

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
007153	ACTRAPID INNOLET insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 3 ml raztopine (insulinski sistem za aplikacijo)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska _____ Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-597/02 18.10.2007 A10AB01 3837000022421 023590
007154	ACTRAPID PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska _____ Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-579/02 30.05.2007 A10AB01 3837000017564 066117
007155	AMINOMIX 1 (raztopine za parenteralno prehrano) (solutiones nutritivae parenterales)	raztopina za intravensko infundiranje dvo-prekatna vreča po 1000 ml	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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-539/02 28.06.2006 B05BA10 3837000001402 082988
007156	AMINOMIX 1 (raztopine za parenteralno prehrano) (solutiones nutritivae parenterales)	raztopina za intravensko infundiranje dvo-prekatna vreča po 1500 ml	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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-540/02 28.06.2006 B05BA10 3837000001419 083321
007157	AMINOMIX 1 (raztopine za parenteralno prehrano) (solutiones nutritivae parenterales)	raztopina za intravensko infundiranje dvo-prekatna vreča po 2000 ml	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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-541/02 28.06.2006 B05BA10 3837000001426 083356
007158	AMINOMIX 2 (raztopine za parenteralno prehrano) (solutiones nutritivae parenterales)	raztopina za intravensko infundiranje dvo-prekatna vreča po 1000 ml	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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-542/02 28.06.2006 B05BA10 3837000001433 083364
007159	AMINOMIX 3 (raztopine za parenteralno prehrano) (solutiones nutritivae parenterales)	raztopina za intravensko infundiranje dvo-prekatna vreča po 1000 ml	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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-543/02 28.06.2006 B05BA10 3837000001440 083380
007160	AMINOSTERIL KE 10% aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija / Fresenius Kabi Deutschland, Bad Homburg, Nemčija _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-538/02 28.06.2006 B05BA01 3837000001464 015776

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
007161	AQUA AD INIECTABILIA Pharmagena voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo steklenica po 1000 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-537/02 24.06.2004 V07AB 3837000077148 076384
007162	AQUA AD INIECTABILIA Pharmagena voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo steklenica po 500 ml	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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-536/02 12.04.2006 V07AB 3837000000306 007544
007163	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta zloženka s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Helsinn Birex Pharmaceuticals Limited, Dublin Irsko CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-612/02 26.01.2006 M01AX17 3837000022704 023760
007164	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta zloženka s 15 tabletami (1 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Helsinn Birex Pharmaceuticals Limited, Dublin Irsko CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-613/02 26.01.2006 M01AX17 3837000022711 023647
007165	AULIN 100 mg tablete nimesulid (nimesulidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Helsinn Birex Pharmaceuticals Limited, Dublin Irsko CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-614/02 26.01.2006 M01AX17 3837000086317 010340
007166	BERIATE P 1000 koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (1000 I.E.), viala po 10 ml vode za injekcije, set za pripravo raztopine, filter in injekcijska brizga	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-449/02 03.11.2003 B02BD02 3837000078053 028118
007167	BERIATE P 250 koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (250 I.E.), viala po 2,5 ml vode za injekcije, set za pripravo raztopine, filter in injekcijska brizga	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-447/02 03.11.2003 B02BD02 3837000078039 028010
007168	BERIATE P 500 koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (500 I.E.), viala po 5 ml vode za injekcije, set za pripravo raztopine, filter in injekcijska brizga	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-448/02 03.11.2003 B02BD02 3837000078046 028088

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
007169	BERIPLAST P COMBI SET (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 1 ml: škatla s Combi SET I in Combi SET II. Combi SET I: steklenička s fibrinogenom in steklenička z raztopino aprotinina; Combi Set II: steklenička s trombinom in steklenička z raztopino kalcijevega klorida; škatla s setom za aplikacijo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-450/02 04.01.2004 V03AK 3837000078633 093459
007170	BERIPLAST P COMBI SET (tkivni adhezivi) (telae adhesivae)	prašek in vehikel za lepilo za tkivo Set 3 ml: škatla s Combi SET I in Combi SET II. Combi SET I: steklenička s fibrinogenom in steklenička z raztopino aprotinina; Combi Set II: steklenička s trombinom in steklenička z raztopino kalcijevega klorida; škatla s setom za aplikacijo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-451/02 04.01.2004 V03AK 3837000078640 093467
007171	BERIPLEX P/N 250 I.E. koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX) koagulacijski faktor II (coagulationis factor II) koagulacijski faktor VII (coagulationis factor VII) koagulacijski faktor X (coagulationis factor X) protein C	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (250 I.E.), viala po 10 ml vode za injekcije in set za pripravo raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-452/02 12.01.2003 B02BD01 3837000072655 001813
007172	BERIPLEX P/N 500 I.E. koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX) koagulacijski faktor II (coagulationis factor II) koagulacijski faktor VII (coagulationis factor VII) koagulacijski faktor X (coagulationis factor X) protein C	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (500 I.E.), viala po 10 ml vode za injekcije in set za pripravo raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-453/02 12.01.2003 B02BD01 3837000072662 001821
007173	CalciumvitaC šumeče tablete askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C)) kalcij (calcium)	šumeča tableta zloženka z 10 šumečimi tabletami v plastičnem vsebniku	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova 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-471/02 05.09.2007 A11GB01 3837000029987 023078
007174	CANIFUG dermalno pršilo, raztopina 0,85% klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina zloženka s stekleničko z razpršilnikom s 30 ml raztopine (850mg/100ml)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-418/02 08.11.2006 D01AC01 3837000012316 092002
007175	CANIFUG dermalno pršilo, raztopina 1% klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina zloženka s stekleničko z razpršilnikom s 30 ml raztopine (10mg/1ml)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova jakost	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-486/02 18.09.2007 D01AC01 3837000022117 023450
007176	CASODEX 50 mg bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-544/02 28.06.2006 L02BB03 3837000007572 085472

