

| 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 dihidroergotamin (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 nadaljnem 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 nadalnjem | 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 nadalnjem 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 nadalnjem 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 nadalnjem 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 nadalnjem 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 nadalnjem 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 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-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 napolnjenih 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 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-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 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-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 napolnjenih 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 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-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 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-706/97 dovoljenje za promet preneha veljati dne 24.04.2001, na predlog imetnika dovoljenja |
| 6028 009717 | FARESTON toremifen (toremifenum) | tableta zloženka 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 toremifén (toremifénium) | 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 injekcije | 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 Hrvatska 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 nadalnjem 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 zloženka s 16 kapsulami (2 x 8 kapsul v pretisnem omotu) | Zdravilo se izdaja le na recept | Pliva d.d., Zagreb Hrvaska 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 zloženka s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu) | Zdravilo se izdaja le na recept | Pliva d.d., Zagreb Hrvaska 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 |