5.2012 N03AX11 3837000095937 032409
018257	Topiramat Galex 100 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-338/09 10.03.2009 N03AX11 3837000115062 045985	5363-I-711/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115062 045985
018258	Topiramat Galex 100 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-339/09 10.03.2009 N03AX11 3837000115079 045942	5363-I-712/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115079 045942
018259	Topiramat Galex 200 mg filmsko obložene tablete topiramāt (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-341/09 10.03.2009 N03AX11 3837000115109 045950	5363-I-714/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115109 045950

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018260	Topiramat Galex 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-340/09 10.03.2009	5363-I-713/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115093 046060
018261	Topiramat Galex 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-334/09 10.03.2009	5363-I-707/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115000 045900
018262	Topiramat Galex 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-335/09 10.03.2009	5363-I-708/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115017 045926
018263	Topiramat Galex 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-337/09 10.03.2009	5363-I-710/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115048 045934
018264	Topiramat Galex 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Pharmathen S.A., Pallini Attikis, Grčija; Galex d.d., Murska Sobota; Pharmathen Int. S.A., Rodopi, Grčija Galex, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-336/09 10.03.2009	5363-I-709/10 14.8.2013 N03AX11 3837000115031 045918
018265	Topiramat Teva 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-221/10 do preklica N03AX11 3837000044225 084662	
018266	Topiramat Teva 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-221/10 do preklica N03AX11 3837000044232 084670	
018267	Topiramat Teva 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2209/10 do preklica N03AX11 3837000044201 084689	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018268	Topiramnat Teva 50 mg filmsko obložene tablete topiramnat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Teva UK Ltd, VB; Pharmachemie B.V., Nizozemska; Teva Santé SA, Francija; Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Madžarska Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2210/10 do preklica N03AX11 3837000044218 084697	
018269	Torendo 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2046/10 do preklica N05AX08 3837000097474 034967	
018270	Torendo 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2045/10 do preklica N05AX08 3837000097467 034959	
018271	Torendo 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2047/10 do preklica N05AX08 3837000097481 034975	
018272	Torendo 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatala s stekleničko s 100 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., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2057/10 do preklica N05AX08 3837000097580 035114	
018273	Torendo 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2048/10 do preklica N05AX08 3837000097498 034983	
018274	Torendo 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2050/10 do preklica N05AX08 3837000097511 035009	
018275	Torendo 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2049/10 do preklica N05AX08 3837000097504 034991	
018276	Torendo 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2053/10 do preklica N05AX08 3837000097542 035041	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018277	Torendo 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2052/10 do preklica N05AX08 3837000097535 035033	
018278	Torendo 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2051/10 do preklica N05AX08 3837000097528 035025	
018279	Torendo 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2054/10 do preklica N05AX08 3837000097559 035084	
018280	Torendo 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2055/10 do preklica N05AX08 3837000097566 035092	
018281	Torendo 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2056/10 do preklica N05AX08 3837000097573 035106	
018282	Torendo Q-Tab 0.5 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2058/10 do preklica N05AX08 3837000097597 035122	
018283	Torendo Q-Tab 0.5 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2059/10 do preklica N05AX08 3837000097603 035130	
018284	Torendo Q-Tab 1 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2061/10 do preklica N05AX08 3837000097627 035173	
018285	Torendo Q-Tab 1 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, , Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2060/10 do preklica N05AX08 3837000097610 035165	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018286	Torendo Q-Tab 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2062/10 do preklica N05AX08 3837000097634 035211	
018287	Torendo Q-Tab 2 mg orodisperzibilne tablete risperidon (risperidonum)	orodisperzibilna tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-2063/10 do preklica N05AX08 3837000097641 035181	
018288	TORNETIS 100 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geflingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1848/09 19.11.2009 G04BE03 3837000046182 091782	
018289	TORNETIS 25 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geflingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1846/09 19.11.2009 G04BE03 3837000046168 091790	
018290	TORNETIS 50 mg tablete sildenafil (sildenafilum)	tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana, Slovenija; LEK S.A., Strykow, Poljska; Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geflingen, Nemčija in S.C.Sandoz S.R.L., Mures, Romunija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1847/09 19.11.2009 G04BE03 3837000046175 091804	
018291	Torvalipin 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-427/10 11.03.2010 C10AA05 3837000113020 042404	
018292	Torvalipin 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-428/10 11.03.2010 C10AA05 3837000113037 042412	
018293	Torvalipin 40 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Actavis hf., Reykjavikurvegur 76-78, Hafnarfjörður, Islandija in Balkanpharma-Dupnitsa AD, Dupnitsa, Bolgarija Actavis Group hf., Reykjavikurvegi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-429/10 11.03.2010 C10AA05 3837000113044 042439	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši, odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018294	Trachisan 8 mg pastile lidocain (lidocainum)	pastila škatala z 20 pastilami (2 x 10 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Niederdorfelden , Nemčija	5363-I-585/10 do preklica R02AD02 3837000106145 016730	
018295	Trachisan 8 mg pastile lidocain (lidocainum)	pastila škatala z 20 pastilami (2 x 10 pastil v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba/le na odločbi (dal imena, pomožne snovi...)	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG, Niederdorfelden , Nemčija	5363-I-791/10 do preklica R02AD02 3837000106145 016730	
018296	TRACRIUM 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje atracurij (atracurium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-762/10 do preklica M03AC04 3837000015508 033820	
018297	TRACRIUM 10 mg/ml raztopina za injiciranje ali infundiranje atracurij (atracurium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatala s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Manufacturing, S.p.A., Parma, Italija, GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-763/10 do preklica M03AC04 3837000015515 086363	