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
007177	CellCept 250 mg kapsule mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	kapsula, trda zloženka s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	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. sprememba izdelovalca	Hoffmann-La Roche AG, Grenzach-Wyhlen, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-551/02 23.06.2003 L04AA06 3837000073850 011967
007178	CellCept 500 mg tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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. sprememba izdelovalca	Hoffmann-La Roche AG, Grenzach-Wyhlen, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-552/02 23.06.2003 L04AA06 3837000073867 011940
007179	CellCept 500 mg tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	filmsko obložena tableta zloženka s 150 tabletami (15 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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. sprememba izdelovalca	Hoffmann-La Roche AG, Grenzach-Wyhlen, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-587/02 23.06.2003 L04AA06 3837000078916 093211
007180	CILEST norgestimat (norgestimum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-423/02 23.10.2003 G03AA11 3837000080087 062669
007181	CLINOFUG D 50 mg doksiciklin (doxycyclinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-492/02 16.12.2004 J01AA02 3837000082043 074241
007182	COAXIL tianeptin (tianeptinum)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/02 28.06.2006 N06AX14 3837000001655 077801
007183	Concor COR 10 mg bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-550/02 03.10.2007 C07AB07 3837000022544 024252
007184	Concor COR 2,5 mg bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-548/02 03.10.2007 C07AB07 3837000022520 024236
007185	Concor COR 5 mg bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-549/02 03.10.2007 C07AB07 3837000022537 024244

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
007186	CONTROLOC 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta zloženka s plastičnim vsebnikom z 28 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-428/02 03.09.2007 A02BC02 3837000029871 023507
007187	CONTROLOC 20 mg gastrorezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezistentna tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-429/02 03.09.2007 A02BC02 3837000029888 023485
007188	CONTROLOC 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 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. nova farmacevtska oblika	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-430/02 03.09.2007 A02BC02 3837000029895 023515
007189	CONTROLOC 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 10 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. nova farmacevtska oblika	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-431/02 03.09.2007 A02BC02 3837000029901 023558
007190	CONTROLOC 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 20 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. nova farmacevtska oblika	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-432/02 03.09.2007 A02BC02 3837000029918 023531
007191	CUROSURF naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija zloženka z dvema vialama po 1,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma Italija Torrex Pharma, d.o.o., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-589/02 22.01.2006 R07AA02 3837000086232 010375
007192	CUROSURF naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija zloženka z vialo po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Parma Italija Torrex Pharma, d.o.o., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-590/02 22.01.2006 R07AA02 3837000086249 010359
007193	DETRALEX diosmin (diosminum) hesperidin (hesperidinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami	Izdaja tudi brez zdravniškega recepta sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-403/02 09.07.2003 C05CA03 3837000073973 022187
007194	DIAPREL gliklazid (gliclazidum)	tableta zloženka s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-400/02 30.09.2005 A10BB09 3837000075700 065773
007195	DIAPREL MR gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-493/02 12.09.2007 A10BB09 3837000029840 023329

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
007196	DIAPREL MR gliklazid (gliclazidum)	tableta s prirejenim sproščanjem zloženka s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)-1 tableta vsebuje 30 mg gliklazida	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-499/02 12.09.2007 A10BB09 3837000030020 023574
007197	ENDOXAN 1 g prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo po 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Kantstrasse 2, Halle/ Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Asta Medica AG, Podružnica Ljubljana, Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-606/02 29.09.2005 L01AA01 3837000022483 063908
007198	ENDOXAN 200 mg prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 10 vialami po 200 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Kantstrasse 2, Halle/ Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Asta Medica AG, Podružnica Ljubljana, Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-608/02 29.09.2005 L01AA01 3837000022506 028029
007199	ENDOXAN 50 mg obložene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	obložena tableta zloženka s 50 tabletami (1 x 50 tablet 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Almirall Prodesfarma S.L., Manlleu, Španija/ Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Asta Medica AG, Podružnica Ljubljana, Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-609/02 29.09.2005 L01AA01 3837000022513 028053
007200	ENDOXAN 500 mg prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo po 500 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Kantstrasse 2, Halle/ Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Asta Medica AG, Podružnica Ljubljana, Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-607/02 29.09.2005 L01AA01 3837000022490 063894
007201	EPREX 5000 i.e./0,5 ml epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml raztopine	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. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-487/02 31.01.2006 B03XA01 3837000022124 023353
007202	EPREX 6000 i.e./0,6 ml epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,6 ml raztopine	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. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-488/02 31.01.2006 B03XA01 3837000022131 023361
007203	EPREX 7000 i.e./0,7 ml epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,7 ml raztopine	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. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-489/02 31.01.2006 B03XA01 3837000022148 023388
007204	EPREX 8000 i.e./0,8 ml epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,8 ml raztopine	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. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-490/02 31.01.2006 B03XA01 3837000022155 023396

