

Zaporedna številka Delovna šifra	Ime zdravila mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika pakiranje	Način/ Režim izdajanja	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe
5331 004693	ADALAT OROS 20 nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja samo na zdravniški recept	Bayer Pharma d.o.o. v sodelovanju z Bayer AG, Nemčija Bayer Pharma d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	512/B-347/99 dovoljenje za promet preneha veljati dne 12.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
5551 012629	ASPIRIN 100 acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja tudi brez zdravniškega recepta	Bayer Pharma d.o.o. v sodelovanju z Bayer AG, Nemčija Bayer Pharma d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	512/B-595/99 dovoljenje za promet preneha veljati dne 12.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4445 001562	DIHYDERGOT NASAL SPRAY 4 mg/ml dihydroergotamin (dihydroergotaminum)	pršilo za nos, raztopina plastični vsebnik z ampulo po 1 ml (4 mg/ml) in vnašalnik	Izdaja samo na zdravniški recept	Novartis Pharma AG Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	512/B-899/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 14.08.2001, na predlog imetnika dovoljenja
3334 074306	EPOMAX eritropoetin	injekcije 6 x 1 ml (2.000 I.E./ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK, Tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov d.d., Ljubljana	512/B-3877/95 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
3335 074322	EPOMAX eritropoetin	injekcije 6 x 1 ml (4.000 I.E./ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem	LEK, Tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov d.d., Ljubljana	512/B-3878/95 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja

			zdravljenju.		
4267 000035	EPOMAX INJEKCIJE 4000 I.E./ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopine za injiciranje 6 napolnjenih injekcijskih brizg po 1 ml (4000 I.E./ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-707/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4265 000892	EPOMAX INJEKCIJE 3000 I.E./0,75 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 1 napolnjena injekcijska brizga po 0,75 ml (3000 I.E./0,75 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-708/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4266 000884	EPOMAX INJEKCIJE 3000 I.E./0,75 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 6 napolnjenih injekcijskih brizg po 0,75 ml (3000 I.E./0,75 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-709/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4264 000957	EPOMAX INJEKCIJE 2000 I.E./0,5 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 1 napolnjena injekcijska brizga po 0,5 ml (2000 I.E./0,5 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-710/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4263 001007	EPOMAX INJEKCIJE 2000 I.E./0,5 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 6 napolnjenih injekcijskih brizg po 0,5 ml (2000 I.E./0,5 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-711/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja

4261 001279	EPOMAX INJEKCIJE 1000 I.E./0,5 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 1 napolnjena injekcijska brizga po 0,5 ml (1000 I.E./0,5 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-712/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4262 001112	EPOMAX INJEKCIJE 1000 I.E./0,5 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 6 napoljenih injekcijskih brizg po 0,5 ml (1000 I.E./0,5 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-713/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4269 000833	EPOMAX INJEKCIJE 500 I.E./0,25 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 1 napolnjena injekcijska brizga po 0,25 ml (500 I.E./0,25 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-714/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4268 000841	EPOMAX INJEKCIJE 500 I.E./0,25 ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopina za injiciranje 6 napoljenih injekcijskih brizg po 0,25 ml (500 I.E./0,25 ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-715/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4260 001368	EPOMAX INJEKCIJE 4000 I.E./ml humani rekombinantni epoetin omega (epoietinum omega)	raztopine za injiciranje 1 napolnjena injekcijska brizga po 1 ml (4000 I.E./ml)	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.	LEK d.d., Ljubljana v sodelovanju z Elanex Pharma (IOM), Ltd. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	512/B-706/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja
6028 009717	FARESTON toremifen (toremifenum)	tableta zloženska s 100 tabletami (10 x 10 tablet po 60 mg v	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom	Orion Corporation, Turku, Finska za Schering-Plough East AG, Luzern, Švica	512/B-310/00 dovoljenje za promet preneha veljati dne

		pretisnem omotu)	zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika	Schering-Plough Central East AG, Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	06.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
6027 009725	FARESTON toremifen (toremifenum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet po 60 mg v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika	Orion Corporation, Turku, Finska za Schering-Plough East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	512/B-311/00 dovoljenje za promet preneha veljati dne 06.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
3958 097411	GLUCAGEN 1 mg glukagon (rekombinantni)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 1 steklenička po 1 mg in 1 steklenička po 1 ml vode za injicije	Izdaja samo na zdravniški recept	Novo Nordisk A/S, Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji	512/B-465/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 20.10.2001, na predlog imetnika dovoljenja
6108 045187	HOMOLONG 40 insulin, človeški, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje (subkutano) zloženka s prebodno stekleničko po 10 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept	Pliva d.d., Zagreb Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	512/B-417/00 dovoljenje za promet preneha veljati dne 12.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4202 006866	INVIRASE sakvinavir	kapsula, trda 270 x 200 mg	Izdaja samo na zdravniški recept	F. Hoffmann La Roche Ltd, Basel, Švica Hoffmann La Roche Ltd, Podružnica Ljubljana	512/B-641/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 06.09.2001, na predlog imetnika dovoljenje
4118 061190	NORDITROPIN 4 IE somatropin (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 1 steklenička s praškom (4 I.E.) in 1 steklenička po 1 ml topila	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju	Novo Nordisk A/S, Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji	512/B-517/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 20.10.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4117 061220	NORDITROPIN 12 IE somatropin (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 1 steklenička s praškom (12 I.E.) in 1 steklenička po 3 ml topila	Uporaba samo v bolnišnicah, izjemoma se izdaja na zdravniški recept pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju	Novo Nordisk A/S, Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji	512/B-518/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 20.10.2001, na predlog imetnika dovoljenja

6074 031917	RIMACTAN rifampicin (rifampicinum)	kapsula, trda zložanka s 16 kapsulami (2 x 8 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	Pliva d.d., Zagreb Hrvaška Pliva Ljubljana d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	512/B-338/00 dovoljenje za promet preneha veljati dne 12.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
6075 074586	RIMACTAN rifampicin (rifampicinum)	kapsula, trda zložanka s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept	Pliva d.d., Zagreb Hrvaška Pliva Ljubljana d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	512/B-337/00 dovoljenje za promet preneha veljati dne 12.09.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4012 081183	SYNALAR krema fluocinolon acetonid (fluocinoloni acetonidum)	krema tuba po 15 g (0,25 mg/1 g)	Izdaja samo na zdravniški recept	ZENECA International Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija Zeneca International Limited, Podružnica v Ljubljani	512/B-430/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 26.07.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4011 081205	SYNALAR gel fluocinolon acetonid (fluocinoloni acetonidum)	gel tuba po 30 g (0,25 mg/1 g)	Izdaja samo na zdravniški recept	ZENECA International Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija Zeneca International Limited, Podružnica v Ljubljani	512/B-429/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 26.07.2001, na predlog imetnika dovoljenja
4013 081159	SYNALAR mazilo fluocinolon acetonid (fluocinoloni acetonidum)	mazilo tuba po 15 g (0,25 mg/1 g)	Izdaja samo na zdravniški recept	ZENECA International Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija Zeneca International Limited, Podružnica v Ljubljani	512/B-431/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 26.07.2001, na predlog imetnika dovoljenja