018298	Tracutit koncentrat za raztopino za infundiranje (kombinacije elektrolitov z drugimi pripravki)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatala s 5 ampulami z 10 ml koncentrata	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen , Nemčija B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-1271/10 do preklica B05XA31 3837000086768 073792	
018299	Tramadol/paracetamol Billev Pharma 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novi dovoljenje za promet	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debreceen in Góddólo, Mad., Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Billev Pharma Aps, Fuglebaekgaard, Elmegardsvej 1 A, Torslev, Jaegerspris, Danska	5363-I-1975/10 29.9.2015 N02AX52 3837000058451 112755	
018300	Tramadol/paracetamol Teva 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolium) paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imenika dovoljenja za promet in sprememba imena	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Debreceen in Góddólo, Mad., Teva Czech Ind. s.r.o., Pliva Ljubljana d.o.o. , Slovenija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1975/10 29.9.2015 N02AX52 3837000058451 112755	
018301	Tramundin 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolium)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatala s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Mundipharma GmbH, Mundipharma Strasse, Limburg, Lahn , Nemčija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-2405/10 do preklica N02AX02 3837000084139 007307	
018302	Trandolapril Arrow 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1660/10 do preklica C09AA10 3837000115338 046540	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018303	Trandolapril Arrow 1 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1661/10 do preklica C09AA10 3837000115420 046558	
01018304	Trandolapril Arrow 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1662/10 do preklica C09AA10 3837000115437 046566	
01018305	Trandolapril Arrow 4 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatala z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Arrow Pharm Limited, Birzebugia, Malta; Selamine Ltd T/A Arrow Generics Ltd, Irska in Akmon d.o.o. , Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1663/10 do preklica C09AA10 3837000115444 046574	
01018306	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1718/10 25.9.2013 06.11.2009 L02BG03 3837000116267 047961	
01018307	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1724/10 25.9.2013 06.11.2009 L02BG03 3837000116328 048038	
01018308	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1727/09 06.11.2009 25.9.2013 L02BG03 3837000116311 048020	
01018309	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1725/09 06.11.2009 25.9.2013 L02BG03 3837000116298 047996	
01018310	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana , Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1723/09 06.11.2009 25.9.2013 L02BG03 3837000116274 047970	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018311	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1724/09 06.11.2009	5363-I-12010 25.9.2013 L02BG03 3837000116281 047988
018312	Trasollette 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega poblaščenega zdravnika. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Galex d.d., Tišinska ulica 29g, 9000 Murska Sobota ali PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, 1000 Ljubljana, Slovenija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1726/09 06.11.2009	5363-I-1222/10 25.9.2013 L02BG03 3837000116304 048011
018313	Treksta 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp.z.o.o./Poljska; STADA Arzneimittel AG; Nemčija; Centralarm Services BV, Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1027/10 26.5.2015 N05AH04 3837000053166 106364	
018314	Treksta 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp.z.o.o./Poljska; STADA Arzneimittel AG; Nemčija; Centralarm Services BV, Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1028/10 26.5.2015 N05AH04 3837000053173 106372	
018315	Treksta 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp.z.o.o./Poljska; STADA Arzneimittel AG; Nemčija; Centralarm Services BV, Nizozemska STADA HEMOFARM d.o.o., Vurnikova 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1026/10 26.5.2015 N05AH04 3837000053159 106380	
018316	TRENTAL 400 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem pentoksifilin (pentoxifylinum)	filmsko obložena tableta s sproščanjem škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito, Italija Sanofi-Aventis d.o.o., Dunejska cesta 151, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1178/10 do preklica C04AD03 3837000075434 086460	
018317	Tri-Regol obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) levonorgestrel (levonorgestrelum)	obložena tableta škatala z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu); 6 roza, 5 belih in 10 oker tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska	5363-I-1224/10 do preklica G03AB03 3837000090079 081116	
018318	Tri-Regol obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) levonorgestrel (levonorgestrelum)	obložena tableta škatala s 63 tabletami (3 x 21 tablet v pretisnem omotu); 6 roza, 5 belih in 10 oker tablet	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Chemical Works of Gedeon Richter Plc, Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska Chemical Works of Gedeon Richter Plc., Gyömrői ut 19-21, H-1103 Budimpešta, Madžarska	5363-I-1225/10 do preklica G03AB03 3837000090086 081124	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018319	Trical 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala 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	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-381/09 17.03.2009	5363-I-739/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098884 037990
018320	Trical 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-384/09 17.03.2009	5363-I-742/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098914 037966
018321	Trical 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-365/09 17.03.2009	5363-I-743/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098921 037958
018322	Trical 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-382/09 17.03.2009	5363-I-740/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098891 037982
018323	Trical 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-363/09 17.03.2009	5363-I-741/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098907 037974
018324	Trical 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-387/09 17.03.2009	5363-I-745/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098945 038059
018325	Trical 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-368/09 17.03.2009	5363-I-746/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098952 038040
018326	Trical 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-369/09 17.03.2009	5363-I-747/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098969 038024
018327	Trical 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatala 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	Sofarimex Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska; Menarini-Von H. Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG. Glenicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-366/09 17.03.2009	5363-I-744/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098938 038067