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
007205	EPREX 9000 i.e./0,9 ml epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,9 ml raztopine	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. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-491/02 31.01.2006 B03XA01 3837000022162 023418
007206	EUTHYROX 100 µg natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta zloženka s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/02 12.09.2007 H03AA01 3837000022094 023426
007207	EUTHYROX 25 µg natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta zloženka s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/02 12.09.2007 H03AA01 3837000022070 023434
007208	EUTHYROX 50 µg natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta zloženka s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/02 12.09.2007 H03AA01 3837000022087 023442
007209	EUTHYROX 150 µg natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta zloženka s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/02 12.09.2007 H03AA01 3837000022100 023205
007210	EXELON kapsule 1,5 mg rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-566/02 02.04.2003 N06DA03 3837000073515 011789
007211	EXELON kapsule 3 mg rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-567/02 02.04.2003 N06DA03 3837000073522 011797
007212	EXELON kapsule 4,5 mg rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-568/02 02.04.2003 N06DA03 3837000073539 011827
007213	EXELON kapsule 6 mg rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-569/02 02.04.2003 N06DA03 3837000073546 011894
007214	FIBROGAMMIN P 1250 E koagulacijski faktor XIII (coagulationis factor XIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (1250 I.E.) in viala po 20 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-455/02 09.07.2003 B02BD07 3837000074000 022225

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
007215	FIBROGAMMIN P 250 E koagulacijski faktor XIII (coagulationis factor XIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje viala s praškom (250 I.E.) in ampula po 4 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-454/02 09.07.2003 B02BD07 3837000073997 022217
007216	GAMMA-VENIN P 2,5 g humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z 1 prebodno stekleničko s praškom in 1 prebodno stekleničko po 50 ml vode za injekcije, set za prenos in set za infundiranje	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-456/02 23.10.2003 J06BA02 3837000074901 050091
007217	GAMMA-VENIN P 500 mg humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z 1 prebodno stekleničko s praškom in 1 ampulo po 10 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-457/02 23.10.2003 J06BA02 3837000074895 051128
007218	GLUCAGEN 1 mg HYPOKIT glukagon (glucagonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka s stekleničko z 1 mg glukagona in injekcijska brizga z 1ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-407/02 07.03.2007 H04AA01 3837000016994 097438
007219	GLUCOSI INFUNDIBILE 5% Pharmagena glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-573/02 12.04.2006 B05BA03 3837000000290 056782
007220	GLUCOSI INFUNDIBILE 5% Pharmagena glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica z 250 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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-572/02 24.06.2004 B05BA03 3837000077162 076538
007221	GLUCOSI INFUNDIBILE 5% Pharmagena glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička s 100 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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-571/02 24.06.2004 B05BA03 3837000077155 076511
007222	Glucosi infundibile Krka 10% raztopina za intravensko infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 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 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-498/02 20.12.2006 B05BA03 3837000015928 096822

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
007223	Glucosi infundibile Krka 5% raztopina za intravensko infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica z 250 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 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-495/02 28.06.2006 B05BA03 3837000007664 096350
007224	Glucosi infundibile Krka 5% raztopina za intravensko infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 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 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-496/02 20.12.2006 B05BA03 3837000015935 096830
007225	Glucosi infundibile Krka 5% raztopina za intravensko infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka z 250 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 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-497/02 28.06.2006 B05BA03 3837000007657 096709
007226	GLUKOSALINA 1:1 Pharmagena glukoza (glucosum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička po 500 ml	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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-575/02 20.12.2006 B05BB02 3837000015942 095656
007227	GLUKOSALINA 3:1 Pharmagena glukoza (glucosum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička po 500 ml	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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-574/02 20.12.2006 B05BB02 3837000015959 095664
007228	GONAL- F 37,5 i.e. folitropin alfa, rekombinantni (follitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) zloženka s 5 ampulami s praškom in 5 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-504/02 17.09.2007 G03GA05 3837000022193 023299
007229	GONAL- F 37,5 i.e. folitropin alfa, rekombinantni (follitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) zloženka s 10 ampulami s praškom in 10 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-505/02 17.09.2007 G03GA05 3837000022209 023108

