

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006815	AKINETON raztopina za injiciranje biperiden (biperidenum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-115/02 19.12.2005 N04AA02 3837000000825 091235
006816	AKINETON tablete biperiden (biperidenum)	tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/02 19.12.2005 N04AA02 3837000000610 077666
006817	AMIOKORDIN raztopina za injiciranje 150 mg/3 ml amiodaron (amiodaronum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-85/02 27.02.2007 C01BD01 3837000088397 027049
006818	ARTEIN 20 mg tablete lovastatin (lovastatinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/02 23.06.2005 C10AA02 3837000004007 000744
006819	BONEFOS 400 mg trde kapsule kloridronska kislina (acidum clodronicum)	kapsula, trda zloženka s plastenko s 100 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leiras Oy, Pansientie 47, FIN-20210 Turku, Finska / Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-57/02 20.12.2006 M05BA02 3837000013740 095184
006820	BONEFOS 60 mg/ml koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje kloridronska kislina (acidum clodronicum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka s 5 ampulami po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Leiras Oy, Pansientie 47, FIN-20210 Turku, Finska / Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-58/02 20.12.2006 M05BA02 3837000013757 095192
006821	CEFZIL 250 mg tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-62/02 25.02.2007 J01DA41 3837000088045 028444
006822	CEFZIL 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefprozil (cefprozilum)	zrnca za peroralno suspenzijo zloženka s plastenko z zrci za pripravo 60 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-64/02 25.02.2007 J01DA41 3837000088069 028460
006823	CEFZIL 500 mg tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-63/02 25.02.2007 J01DA41 3837000088052 028452
006824	CISPLATIN PLIVA koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje 10 mg/20 ml cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 10 prebodnimi stekleničkami po 20 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pliva Lachema a.s., Karasek 1, 62133 Brno, Češka / Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvatska Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-93/02 28.02.2007 L01XA01 3837000088373 028371

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006825	CISPLATIN PLIVA koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje 50 mg/100 ml cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 prebodno stekleničko s 100 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____	Pliva Lachema a.s., Karasek 1, 62133 Brno, Češka / Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška _____	5363-I-94/02 28.02.2007 L01XA01 3837000088380 028398
006826	DEXAMETHASON KRKA raztopina za injiciranje 4 mg/1 ml deksametazon (dexamethasonum)	raztopina za injiciranje zloženka s 25 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-90/02 12.04.2006 H02AB02 3837000000405 022624
006827	DEXAMETHASON KRKA tablete 0,5 mg deksametazon (dexamethasonum)	tableta zloženka s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-88/02 12.04.2006 H02AB02 3837000000412 023043
006828	DEXAMETHASON KRKA tablete 0,5 mg deksametazon (dexamethasonum)	tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-89/02 12.04.2006 H02AB02 3837000088427 020079
006829	ELDERIN SR 600 mg filmsko obložene tablete etodolak (etodolacum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija _____	5363-I-69/02 19.12.2005 M01AB08 3837000039832 064327
006830	ENAP tablete 10 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-51/02 19.03.2004 C09AA02 3837000003383 027766
006831	ENAP tablete 10 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-47/02 19.03.2004 C09AA02 3837000088168 028479
006832	ENAP tablete 2,5 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-45/02 13.04.2006 C09AA02 3837000088144 028495
006833	ENAP tablete 2,5 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-49/02 13.04.2006 C09AA02 3837000000702 089990
006834	ENAP tablete 20 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____	5363-I-52/02 19.03.2004 C09AA02 3837000003390 027774