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Ši, odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018328	Trical 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-390/09 17.03.2009	5363-I-748/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098976 038016
018329	Trical 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla s 120 tabletami (12 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-395/09 17.03.2009	5363-I-753/10 2.12.2010 A10BB12 3837000099027 038083
018330	Trical 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla 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	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-392/09 17.03.2009	5363-I-750/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098990 038113
018331	Trical 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla 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	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-393/09 17.03.2009	5363-I-751/10 2.12.2010 A10BB12 3837000099003 038105
018332	Trical 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-394/09 17.03.2009	5363-I-752/10 2.12.2010 A10BB12 3837000099010 038091
018333	Trical 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla s 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex, Port.; Dragenopharm Ap. Nem.; Jelfa S.A.; Poljska: Menarini-Von H., Nem.; A. Menarini & Serv. S.r.l., Italija BERLIN-CHEMIE AG, Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-391/09 17.03.2009	5363-I-749/10 2.12.2010 A10BB12 3837000098983 038148
018334	Trical 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sofarimex, Port.; Dragenoph. Apotheke Püschl Nem.; Menarini-Von Heyden, Nem.; A. Menarini Man. & Serv. S., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-36/07 16.01.2007	5363-I-755/10 16.1.2012 A10BB12 3837000105438 011460
018335	Trical 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla 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	Sofarimex, Port.; Dragenoph. Apotheke Püschl Nem.; Menarini-Von Heyden, Nem.; A. Menarini Man. & Serv. S., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-35/07 16.01.2007	5363-I-754/10 16.1.2012 A10BB12 3837000105421 011410
018336	Trical 6 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta skatla 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	Sofarimex, Port.; Dragenoph. Apotheke Püschl Nem.; Menarini-Von Heyden, Nem.; A. Menarini Man. & Serv. S., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg	5363-I-37/07 16.01.2007	5363-I-756/10 16.1.2012 A10BB12 3837000105445 011525

Zap. Štev.	Izdelek	Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika	Način/režim izdajanja	Izdelovalec/proizvajalec	Številka odločbe, ki preneha veljati	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC
			Pakiranje	Vrsta odločbe	Predlagatelj	Datum prenehanja veljavnosti	Črna koda Delovna šifra
018337	Trical 6 mg tablete	glimpirid (glimpiridum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sofarimex Port.; Dragenoph. Apotheker Püschl Nem.; Menarini-Von Heyden Nem.; A. Menarini Man. & Serv. S., Italija	5363-I-38/07 16.01.2007	5363-I-757/10 16.1.2012 A10BB12 38370000105452
				spremenba v dovoljenju za promet-dodatni izdelovalec	Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, , Luksemburg		011550
018338	TRIMETAZIDIN SERVIER 35 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem	trimetazidin (trimetazidinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem škatala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Les Lab. Servier Ind., Francija, Servier (Ireland) Industries Ltd, Irska in Anpharm SA, Poljska	5363-I-789/10 do preklica C01EB15 3837000025835	
				podaljšanje dovoljenja za promet	Servier Pharma d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija		060305
018339	Trisequens filmsko obložene tablete	estradiol (estradiolum) noreisteron (norethisteronum) estradiol (estradiolum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (12 modrih, 10 belih, 6 rdečih) v plastični škatlici	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-929/07 12.12.2007	5363-I-183/10 do preklica G03FB05 3837000017342
				spremenba le v dovoljenju za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska		097489
018340	TRITAZIDE 2,5 mg/12,5 mg tablete	ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanofi-Aventis S.p.A., Scoppito, Italija	5363-I-133/08 03.03.2008	5363-I-1805/10 24.4.2012 C09BA05 3837000088700
				spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Ljubljana, Slovenija		012483
018341	TRITAZIDE 5 mg/25 mg tablete	ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Sanofi-Aventis S.p.A., Scoppito, Italija	5363-I-132/08 03.03.2008	5363-I-1806/10 24.4.2012 C09BA05 3837000088717
				spremenba naslova imetnika dovoljenja za promet	Ljubljana, Slovenija		012491
018342	ULTRACAIN D-S 40 mg/0,006 mg v 1 ml raztopina za injiciranje	artikain (articaicum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje škatala 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.	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Industriepark Hoechst, Frankfurt am Main, Nemčija	5363-I-1083/10 do preklica N01BB58 3837000075182	
				podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis d.o.o., Dunajska cesta 151, Ljubljana, Slovenija		090913
018343	Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje	jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 steklenicami 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.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-1284/10 do preklica V08AB05 3837000080384	
				podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija		054992
018344	Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje	jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala 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.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-1282/10 do preklica V08AB05 3837000075656	
				podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija		040924