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
007230	GONAL- F 37,5 i.e. folitropin alfa, rekombinantni (folitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 ampulo s praškom in 1 ampulo z 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija / Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-502/02 17.09.2007 G03GA05 3837000022179 023280
007231	GONAL- F 37,5 i.e. folitropin alfa, rekombinantni (folitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) zloženka s 3 ampulami s praškom in 3 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija / Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-503/02 17.09.2007 G03GA05 3837000022186 023302
007232	GYNO-DAKTARIN vaginalne globule 200 mg mikonazol (miconazolum)	vaginalna globula zloženka s 7 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, d.d. v sodelovanju z Janssen Pharmaceutica, Belgija / KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-416/02 07.03.2007 G01AF04 3837000003611 025313
007233	HAEMATE P 1000 kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo po 30 ml vode za injekcije in priborom za prenos in aplikacijo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/02 23.10.2003 B02BD06 3837000074925 081922
007234	HAEMATE P 250 kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo po 10 ml vode za injekcije in priborom za prenos in aplikacijo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-458/02 23.10.2003 B02BD06 3837000074918 081892
007235	HAEMATE P 500 kombinacija von Willebrandovega faktorja in koagulacijskega faktorja VIII (von Willebrandi factor et coagulationis factor compositi)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo po 20 ml vode za injekcije in priborom za prenos in aplikacijo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-459/02 23.10.2003 B02BD06 3837000074932 081914
007236	HAES-STERIL 10% hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-531/02 28.06.2006 B05AA07 3837000007671 096415
007237	HAES-STERIL 10% hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vreča (freeflex) s 500 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	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-533/02 28.06.2006 B05AA07 3837000022445 023116

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
007238	HUMANI ALBUMIN 20 % albumin (albuminum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z 1 prebodno stekleničko po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/02 17.11.2004 B05AA01 3837000074970 057533
007239	HUMANI ALBUMIN 20 % albumin (albuminum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z 1 prebodno stekleničko po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/02 17.11.2004 B05AA01 3837000074963 057525
007240	INFANRIX - Hib hemofilus influence tipa B v kom.s cepivom proti oslovskemu kašlju in anatoksinu (Haemophilus influenzae B in combinationibus cum vaccino pertussis et anatoxinis)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) zloženka z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije (komponenta DTPa-Infanrix) in 10 vialami s praškom (komponenta Hib)	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 pakiranje	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-475/02 20.09.2005 J07AG52 3837000030006 023175
007241	INSULATARD INNOLET insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 3 ml suspenzije (insulinski sistem za aplikacijo)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-598/02 18.10.2007 A10AC01 3837000022469 023469
007242	INSULATARD PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-580/02 30.05.2007 A10AC01 3837000017830 001686
007243	JUMEX 5 mg tablete selegilin (selegilinum)	tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co. in Lek farm.družba, d.d./Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o. Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-561/02 04.10.2007 N04BD01 3837000022599 042072
007244	KABIVEN PERIPHERAL (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za intravensko infundiranje vreča s tremi prekatami z 1920 ml emulzije	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	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-480/02 10.09.2007 B05BA10 3837000089257 023183
007245	KABIVEN PERIPHERAL (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za intravensko infundiranje vreča s tremi prekatami z 2400 ml emulzije	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	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/02 10.09.2007 B05BA10 3837000087109 023191
007246	KABIVEN PERIPHERAL (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokislina,elektroliti, maščobe)	emulzija za intravensko infundiranje vreča s tremi prekatami z 1440 ml emulzije	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	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/02 10.09.2007 B05BA10 3837000087116 023094

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
007247	KALETRA mehke kapsule lopinavir (lopinavirum) ritonavir (ritonavirum)	kapsula, mehka škatla s 5 zloženkami po 36 kapsul (180 kapsul) (vsaka zloženka vsebuje 6 pretisnih omotov po 6 kapsul)-1 kapsula vsebuje 133,3 mg lopinavirja in 33,3 mg ritonavirja	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija / Abbott Laboratories S.A., Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-560/02 02.10.2007 J05AE05 3837000022582 024171
007248	KALETRA mehke kapsule lopinavir (lopinavirum) ritonavir (ritonavirum)	kapsula, mehka zloženka s 180 kapsulami (2 plastenki po 90 kapsul)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija / Abbott Laboratories S.A., Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-557/02 02.10.2007 J05AE05 3837000022568 024139
007249	KALETRA peroralna raztopina lopinavir (lopinavirum) ritonavir (ritonavirum)	peroralna raztopina zloženka s 5 plastenkami po 60 ml raztopine in 5 mericami- 1 ml raztopine vsebuje 80 mg lopinavirja in 20 mg ritonavirja	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija / Abbott Laboratories S.A., Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-558/02 02.10.2007 J05AE06 3837000022575 024198
007250	KALII CHLORIDI tablettae Lekarna Ljubljana kalijev klorid (kalii chloridum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lekarna Ljubljana, PE Galenski laboratorij, Ljubljana, Slovenija Lekarna Ljubljana, Ulica stare pravde 11, Ljubljana, Slovenija	5363-I-417/02 28.06.2006 A12BA01 3837000001815 052205
007251	KLACID 250 mg klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Abbott SpA, Campoverde Aprilia, Italija, za Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-440/02 19.03.2004 J01FA09 3837000079364 001767
007252	KLACID 250 mg klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Abbott SpA, Campoverde Aprilia, Italija, za Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-441/02 19.03.2004 J01FA09 3837000079357 001759
007253	KLACID zrnca za pripravo suspenzije 125 mg/5 ml klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo zloženka s plastičnim vsebnikom z zrci za pripravo 60 ml suspenzije (125 mg/5 ml) in plastično merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Abbott SpA, Campoverde Aprilia, Italija, za Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-439/02 19.03.2004 J01FA09 3837000079371 001775
007254	KORNAM 2 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-564/02 24.06.2005 G04CA03 3837000005097 079545
007255	KORNAM 2 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-562/02 24.06.2005 G04CA03 3837000022605 023272
007256	KORNAM 5 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-563/02 24.06.2005 G04CA03 3837000022612 023264
007257	KORNAM 5 mg tablete terazosin (terazosinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-565/02 24.06.2005 G04CA03 3837000005103 079553