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006835	ENAP tablete 20 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-48/02 19.03.2004 C09AA02 3837000088175 020087
006836	ENAP tablete 5 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-50/02 30.09.2005 C09AA02 3837000003406 001163
006837	ENAP tablete 5 mg enalapril (enalaprilum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-46/02 30.09.2005 C09AA02 3837000088151 020109
006838	ENAP- H tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-55/02 20.12.2005 C09BA02 3837000088205 028533
006839	ENAP-HL tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-56/02 02.04.2003 C09BA02 3837000088212 028509
006840	GLUFORMIN metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s 60 tabletami po 850 mg (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH & Co. KG, Nemčija in Pliva d.d., Zagreb/Pliva d.d., Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/02 28.02.2007 A10BA02 3837000088366 028363
006841	GLUFORMIN metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami po 850 mg (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH & Co. KG, Nemčija in Pliva d.d., Zagreb/Pliva d.d., Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/02 28.02.2007 A10BA02 3837000088359 028355
006842	HARMONET obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu) (1 tableta vsebuje 0,02 mg etinilestradiola in 0,075 mg gestodena)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-43/02 24.01.2007 G03AA10 3837000088137 020117
006843	INFANRIX - IPV + Hib mešano cepivo proti davici, hemofilusu influenze, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophilus influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) škafli z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije, zloženka z 10 vialami s praškom in 20 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Biologicals s.a., 89, rue de l'Institut, 1330 Rixensart, Belgija _____ Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-113/02 19.03.2007 J07CA06 3837000088502 020176
006844	INFANRIX - IPV + Hib mešano cepivo proti davici, hemofilusu influenze, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophilus influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije, 1 vialo s praškom in 2 injekcijskama iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Biologicals s.a., 89, rue de l'Institut, 1330 Rixensart, Belgija _____ Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-112/02 19.03.2007 J07CA06 3837000088496 020141

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdellovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006845	KETONAL 2,5 % gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel zloženka s tubo s 60 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-87/02 27.02.2004 M02AA10 3837000088410 027073
006846	KETONAL 2,5 % gel ketoprofen (ketoprofenum)	gel zloženka s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-86/02 27.02.2004 M02AA10 3837000088403 027057
006847	LEKOKLAR XL 500 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s plastenko z 32 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-78/02 27.02.2004 J01FA09 3837000088236 027138
006848	LEKOKLAR XL 500 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-79/02 27.02.2004 J01FA09 3837000088243 027146
006849	LEKOKLAR XL 500 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-80/02 27.02.2004 J01FA09 3837000088250 027162
006850	LEKOKLAR XL 500 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-81/02 27.02.2004 J01FA09 3837000088267 027170
006851	LEKOKLAR XL 500 mg filmsko obložene tablete s prirejenim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-82/02 27.02.2004 J01FA09 3837000088274 027227
006852	MAXIPIME 1 g cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-65/02 25.02.2007 J01DA24 3837000088076 027006
006853	MAXIPIME 2 g cefepim (cefepimum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-66/02 25.02.2007 J01DA24 3837000088083 027030
006854	NIFECARD XL 30 mg filmsko obložene tablete nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-106/02 19.12.2005 C08CA05 3837000005707 041106
006855	NIFECARD XL 30 mg filmsko obložene tablete nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-107/02 19.12.2005 C08CA05 3837000005714 041114

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006856	NIFECARD XL 60 mg filmsko obložene tablete nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-109/02 19.12.2005 C08CA05 3837000005738 041149
006857	NIFECARD XL 60 mg filmsko obložene tablete nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-108/02 19.12.2005 C08CA05 3837000005721 041130
006858	Panzynorm forte-N filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-83/02 25.02.2007 A09AA02 3837000088304 029076
006859	Panzynorm forte-N filmsko obložene tablete multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-84/02 25.02.2007 A09AA02 3837000088311 028401
006860	PENBRITIN prašek za raztopino za injiciranje 500 mg ampicilin (ampicillinum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 50 prebodnimi stekleničkami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-54/02 29.01.2007 J01CA01 3837000088199 063517
006861	PENBRITIN prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje 1 g ampicilin (ampicillinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka s 50 prebodnimi stekleničkami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-53/02 29.01.2007 J01CA01 3837000088182 063452
006862	PRIORIX mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslajljenimi virusi (morbillorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum viris attenuatis)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml vode za injekcije, zloženko z 10 vialami s praškom in 20 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Biologicals s.a., 89, rue de l'Institut, 1330 Rixensart, Belgija Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/02 19.03.2007 J07BD52 3837000087529 020192
006863	PRIORIX mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslajljenimi virusi (morbillorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum viris attenuatis)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml vode za injekcije in 2 injekcijskama iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Biologicals s.a., 89, rue de l'Institut, 1330 Rixensart, Belgija Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-114/02 19.03.2007 J07BD52 3837000088519 020184
006864	RETROVIR 100 mg kapsule zidovudin (zidovudinum)	kapsula zloženka s stekleničko s 100 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Temple Hill, Dartford, Kent, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-110/02 11.11.2004 J05AF01 3837000015522 073709