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018345	Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala 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.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-1281/10 do preklica V08AB05 3837000075663 000612	
018346	Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-1283/10 do preklica V08AB05 3837000103632 002534	
018347	Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 steklenicami z 200 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-1286/10 do preklica V08AB05 3837000080391 089591	
018348	Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala z 8 steklenicami s 500 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin , Nemčija	5363-I-1287/10 do preklica V08AB05 3837000120875 055000	
018349	Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje jod (iodum)	raztopina za injiciranje škatala z 10 steklenicami s 100 ml raztopine	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Bayer Schering Pharma AG, Berlin in Berlimed S.A., Madrid , Španija Bayer Schering Pharma AG , D-13342 Berlin, Nemčija	5363-I-1285/10 do preklica V08AB05 3837000075694 090387	
018350	Ursofalk 250 mg/5 ml peroralna suspenzija ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	peroralna suspenzija škatala s stekleničko z 250 ml suspenzije in merilno žličko	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg , Nemčija	5363-I-1089/10 1.6.2015 A05AA02 3837000053661 107611	
018351	Vagifem 10 mikrogramov vaginalne tablete estradiol (estradiolum)	vaginalna tableta škatala z 18 tabletami z 18 aplikatorji (3 x 6 aplikatorjev v preloženem omoču)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1244/10 1.7.2015 G03CA03 3837000054545 107921	
018352	Valaciklovir Arrow 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (6 x 7 tablet v preloženem omoču)	podaljšanje dovoljenja za promet Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danska	5363-I-1716/10 3.9.2015 J05AB11 3837000057027 111740	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018353	Valaciklovir Arrow 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm Ltd, Malta; Jutta Pharma GmbH, Nemčija; Sela Ltd T/A Arr. Gen. Ltd, Irsko in Akmon Pharm., Slovenija Arrow Generics Limited, Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-1715/10 3.9.2015 J05AB11 3837000057010 111759	
018354	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Pol. Merck, Barcelona, Špa.; McDermott Lab., Dublin, Irsko in Pharma-Pack Kft. Budaörs, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-582/10 01.04.2010 J05AB11 3837000119701 055280	
018355	Valaciklovir Mylan 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Merck S.L. Pol. Merck, Barcelona, Špa.; McDermott Lab., Dublin, Irsko in Pharma-Pack Kft. Budaörs, Madžarska Generics UK Ltd., Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-581/10 01.04.2010 J05AB11 3837000119695 055140	
018356	Valsacor 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-734/10 23.6.2011 C09CA03 3837000051261 104256	
018357	Valsacor 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-735/10 23.6.2011 C09CA03 3837000051278 104264	
018358	Valsacor 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-736/10 23.6.2011 C09CA03 3837000051285 104272	
018359	Valsacor 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-737/10 23.6.2011 C09CA03 3837000051292 104280	
018360	Valsacor 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-738/10 23.6.2011 C09CA03 3837000051308 104302	
018361	Valsartan Teva 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.; TEVA Ph. Works Private Ltd.Company, Debrecen in Godollo, Mad.; Teva Czech Ind. s.r.o., Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-1324/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054873 108634	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
018362	Valsartan Teva 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1323/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054866 108626	
018363	Valsartan Teva 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1325/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054880 108650	
018364	Valsartan Teva 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1326/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054897 108669	
018365	Valsartan Teva 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1327/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054903 108677	
018366	Valsartan Teva 320 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1328/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054910 108685	
018367	Valsartan Teva 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1315/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054781 108693	
018368	Valsartan Teva 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1316/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054798 108707	
018369	Valsartan Teva 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd Company, Debrecen in Gödölo.Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1317/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054804 108715	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018370	Valsartan Teva 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödöllo,Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1318/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054811 108723	
018371	Valsartan Teva 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödöllo,Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1322/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054859 108774	
018372	Valsartan Teva 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödöllo,Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1319/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054828 108731	
018373	Valsartan Teva 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödöllo,Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1320/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054835 108740	
018374	Valsartan Teva 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmac.BV.Niz.;TEVA Ph.Works Private Ltd.Company, Debrecen in Gödöllo,Mad.;Teva Czech Ind. s.r.o. , Češka Republika Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-1321/10 31.8.2015 C09CA03 3837000054842 108766	
018375	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 160 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1922/10 22.9.2015 C09DA03 3837000058178 112763	
018376	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 160 mg/25 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1923/10 22.9.2015 C09DA03 3837000058185 112771	
018377	Valsartan/hidroklorotiazid Actavis 80 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavikurvegur 78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1921/10 22.9.2015 C09DA03 3837000058161 112780	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018378	Valsotens 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegji 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-766/10 22.4.2015 C09CA03 3837000051346 104310	
01018379	Valsotens 40 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegji 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-764/10 22.4.2015 C09CA03 3837000051322 104329	
01018380	Valsotens 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta in Genericon Pharma GmbH, Graz , Avstrija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurvegji 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-765/10 22.4.2015 C09CA03 3837000051339 104337	
01018381	VAL TREX 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (7 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrador 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1162/10 do preklica J05AB11 3837000078961 093785	
01018382	VAL TREX 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrador 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1161/10 do preklica J05AB11 3837000078978 093793	
01018383	VAL TREX 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrador 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1161/10 08.06.2010 do preklica J05AB11 3837000078978 093793	
01018384	VAL TREX 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatala z 42 tabletami (7 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Glaxo Wellcome S.A., Burgos, Španija in GSK Pharmaceuticals S.A., Poznan , Poljska GSK d.o.o., Knezov štrador 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1162/10 08.06.2010 do preklica J05AB11 3837000078961 093785	
01018385	Vankomicin Billev 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Billev Pharma Aps Fuglebaekgaard, Elmegardsvej 1 A,Torslev, Jaegerspris, Danska	5363-I-1439/10 3.8.2015 J01XA01 3837000055429 109908	
01018386	Vankomicin Billev 500 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija in Salutas Pharma GmbH, Barleben , Nemčija Billev Pharma Aps Fuglebaekgaard, Elmegardsvej 1 A,Torslev, Jaegerspris, Danska	5363-I-1438/10 3.8.2015 J01XA01 3837000055412 109916	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
01018387	Vankomicin PharmaSwiss 1000 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami (20 ml) s praškom bolnišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia , Italija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-1714/10 3.9.2015 J01XA01 3837000057003 111767	
01018388	Vankomicin PharmaSwiss 500 mg prašek za raztopino za infundiranje vankomicin (vancomycinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 10 vialami (10 ml) s praškom bolnišnicah.	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	HIKMA ITALIA S.P.A., Viale Certosa 10, Pavia , Italija PharmaSwiss Česká republika s.r.o. Jankovcova 1569/2c, Praga 7, Holešovice, Česka Republika	5363-I-1713/10 3.9.2015 J01XA01 3837000056990 111775	
01018389	VANTAS 50 mg implantat histrelin (histrelinum)	implantat škatala s plastično vrečko z 1 implantatom v stekleni viali in škatala z implantacijskim pripomočkom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Orion Corporation, Espoo , Finska Orion Corporation, Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-1243/10 1.7.2015 H01CA03 3837000054538 107930	
01018390	VENITAN forte 10 mg/100 i.e. v 1 g gela heparin (heparinum) escin (aescinum)	gel škatala s tubo s 50 g gela	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek. d.d. Verovškova, Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Lange Gohren, Osterweddingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1293/10 5363-I-97/10 08.01.2010 C05BA53 3837000082180 004413	
01018391	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1597/10 24.7.2014 24.07.2009 N06AX16 3837000042610 078964	
01018392	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1593/10 24.7.2014 24.07.2009 N06AX16 3837000042573 078921	
01018393	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1594/10 24.7.2014 24.07.2009 N06AX16 3837000042580 078930	
01018394	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatala s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH,Böblingen,Nemčija;Hameln rds a.s., Modra,Slovaška;GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-1595/10 24.7.2014 24.07.2009 N06AX16 3837000042597 078948	