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
007258	KROMOLIN 40 mg/ml kapljice za oko kromoglicinska kislina (acidum cromoglicicum)	kapljice za oko, raztopina zloženka s stekleničko z 10 ml raztopine (40mg/1ml) s kapalnim nastavkom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-415/02 28.06.2006 S01GX01 3837000001327 083445
007259	KYBERNIN P 1000 antitrombin (antithrombinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z eno vialo s praškom, eno vialo po 20 ml vode za injekcije in sterilnim setom za raztapljanje	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-464/02 17.11.2004 B01AB02 3837000074987 096180
007260	KYBERNIN P 500 antitrombin (antithrombinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z eno vialo s praškom, eno vialo po 10 ml vode za injekcije in sterilnim setom za raztapljanje	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-463/02 17.11.2004 B01AB02 3837000074994 007099
007261	LEUCOVORIN 30 kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje zloženka z ampulo s 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Haupt Pharma Wolftrathausen GmbH, Nemčija / Wyeth- Lederle Pharma GmbH,Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-545/02 12.11.2004 V03AF03 3837000077209 088943
007262	LEUCOVORIN 50 kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje zloženka z ampulo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Haupt Pharma Wolftrathausen GmbH, Nemčija / Wyeth- Lederle Pharma GmbH,Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-546/02 12.11.2004 V03AF03 3837000077216 088978
007263	LIDOKAINIJEV KLORID Alkaloid raztopina za injiciranje 40 mg/2 ml lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje zloženka s 100 ampulami po 2 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	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., za Trgovino in storitve, Celovška cesta 40 A, Ljubljana, Slovenija	5363-I-570/02 29.09.2005 N01BB02 3837000013504 053090
007264	MARCAINE 0,25% raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vialami po 20 ml raztopine (50mg/20ml)	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	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-413/02 16.12.2004 N01BB01 3837000080995 074527
007265	MARCAINE 0,5% raztopina za injiciranje bupivakain (bupivacainum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vialami po 20 ml raztopine (100mg/20ml)	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	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-414/02 16.12.2004 N01BB01 3837000081008 074535

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
007266	MIXTARD 10 PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-581/02 30.05.2007 A10AD01 3837000017892 002453
007267	MIXTARD 20 PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-582/02 30.05.2007 A10AD01 3837000017908 002461
007268	MIXTARD 30 INNOLET insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 3 ml suspenzije (insulinski sistem za aplikacijo)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-599/02 18.10.2007 A10AD01 3837000022476 023604
007269	MIXTARD 30 PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-583/02 30.05.2007 A10AD01 3837000017915 003018
007270	MIXTARD 40 PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-584/02 30.05.2007 A10AD01 3837000017922 003190
007271	MIXTARD 50 PENFILL insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi vložki po 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-585/02 30.05.2007 A10AD01 3837000017939 003220
007272	MOVALIS 15 mg svečke meloksikam (meloxicamum)	svečka zloženka s 6 svečkami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Firenze, Italija /Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-421/02 30.05.2007 M01AC06 3837000017960 003824
007273	MOVALIS 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-420/02 30.05.2007 M01AC06 3837000017977 003832
007274	MOVALIS 15 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje meloksikam (meloxicamum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 1,5 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. nova farmacevtska oblika	Boehringer Ingelheim Espana SA, Barcelona, Španija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-596/02 14.10.2007 M01AC06 3837000029529 023221
007275	MOVALIS 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/02 30.05.2007 M01AC06 3837000017984 003395