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006865	RISPERDAL 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-99/02 28.06.2006 N05AX08 3837000088441 028576
006866	RISPERDAL 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-98/02 28.06.2006 N05AX08 3837000002010 091456
006867	RISPERDAL 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-100/02 28.06.2006 N05AX08 3837000002034 091502
006868	RISPERDAL 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-101/02 28.06.2006 N05AX08 3837000088458 028584
006869	RISPERDAL 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-103/02 28.06.2006 N05AX08 3837000088465 028592
006870	RISPERDAL 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-102/02 28.06.2006 N05AX08 3837000002058 091510
006871	RISPERDAL 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-104/02 28.06.2006 N05AX08 3837000002072 091553
006872	RISPERDAL 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-105/02 28.06.2006 N05AX08 3837000088472 028606
006873	RODANOL 1 g filmsko obložene tablete nabumeton (nabumetonum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-96/02 07.07.2007 M01AX01 3837000002294 056936
006874	RODANOL S tablete za peroralno suspenzijo nabumeton (nabumetonum)	tableta za peroralno suspenzijo zloženka z 20 tabletami (5 x 4 tablete v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov, d.d., Ljubljana, Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-97/02 12.04.2006 M01AX01 3837000000719 057975

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
006875	SUMAMED prašek za raztopino za infundiranje 500 mg azitromicin (azithromycinum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka s 5 stekleničkami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. nova farmacevtska oblika	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-95/02 28.02.2007 J01FA10 3837000088434 045004
006876	TESLASCAN mangafodipir (mangafodipirum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z 10 vialami po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Nycomed Imaging AS, Nycoveien 1-2, P.O.Box 4220 Torshov, N-0401 Oslo, Norveška Higiea d.o.o., Zastopstva in trgovina Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-111/02 19.03.2007 V08CA05 3837000088489 020133
006877	VIDEX EC 250 mg didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb, Champ "Lachaud"- La Goualle, Meymac, Francija/Bristol-Myers Squibb Products S.A., Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-67/02 25.02.2007 J05AF02 3837000088090 028428
006878	VIDEX EC 400 mg didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb, Champ "Lachaud"- La Goualle, Meymac, Francija/Bristol-Myers Squibb Products S.A., Švica PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-68/02 25.02.2007 J05AF02 3837000088106 028436
006879	VIOXX 25 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-70/02 29.11.2004 M01AH02 3837000083279 005754
006880	VIOXX 25 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/02 29.11.2004 M01AH02 3837000086355 010561
006881	VIOXX 25 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-72/02 29.11.2004 M01AH02 3837000086348 010588
006882	VIOXX 25 mg/5 ml peroralna suspenzija rofekoksib (rofecoxibum)	peroralna suspenzija zloženka s steklenim vsebnikom s 150 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	MERCK & CO., INC., MMD, West Point, PA, ZDA ali MSD B.V., Nizozemska / MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-73/02 29.11.2004 M01AH02 3837000083293 005789
006883	VIOXX 12,5 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-74/02 29.11.2004 M01AH02 3837000083262 005746

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
006884	VIOXX 12,5 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-75/02 29.11.2004 M01AH02 3837000086324 010596
006885	VIOXX 12,5 mg tablete rofekoksib (rofecoxibum)	tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	MSD B.V., Nizozemska; MSD (Australia) Pty Ltd., Avstralija; MSD, Velika Britanija/MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-76/02 29.11.2004 M01AH02 3837000086331 010626
006886	VIOXX 12,5 mg/5 ml peroralna suspenzija rofekoksib (rofecoxibum)	peroralna suspenzija zloženka s steklenim vsebnikom s 150 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	MERCK & CO., INC., MMD, West Point, PA, ZDA ali MSD B.V., Nizozemska / MSD IDEA INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-77/02 29.11.2004 M01AH02 3837000083286 005762