Zap. Štev.	Ine zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018395	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-977/09 24.07.2009	5363-I-1590/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042542 078883
018396	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-978/09 24.07.2009	5363-I-1591/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042559 078891
018397	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-983/09 24.07.2009	5363-I-1596/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042603 078956
018398	Venlagamma 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-979/09 24.07.2009	5363-I-1592/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042566 078913
018399	Venlagamma 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-964/09 24.07.2009	5363-I-1577/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042412 079057
018400	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-965/09 24.07.2009	5363-I-1578/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042429 079090
018401	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-961/09 24.07.2009	5363-I-1574/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042382 078972
018402	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-966/09 24.07.2009	5363-I-1579/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042436 079120

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018403	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-962/09 24.07.2009	5363-I-1575/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042399 078980
018404	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-963/09 24.07.2009	5363-I-1576/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042405 078999
018405	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-967/09 24.07.2009	5363-I-1580/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042443 079154
018406	Venlagamma 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-968/09 24.07.2009	5363-I-1581/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042450 079162
018407	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-970/09 24.07.2009	5363-I-1583/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042474 079197
018408	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-971/09 24.07.2009	5363-I-1584/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042481 079189
018409	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-976/09 24.07.2009	5363-I-1589/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042535 079383
018410	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Botevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-973/09 24.07.2009	5363-I-1586/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042504 079243

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018411	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-969/09 24.07.2009	5363-I-1582/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042467 079219
018412	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-972/09 24.07.2009	5363-I-1585/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042498 079227
018413	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-974/09 24.07.2009	5363-I-1587/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042511 079260
018414	Venlagamma 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Generosan GmbH Böblingen, Nemčija; Hameln rds a.s., Modra, Slovaška GE-Pharmaceuticals Ltd, Bolevgrad , Bolgarija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-975/09 24.07.2009	5363-I-1588/10 24.7.2014 N06AX16 3837000042528 079324
018415	Vepesid 100 mg mehke kapsule etopozid (etoposidum)	kapsula, mehka škatla s stekleničko z 10 kapsulami	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	Corden Pharma Latina S.p.A., Sernoneta, Latina , Italija Bristol-Myers Squibb spol. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-347/07 05.06.2007	5363-I-1859/10 19.3.2011 L01CB01 3837000086669 091006
018416	Vinorelbin Actavis 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje vinorelbin (vinorelbium)	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.	Actavis Nordic A/S, Gentofte, Danska in S.C Sindan-Pharma S.R.L., Bukarešta , Romunija	5363-I-91/09 12.01.2009	5363-I-1966/10 12.1.2014 L01CA04 3837000119435 053864
018417	Virolex 200 mg tablete aciklovir (acidovirum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Actavis Group PTC ehf., Reykjavík, Islandija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1030/10 do preklica J05AB01 383700007503 091634	5363-I-1030/10 do preklica J05AB01 383700007503 091634
018418	Virolex 250 mg prašek za raztopino za infundiranje aciklovir (acidovirum)	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. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto , Slovenija	5363-I-1031/10 do preklica J05AB01 383700007466 091693	5363-I-1031/10 do preklica J05AB01 383700007466 091693