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
007276	NACLOF diklofenak (diclofenacum)	kapljice za oko, raztopina zloženka s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novartis Ophthalmics AG, Riethofstrasse 1 Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-470/02 20.12.2006 S01BC03 3837000016277 086800
007277	NASIVIN 0,05% oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina zloženka s stekleničko z 10 ml raztopine (plastenka z zaporko z mehanskim pršilnikom)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-604/02 15.10.2007 R01AA05 3837000022681 024333
007278	NASIVIN D 0,05% oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina zloženka s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim pršilnim ventilom)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-605/02 15.10.2007 R01AA05 3837000022698 024341
007279	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 250 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in La boratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-555/02 24.06.2004 B05BB01 3837000077179 098043
007280	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml (9g/1000ml)	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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in La boratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-554/02 12.04.2006 B05BB01 3837000000320 093203
007281	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička po 100 ml (9g/1000ml)	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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in La boratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-553/02 12.04.2006 B05BB01 3837000000313 050954
007282	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM CUM LACTATO KRKA raztopina za intravensko infundiranje elektroliti (electrolyta)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 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 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-283/02 20.12.2006 B05BB02 3837000006568 066583
007283	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE COMPOSITUM CUM LACTATO KRKA raztopina za intravensko infundiranje elektroliti (electrolyta)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 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 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-284/02 20.12.2006 B05BB02 3837000016307 096865

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
007284	Natrii chloridi infundibile compositum Krka raztopina za intravensko infundiranje (Solutio Ringeri) elektroliti (electrolyta)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 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 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-476/02 20.12.2006 B05BB01 383700006438 081280
007285	Natrii chloridi infundibile compositum Krka raztopina za intravensko infundiranje (Solutio Ringeri) elektroliti (electrolyta)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 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 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-477/02 20.12.2006 B05BB01 3837000016291 096857
007286	NEBILET nebivolol (nebivololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)-1 tableta vsebuje 5 mg nebivolola	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-507/02 18.09.2007 C07AB12 3837000022216 023698
007287	NEBILET nebivolol (nebivololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 500 tabletami (50 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-510/02 18.09.2007 C07AB12 3837000022247 023736
007288	NEBILET nebivolol (nebivololum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/02 18.09.2007 C07AB12 3837000022230 023671
007289	NEBILET nebivolol (nebivololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-508/02 18.09.2007 C07AB12 3837000022223 023701
007290	NEXIUM 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-433/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029925 013684
007291	NEXIUM 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-434/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029932 013714
007292	NEXIUM 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029949 013730
007293	NEXIUM 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-436/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029956 013749

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
007294	NEXIUM 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-437/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029963 013773
007295	NEXIUM 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazololum)	gastrorezistentna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenje za promet	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-438/02 03.09.2007 A02BC05 3837000029970 013781
007296	NOVUXOL klostridio-peptidaza (clostridiopeptidasum)	mazilo zloženka s tubo po 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Knoll AG, mesto proizvodnje Uetersen, Nemčija / Knoll AG, Ludwigshafen, Nemčija Kastor Medical Dental d.o.o., Vošnjakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-588/02 02.06.2005 D03BA02 3837000084801 009121
007297	ORONAZOL zdravilni šampon 20 mg/1 g ketokonazol (ketoconazololum)	zdravilni šampon zloženka s plastenko s 100 ml zdravilnega šampona	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Krka, d.d. Novo mesto in Janssen Pharmaceutica N.V. Belgija/Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-547/02 20.12.2005 D01AC08 3837000006735 000949
007298	PANADOL RAPIDE paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline Beecham, Dungarvan, Republika Irsko / SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni Log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-445/02 28.12.2006 N02BE01 3837000087956 022853
007299	PANADOL RAPIDE paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline Beecham, Dungarvan, Republika Irsko / SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni Log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-446/02 28.12.2006 N02BE01 3837000087963 022888
007300	PREDUCTAL trimetazidin (trimetazidinolum)	filmsko obložena tableta zloženka s 60 tabletami po 20 mg (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja samo na zdravniški recept sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-404/02 12.07.2004 C01EB15 3837000082678 003905
007301	PREVENAR suspenzija za injiciranje cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum pneumococci, antigenis polysaccharidicis purificatis et conjunctis)	suspenzija za injiciranje zloženka z 10 vialami po 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovoljenje za promet	John Wyeth & Brother Ltd., Berkshire, Velika Britanija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-603/02 14.10.2007 J07AL02 3837000022674 024325
007302	PREVENAR suspenzija za injiciranje cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum pneumococci, antigenis polysaccharidicis purificatis et conjunctis)	suspenzija za injiciranje zloženka z 1 vialo z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novi dovoljenje za promet	John Wyeth & Brother Ltd., Berkshire, Velika Britanija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-602/02 14.10.2007 J07AL02 3837000022667 024317