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018419	Virolex 30 mg/g mazilo za oko aciklovir (acidovirum)	mazilo za oko škatala s tubo s 4,5 g mazila	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1032/10 do preklica S01AD03 383700007497 091758	
018420	Virolex 50 mg/g krema aciklovir (acidovirum)	krema škatala s tubo z 2 g kreme	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1033/10 do preklica D06BB03 383700007473 091189	
018421	Virolex 50 mg/g krema aciklovir (acidovirum)	krema škatala s tubo s 5 g kreme	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-1034/10 do preklica D06BB03 383700007480 091669	
018422	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 polietilenskim ampulami z 10 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija	5363-I-2386/10 do preklica V07AB 3837000096675 091030	
018423	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 10 polietilenskim ampulami s 500 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija	5363-I-2390/10 do preklica V07AB 3837000096644 032131	
018424	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 polietilenskim ampulami s 5 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija	5363-I-2385/10 do preklica V07AB 3837000096668 032166	
018425	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 polietilenskim ampulami s 100 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija	5363-I-2388/10 do preklica V07AB 3837000096620 032107	
018426	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 10 polietilenskim ampulami s 250 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Nemčija in B. Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona, Španija	5363-I-2389/10 do preklica V07AB 3837000096637 032115	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
01018427	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 10 polietilenskimimi plastenkami s 1000 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2391/10 do preklica V07AB 3837000096651 032158	5363-I-2391/10 do preklica do preklica V07AB 3837000096651 032158
01018428	Voda za injekcije Braun vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 polietilenskimimi ampulami z 20 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	B.Braun Melsungen AG, Nemčija in B.Braun Medical S.A., Rubi, Barcelona , Španija B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, Melsungen, Nemčija	5363-I-2387/10 do preklica V07AB 3837000096682 032174	5363-I-2387/10 do preklica do preklica V07AB 3837000096682 032174
01018429	Voda za injekcije Fresenius Kabi vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 ampulami s 5 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona , Španija Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona, Španija	5363-I-1734/10 6.9.2015 V07AB 3837000057201 111821	5363-I-1734/10 6.9.2015 V07AB 3837000057201 111821
01018430	Voda za injekcije Fresenius Kabi vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 ampulami z 20 ml vode za injekcije	novi dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona , Španija Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona, Španija	5363-I-1736/10 6.9.2015 V07AB 3837000057225 111805	5363-I-1736/10 6.9.2015 V07AB 3837000057225 111805
01018431	Voda za injekcije Fresenius Kabi vehikel za parenteralno uporabo voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatala z 20 ampulami z 10 ml vode za injekcije	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona , Španija Fresenius Kabi Espana S.A., C/Marina 16-18, planta 17, Barcelona, Španija	5363-I-1735/10 6.9.2015 V07AB 3837000057218 111813	5363-I-1735/10 6.9.2015 V07AB 3837000057218 111813
01018432	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatala s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1034/08 16.06.2008 do preklica M01AX05 3837000109627 028940	5363-I-1034/08 16.06.2008 do preklica M01AX05 3837000109627 028940
01018433	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Lek d.d., Verovškova 57, Ljubljana , Slovenija Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1544/08 23.09.2008 do preklica M01AX05 3837000115772 046973	5363-I-1544/08 23.09.2008 do preklica M01AX05 3837000115772 046973
01018434	Voltaren rapid 50 mg obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/AI pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Krakow S.A., Mogilska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču35, Ljubljana , Slovenija Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejnišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1159/10 do preklica M01AB05 3837000014839 073261	5363-I-1159/10 do preklica do preklica M01AB05 3837000014839 073261

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018435	Voltaren rapid 50 mg obložene tablete diklofenak (diclofenacum)	obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v PVC/PE/PVdC/Al pretisnem oмотu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo pakiranje	Pliva Krakow S.A., Mogliska 80, Krakow, Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1160/10 do preklica M01AB05 3837000054439 107620	
018436	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 poliolefinskimi freeflex vrečami 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1911/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058130 112860	
018437	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 poliolefinskimi freeflex vrečami 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1910/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058123 112852	
018438	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala s polietilensko platenko 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1906/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058086 112801	
018439	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala z 20 polietilenskim platenkami 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1908/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058109 112828	
018440	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala s poliolefinsko freeflex vrečo 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1909/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058116 112836	
018441	VOLUVEN 100 mg/ml raztopina za infundiranje hidroksietilskrob (amylum hydroxyethylatum)	raztopina za infundiranje škatala z 10 polietilenskim platenkami 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg v.d.H., Nemčija	5363-I-1907/10 24.9.2015 B05AA07 3837000058093 112810	
018442	Vosustat 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Plenkow 149, Czosnow, Poljska Galax, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1425/10 26.7.2015 C10AA07 3837000055351 109924	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018443	Vosustat 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1426/10 26.7.2015 C10AA07 3837000055368 109932	
018444	Vosustat 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1427/10 26.7.2015 C10AA07 3837000055375 109940	
018445	Vosustat 5 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Adamed Sp. z.o.o., Pienkow 149, Czosnow, Poljska Galex, d.d., Tišinska ulica 29g , Murska Sobota, Slovenija	5363-I-1424/10 26.7.2015 C10AA07 3837000055344 109959	
018446	Voxin 2 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Gelingen in Barleben, Nem.; Lek d.d. , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/08 18.03.2008 C09AA04 3837000112764 041882	
018447	Voxin 4 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Gelingen in Barleben, Nem.; Lek d.d. , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/08 18.03.2008 C09AA04 3837000112771 041890	
018448	Voxin 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Gelingen in Barleben, Nem.; Lek d.d. , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/09 19.05.2009 C09AA04 3837000041248 062014	
018449	Voxin 8 mg tablete perindopril (perindoprilum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek S.A., Stryków, Poljska; Lek S.A., Varšava, Poljska; Salutas Pharma Gelingen in Barleben, Nem.; Lek d.d. , Slovenija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/09 19.05.2009 C09AA04 3837000041231 061999	
018450	Voxin Combo 2 mg/0,625 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba imena zdravila	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Gelingen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1258/10 02.07.2010 C09BA04 3837000054590 107778	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	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
018451	Voxin Combo 4 mg/1,25 mg tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Lek d.d., Ljubljana; Lek S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben in Geringen , Nemčija LEK farmacevtska družba d.d., Verovškova 57 , Ljubljana, Slovenija	5363-I-1259/10 02.07.2010	5363-I-1913/10 27.2015 C09BA04 3837000054606 107786
018452	Wilate 450 i.e./400 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 škatala z 1 vialo s praškom, 1 vialo s 5 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 prepočni set [1 dvojna igla in 1 filtrska igla], 1 infuzijski set) in 2 alkoholnima zloženoma	Predpisovanje in izdaja 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., Oberlaaer Strasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija	5363-I-723/10 20.4.2015 B02BD06 3837000051193 104353	
018453	Wilate 900 i.e./800 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 škatala z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, 1 pakiranjem z medicinskimi pripomočki (1 brizga za enkratno uporabo, 1 prepočni set [1 dvojna igla in 1 filtrska igla], 1 infuzijski set) in 2 alkoholnima zloženoma	Predpisovanje in izdaja 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., Oberlaaer Strasse 235, Dunaj , Avstrija Octapharma (IP) Ltd., The Zenith Building, Spring Gardens , Manchester, Velika Britanija	5363-I-724/10 20.4.2015 B02BD06 3837000051209 104361	
018454	Xalatan 50 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatala z 1 kapalnim vsebnikom z 2,5 ml raztopine	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Rijksweg 12, Puurs , Belgija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-116/09 14.01.2009	5363-I-2431/10 do preklica S01EE01 3837000077827 087009
018455	Xamiol 50 mikrogramov/500 mikrogramov v 1 g gel kalcipotriol (calcipotriolum) betametazon (betamethasonum)	gel škatala s plastenko s 60 g gela	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.	LEO Pharmaceutical Products Ltd., A/S, Danska in Leo Laboratories Ltd. , Irsko LEO Pharmaceutical Products Ltd. 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-1845/09 18.11.2009	5363-I-1786/10 18.11.2014 D05AX52 3837000046151 091863
018456	Xorucin 10 mg prašek za raztopino za injiciranje doxorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Bivd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1440/10 28.07.2010	5363-I-2112/10 28.7.2015 L01DB01 3837000055436 109967
018457	Xorucin 10 mg prašek za raztopino za injiciranje doxorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Bivd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1440/10 28.7.2015 L01DB01 3837000055436 109967	
018458	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doxorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Bivd., Bukarešta , Romunija ESP Pharma Ltd., 5, Bourlet Close, London, Velika Britanija	5363-I-1441/10 28.7.2015 L01DB01 3837000055443 109975	
018459	Xorucin 50 mg prašek za raztopino za injiciranje doxorubicin (doxorubicinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatala z 1 vialo s praškom	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. sprememba imenika dovoljenja za promet in druge spremembe	S.C. Sindan-Pharma S.R.L., Ion Mihalache Bivd., Bukarešta , Romunija Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkuregi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-1441/10 28.07.2010 L01DB01 3837000055443 109975	

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Preddagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018460	Xylocaine 10 mg/razpršek pršilo, raztopina lidocain (lidocainum)	pršilo, raztopina škatala 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.	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Sodertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-328/10 23.02.2010	5363-I-1654/10 do preklica N01BB02 3837000081063 089763
018461	Xyzal 0,5 mg/ml peroralna raztopina levocetirizin (levocetirizinum)	peroralna raztopina škatala s steklenico z 200 ml raztopine in graduirano brizgo	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB PHARMA S.p.A., Italija Medis, d.o.o., Brničeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1561/10 do preklica R06AE09 3837000102567	076562
018462	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 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 Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2138/10 22.10.2015	C09CA07 3837000059090 114057
018463	Zanacodar 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2139/10 22.10.2015	C09CA07 3837000059106 114065
018464	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 90 tabletami (18 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS LICONSA S.A., Azuqueca de Henares, Španija Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2141/10 22.10.2015	C09CA07 3837000059120 114081
018465	Zanacodar 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatala z 28 tabletami (4 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 Laboratorios LICONSA S.A., Gran Via Carlos III, 98, Barcelona, Španija	5363-I-2140/10 22.10.2015	C09CA07 3837000059113 114073
018466	Ziprazidon Actavis 20 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škatala s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Actavis ehf., Reykjavíkurgvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurgvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2434/10 15.11.2015	N05AE04 3837000060089 114731
018467	Ziprazidon Actavis 20 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škatala z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Actavis ehf., Reykjavíkurgvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurgvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2435/10 15.11.2015	N05AE04 3837000060096 114740
018468	Ziprazidon Actavis 20 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škatala s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnik specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Actavis ehf., Reykjavíkurgvegur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun ZTN 08, Malta Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurgvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2433/10 15.11.2015	N05AE04 3837000060072 114723