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
007303	PREVENAR suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum pneumococci, antigenis polysaccharidicis purificatis et conjunctis)	suspenzija za injiciranje zloženka z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije	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	John Wyeth & Brother Ltd., Berkshire, Velika Britanija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-601/02 14.10.2007 J07AL02 3837000022650 024309
007304	PREVENAR suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi cepivo proti pnevmokokom s prečiščenimi in vezanimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum pneumococci, antigenis polysaccharidicis purificatis et conjunctis)	suspenzija za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije	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	John Wyeth & Brother Ltd., Berkshire, Velika Britanija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-600/02 14.10.2007 J07AL02 3837000022643 024295
007305	PREXANIL 4 mg perindopril (perindoprilum)	tableta zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-399/02 28.06.2006 C09AA04 3837000001808 083712
007306	RESOVIST 0,5 mmol Fe/ml raztopina za injiciranje ferukarbotran-(železov(III) oksid, nanodelci) (ferucarbotranum (ferri oxydum nanoparticulatum))	raztopina za injiciranje zloženka z eno napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,4 ml raztopine in filtrom Sterifix Pury	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	Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-501/02 16.09.2007 V08CB03 3837000088038 023795
007307	RESOVIST 0,5 mmol Fe/ml raztopina za injiciranje ferukarbotran-(železov(III) oksid, nanodelci) (ferucarbotranum (ferri oxydum nanoparticulatum))	raztopina za injiciranje zloženka z eno napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,9 ml raztopine in filtrom Sterifix Pury	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	Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-500/02 16.09.2007 V08CB03 3837000088021 023809
007308	RHESOGAMMA P humani imunoglobulin anti-D (Rh) (immunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje (intramuskularno) zloženka z eno ampulo po 1,5 ml raztopine (100-170 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-465/02 07.05.2004 J06BB01 3837000080766 022241
007309	RISPERDAL peroralna raztopina risperidon (risperidonium)	peroralna raztopina zloženka s stekleničko s 100 ml raztopine (1 mg/ml) in plastično odmerno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-595/02 19.03.2004 N05AX08 3837000079555 003077
007310	ROCALTROL kapsule 0,25 µg kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka zloženka s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	R. P. Scherer GmbH, Eberbach, Nemčija / Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeva 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-577/02 07.05.2004 A11CC04 3837000078268 074934
007311	ROCALTROL kapsule 0,50 µg kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka zloženka s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	R. P. Scherer GmbH, Eberbach, Nemčija / Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeva 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-578/02 07.05.2004 A11CC04 3837000078275 031976

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
007312	SERETIDE DISKUS 50 µg/100 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Herts, Velika Britanija/Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-472/02 02.06.2005 R03AK06 3837000084474 008788
007313	SERETIDE DISKUS 50 µg/250 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome Production, Evreux, Francija / Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-473/02 02.06.2005 R03AK06 3837000084481 008796
007314	SERETIDE DISKUS 50 µg/500 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Herts, Velika Britanija/Glaxo Wellcome Operations, Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-474/02 02.06.2005 R03AK06 3837000084498 008818
007315	SINECOD tablete butamirat (butamiratum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Consumer Health SA, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/02 03.11.2003 R05DB13 3837000077896 061700
007316	SINVACOR 10 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	MERCK SHARP & DOHME B.V., Haarlem, Nizozemska / MERCK SHARP & DOHME IDEA, INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-494/02 04.01.2004 C10AA01 3837000029574 023825
007317	SOLPAFLEX filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta zloženka z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)-1 tableta vsebuje 200 mg ibuprofena	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham, Dungarvan, Republika Irska / SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni Log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-512/02 04.10.2007 M01AE01 3837000030037 023833
007318	SOLPAFLEX gel ibuprofen (ibuprofenum)	gel zloženka s tubo s 30 g gela (0,05 g/g)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Fleet Laboratories Ltd., Hertfordshire, V. Britanija/ SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni Log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-511/02 04.10.2007 M02AA13 3837000030044 023841
007319	SOLUTIO KALII CHLORIDI 1 M Pharmagena kalijev klorid (kalii chloridum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje steklenička po 100 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 imena zdravila	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in La boratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-559/02 12.04.2006 B05XA01 3837000000085 093270
007320	SORTIS 40 mg atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-556/02 02.06.2005 C10AA05 3837000022551 024120
007321	SPIRIVA 18 µg prašek za inhaliranje, trde kapsule tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	prašek za inhaliranje, trda kapsula zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana, Goece Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-426/02 03.09.2007 R03BB04 3837000029505 023876

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
007322	SPIRIVA 18 µg prašek za inhaliranje, trde kapsule tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	prašek za inhaliranje, trda kapsula zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu) in vdihovalnik HandiHaler	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim am Rhein, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-427/02 03.09.2007 R03BB04 3837000029512 023868
007323	STREPTAZA 1.500.000 streptokinaza (streptokinasum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH, Marburg, Nemčija za H.M.R. Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-444/02 03.07.2003 B01AD01 3837000075335 080500
007324	STREPTAZA 250.000 streptokinaza (streptokinasum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH, Marburg, Nemčija za H.M.R. Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-442/02 03.07.2003 B01AD01 3837000075298 079626
007325	STREPTAZA 750.000 streptokinaza (streptokinasum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH, Marburg, Nemčija za H.M.R. Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-443/02 03.07.2003 B01AD01 3837000075311 032670
007326	TAXOTERE 20 mg docetaxsel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo z 0,5 ml koncentrata in 1 vialo z 1,5 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Velika Britanija / Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-535/02 10.11.2002 L01CD02 3837000071788 097594
007327	TAXOTERE 80 mg docetaxsel (docetaxelum)	koncentrat in vehikel za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo z 2 ml koncentrata in 1 vialo s 6 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Aventis Pharma Dagenham, Dagenham, Velika Britanija / Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-534/02 10.11.2002 L01CD02 3837000071771 097608
007328	TERTENSIF indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-401/02 30.09.2005 C03BA11 3837000075717 066982
007329	TERTENSIF SR indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 30 tabletami po 1,5 mg (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Izdaja samo na zdravniški recept sprememba imetnika dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-402/02 29.11.2004 C03BA11 3837000083156 005371
007330	TETAGAM P humani imunoglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunoglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje ampula po 1 ml (250 I.E./ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg Nemčija Pharmagent, Podružnica Ljubljana,, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-466/02 02.04.2003 J06BB02 3837000073706 011908
007331	TRINOVUM noretisteron (norethisteronum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu - 7 belih, 7 roza in 7 oranžnih tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-422/02 23.10.2003 G03AB04 3837000080100 033987