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC
018469	Ziprazidon Actavis 40 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2436/10 15.11.2015 N05AE04	Črtna koda Delovna šifra
018470	Ziprazidon Actavis 40 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2438/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060102 114758
018471	Ziprazidon Actavis 40 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2437/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060126 114774
018472	Ziprazidon Actavis 60 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2439/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060119 114766
018473	Ziprazidon Actavis 60 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2440/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060133 114782
018474	Ziprazidon Actavis 60 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2441/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060140 114790
018475	Ziprazidon Actavis 80 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevgi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2443/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060157 114804
018476	Ziprazidon Actavis 80 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis ehf., Reykjavíkuregur 78, Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zeljzun ZTN 08, Malta	5363-I-2444/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060171 114820
018477	Ziprazidon Actavis 80 mg trde kapsule ziprasidon (ziprasidonum)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretnem omtu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.	Actavis Group PTC ehf., Reykjavíkurevgi 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-2442/10 15.11.2015 N05AE04	3837000060164 114812

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018478	Zitraval 2 g zrnca s podaljšanim sproščanjem za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	zrnca s podaljšanim sproščanjem za peroralno suspenzijo škatala z 1 plastenko z za otroke varno zaporko z zrnici	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. sprememba stične ovojnine	Haupt Pharma Latina S.r.l., Borgo San Michele, Latina , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-1251/09 16.09.2009	5363-I-1251/10 6.4.2014 J01FA10 3837000040678 058750
018479	ZOLOFT 100 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Haupt Pharma Latina S.r.l., Borgo San Michele, Latina , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-955/10 18.5.2015 N06AB06 3837000081480 089834
018480	ZOLOFT 20 mg/ml koncentrat za peroralno raztopino sertralini (sertralinum)	koncentrat za peroralno raztopino škatala s steklenico s 60 ml koncentrata in s priloženo stekleno kalibrirno kapaliko	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Illertissen , Nemčija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-953/10 18.5.2015 N06AB06 3837000093988 014982
018481	ZOLOFT 50 mg filmsko obložene tablete sertralini (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Haupt Pharma Latina S.r.l., Borgo San Michele, Latina , Italija Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F. Kennedy, Luxembourg, Luksemburg		5363-I-954/10 18.5.2015 N06AB06 3837000016796 089826
018482	Zolpidemijev tartrat Teva 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2277/10 4.11.2015 N05CF02 3837000059694 114472	
018483	Zolpidemijev tartrat Teva 10 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2278/10 4.11.2015 N05CF02 3837000059700 114480	
018484	Zolpidemijev tartrat Teva 5 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat , Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-2276/10 4.11.2015 N05CF02 3837000059687 114502	

Zap. št.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmaceutvska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Številka odločbe, ki preneha veljati Datum prenehanja veljavnosti	Št. odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
018485	Zolpidemijev tartrat Teva 5 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatala z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon B.V., Nijmegen, Nizozemska in Synthon Hispania, S.L., San Boi de Llobregat, Španija Teva Pharma B.V., Computerweg 10, DR Utrecht, Nizozemska	5363-I-2275/10 4.11.2015 N05CF02 3837000059670 114499	

Št. 715-0037/2010
Ljubljana, dne 12. januarja 2011
EVA 2010-2711-0082

Javna agencija Republike Slovenije
za zdravila in medicinske pripomočke
dr. Martina Cvelbar, mag. farm., spec., l.r.
Direktorica

VSEBINA

MINISTRSTVA

657. Minimalna zjamčena donosnost na vplačano čisto premijo prostovoljnega dodatnega zavarovanja za mesec februar 2011 1723

USTAVNO SODIŠČE

658. Odločba o razveljavitvi sodb Vrhovnega in višjega delovnega in socialnega sodišča 1724

DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

659. Seznam zdravil za uporabo v humani medicini, za katera je bilo od 1. aprila 2010 do 18. novembra 2010 izdano, spremenjeno ali podaljšano dovoljenje za promet 1726

ISSN 1318-0576



Izdajatelj Služba Vlade RS za zakonodajo – direktor dr. Janez Pogorelec • Založnik Uradni list Republike Slovenije d.o.o. – direktorica mag. Špela Munih Stanič • Priprava Uradni list Republike Slovenije d.o.o. • Naročnina za obdobje 1. 1. do 31. 12. 2011 je 350 EUR (brez DDV), v ceno posameznega Uradnega lista Republike Slovenije je vračunan 8,5% DDV. • Reklamacije se upoštevajo le mesec dni po izidu vsake številke • Uredništvo in uprava Ljubljana, Dunajska cesta 167 • Poštni predal 379 • Telefon tajništvo (01) 425 14 19, računovodstvo (01) 200 18 60, naročnine (01) 425 23 57, telefaks (01) 200 18 25, prodaja (01) 200 18 38, preklici (01) 425 02 94, telefaks (01) 425 14 18, uredništvo (01) 425 73 08, uredništvo (javni razpisi ...) (01) 200 18 32, uredništvo – telefaks (01) 425 01 99 • Internet: www.uradni-list.si – uredništvo e-pošta: objave@uradni-list.si • Transakcijski račun 02922-0011569767