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
007332	TRISEQUENS estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	tableta zloženka z 28 tabletami (12 modrih, 10 belih, 6 rdečih) v plastični škatlici	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-405/02 07.03.2007 G03FB05 3837000017342 097489
007333	TRISEQUENS FORTE estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	tableta zloženka z 28 tabletami (12 rumenih, 10 belih, 6 rdečih) v plastični škatlici	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-406/02 07.03.2007 G03FB05 3837000017359 097497
007334	URSOFALK 250 mg ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda zloženka s 50 kapsulami (2 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-424/02 03.09.2007 A05AA02 3837000029857 068624
007335	URSOFALK 250 mg ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula, trda zloženka s 100 kapsulami (4 x 25 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, D-79108 Freiburg, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-425/02 03.09.2007 A05AA02 3837000029864 022950
007336	URSOSAN ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula zloženka s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Češka Republika MEDICO-FARMIS, d.o.o., Pod vrbami 41, Ljubljana, Slovenija	5363-I-586/02 20.05.2004 A05AA02 3837000081459 094064
007337	VAXIGRIP 2002/2003 prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa A (hepatitidis A antigenum purificatum)	suspenzija za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (z injekcijsko iglo) z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Aventis Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-615/02 30.05.2003 J07BB02 3837000018523 006483
007338	VENIMMUN N humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z eno vialo po 8,4 g praška in eno vialo po 100 ml vode za injekcije, pretočnim in infuzijskim sistemom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-467/02 07.05.2004 J06BA02 3837000080742 002801
007339	VENIMMUN N humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z eno vialo po 17 g praška in eno vialo po 200 ml vode za injekcije, pretočnim in infuzijskim sistemom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-468/02 07.05.2004 J06BA02 3837000080759 002828
007340	VENIMMUN N humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z eno vialo po 840 mg praška in eno ampulo po 10 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-469/02 07.05.2004 J06BA02 3837000079760 002747

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
007341	VENIMMUN N humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad aplicationen intravascularem)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infudiranje zloženka z eno vialo po 4,2 g praška in eno vialo po 50 ml vode za injekcije, pretočnim in infuzijskim sistemom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Centeon Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Centeon Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Pharmagent, Podružnica Ljubljana, Trg OF 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-576/02 07.05.2004 J06BA02 3837000080735 002755
007342	VISIPAQUE 150 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 stekleničkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-529/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022414 023892
007343	VISIPAQUE 150 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 platenkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-530/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022407 023884
007344	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 vialami po 20 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-513/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022254 023957
007345	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 stekleničkami po 100 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-515/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022278 023906
007346	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 stekleničkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-514/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022261 023981
007347	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 stekleničkami po 200 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-516/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022285 023973
007348	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 platenkami po 10 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-517/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022292 023949

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
007349	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami po 20 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-518/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022308 023965
007350	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami po 40 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-519/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022315 023922
007351	VISIPAQUE 270 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-520/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022322 023914
007352	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-528/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022391 024074
007353	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 vialami po 20 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-521/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022339 024082
007354	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 stekleničkami 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-522/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022346 024015
007355	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 stekleničkami po 100 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-523/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022353 024023
007356	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka s 6 stekleničkami po 200 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, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-524/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022452 024058

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
007357	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami po 10 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.	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-525/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022360 024007
			ново dovoljenje za promet		
007358	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami po 20 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.	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-526/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022377 024090
			ново dovoljenje za promet		
007359	VISIPAQUE 320 mg I/ml jodiksanol (iodixanolum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 plastenkami po 40 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.	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-527/02 19.09.2007 V08AB09 3837000022384 024104
			ново dovoljenje za promet		
007360	VOLUVEN 6 % raztopina za intravensko infundiranje hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vrečka (freeflex) s 500 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.	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Bad Homburg Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-478/02 10.09.2007 B05AA07 3837000030013 024112
			ново dovoljenje za promet		
007361	XYLOCAINE 1% raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vialami po 20 ml (10mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertalje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/02 11.11.2004 N01BB02 3837000081046 089745
			podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika		
007362	XYLOCAINE 2% raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vialami po 20 ml (20mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertalje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-594/02 11.11.2004 N01BB02 3837000081060 089656
			podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika		