

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
007363	ALBUMIN HUMAN 20% Octapharma albumin (albuminum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko 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	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/ Octapharma AG, Lachen, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-764/02 30.05.2007 B05AA01 3837000018134 056863
007364	ALBUMIN HUMAN 20% Octapharma albumin (albuminum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/ Octapharma AG, Lachen, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-763/02 30.05.2007 B05AA01 3837000018110 056847
007365	ALBUMIN HUMAN 5% Octapharma albumin (albuminum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s steklenico 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/ Octapharma AG, Lachen, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-762/02 30.05.2007 B05AA01 3837000018127 056871
007366	ARCOXIA 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-653/02 20.11.2007 M01AH 3837000022902 020222
007367	ARCOXIA 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-654/02 20.11.2007 M01AH 3837000022919 020249
007368	ARCOXIA 120 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-652/02 20.11.2007 M01AH 3837000022896 020214
007369	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-648/02 20.11.2007 M01AH 3837000022858 020257
007370	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-647/02 20.11.2007 M01AH 3837000022841 020265
007371	ARCOXIA 60 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	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-646/02 20.11.2007 M01AH 3837000022834 020273

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalce Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
007372	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	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-650/02 20.11.2007 M01AH 3837000022872 020281
007373	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	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-649/02 20.11.2007 M01AH 3837000022865 020303
007374	ARCOXIA 90 mg filmsko obložene tablete etorikoksib (etoricoxibum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	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-651/02 20.11.2007 M01AH 3837000022889 020338
007375	AVELOX 400 mg raztopina za intravensko infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s steklenico z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ nova farmacevtska oblika	Bayer Pharma d.o.o., Ljubljana in Bayer AG, Nemčija / Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija _____ Bayer Pharma ,d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/02 03.12.2007 J01MA14 3837000023176 020346
007376	AVELOX 400 mg raztopina za intravensko infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje vreča z 250 ml raztopine v ovitku iz aluminijaste folije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ nova farmacevtska oblika	Bayer Pharma d.o.o., Ljubljana in Bayer AG, Nemčija / Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija _____ Bayer Pharma ,d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-691/02 03.12.2007 J01MA14 3837000023169 020354
007377	BEGRIVAC 2002/2003 cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje zloženka z eno napolnjeno injekcijsko brizgo (z 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	Chiron Behring GmbH & Co., Marburg Nemčija _____ Chiron Behring GmbH & Co Marburg, BRD, Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-771/02 07.07.2003 J07BB01 3837000073720 012106
007378	BETAKLAV -L prašek za raztopino za infundiranje amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z vialo z 2,2 g praška	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-689/02 03.12.2007 J01CR02 3837000023138 020362
007379	BETAKLAV -S prašek za raztopino za injiciranje amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z vialo z 1,2 g praška	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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-688/02 03.12.2007 J01CR02 3837000023121 020370
007380	BONIFEN gel 50 mg/1 g ibuprofen (ibuprofenum)	gel zloženka s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____ 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-716/02 30.05.2007 M02AA13 3837000018578 001171
007381	CLIVARIN MULTI reviparin (reviparinum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 večodmernimi vialami po 6 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 pakiranje	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija _____ Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-693/02 28.06.2006 B01AB08 3837000023183 020389

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
007382	DAIVOBET betametazon (betamethasonum) kalcipotriol (calcipotriolum)	mazilo zloženka s tubo s 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Leo Laboratories Limited, Cashel Road, Dublin 12, Irska/ Leo Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-681/02 30.12.2007 D07XC01 3837000023053 020400
007383	DALBEN filmsko obložene tablete 400 mg albendazol (albendazolum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-714/02 28.06.2006 P02CA03 3837000007633 004618
007384	DALBEN peroralna suspenzija 400 mg/10 ml albendazol (albendazolum)	peroralna suspenzija zloženka s plastenko z 10 ml suspenzije (400mg/10ml)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-713/02 28.06.2006 P02CA03 3837000007640 004596
007385	DYSPORT toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo 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. novo dovoljenje za promet	Ipsen Biopharm Ltd., Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-591/02 30.10.2007 M03AX01 3837000022629 024260
007386	DYSPORT toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 2 vialama 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. novo dovoljenje za promet	Ipsen Biopharm Ltd., Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-592/02 30.10.2007 M03AX01 3837000022636 024287
007387	EBIXA 10 mg filmsko obložene tablete memantin (memantinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-722/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023213 020419
007388	EBIXA 10 mg filmsko obložene tablete memantin (memantinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-723/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023220 020435
007389	EBIXA 10 mg filmsko obložene tablete memantin (memantinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 112 tabletami (8 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-724/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023237 020451
007390	EBIXA 10 mg/g peroralne kapljice, raztopina memantin (memantinum)	peroralne kapljice, raztopina zloženka s stekleničko (s kapalko) s 100 g raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-727/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023268 020508
007391	EBIXA 10 mg/g peroralne kapljice, raztopina memantin (memantinum)	peroralne kapljice, raztopina zloženka s stekleničko (s kapalko) z 20 g raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-725/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023244 020478

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
007392	EBIXA 10 mg/g peroralne kapljice, raztopina memantin (memantinum)	peroralne kapljice, raztopina zloženka s stekleničko (s kapalko) s 50 g raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-726/02 16.12.2007 N06DX01 3837000023251 020494
007393	EFFECTIN ER kapsule po 150 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-749/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085013 008125
007394	EFFECTIN ER kapsule po 150 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084931 008133
007395	EFFECTIN ER kapsule po 150 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s plastenko s 100 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085020 008141
007396	EFFECTIN ER kapsule po 37,5 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-736/02 02.06.2005 N06AX16 3837000023350 020524
007397	EFFECTIN ER kapsule po 37,5 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-735/02 02.06.2005 N06AX16 3837000023343 020540
007398	EFFECTIN ER kapsule po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-745/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084948 008184
007399	EFFECTIN ER kapsule po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s plastenko s 100 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-747/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085044 008168
007400	EFFECTIN ER kapsule po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-746/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085037 008176
007401	EFFECTIN tablete po 37,5 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-742/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084955 008214
007402	EFFECTIN tablete po 37,5 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-743/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084986 008206

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
007403	EFFECTIN tablete po 37,5 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka s plastenko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-744/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084993 008192
007404	EFFECTIN tablete po 50 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka s plastenko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-741/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085006 008249
007405	EFFECTIN tablete po 50 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka z 42 tabletami (2 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-740/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084962 008230
007406	EFFECTIN tablete po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-738/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085068 008257
007407	EFFECTIN tablete po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-737/02 02.06.2005 N06AX16 3837000084979 008273
007408	EFFECTIN tablete po 75 mg venlafaksin (venlafaxinum)	tableta zloženka s plastenko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Laboratories, New Lane, Havant, Velika Britanija / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-739/02 02.06.2005 N06AX16 3837000085075 008281
007409	FLIXOTIDE NEBULE 0,5 mg/2 ml flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska raztopina za nebulator zloženka z 10 plastičnimi vsebniki (nebulami) po 2 ml suspenzije (10 x 1 nebula v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Glaxo Wellcome Australia Pty. Ltd., Victoria, Avstralija/ Glaxo Wellcome Export Ltd., Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-616/02 21.10.2007 R03BA05 3837000022735 020567
007410	FLIXOTIDE NEBULE 2 mg/2 ml flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska raztopina za nebulator zloženka z 10 plastičnimi vsebniki (nebulami) po 2 ml suspenzije (10 x 1 nebula v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Glaxo Wellcome Australia Pty. Ltd., Victoria, Avstralija/ Glaxo Wellcome Export Ltd., Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-617/02 21.10.2007 R03BA05 3837000022742 020575
007411	FLONIDAN tablete 10 mg loratadin (loratadinum)	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-690/02 17.12.2004 R06AX13 3837000023152 020583
007412	GLIVEC 100 mg kapsule, trde imatinib (imatinibum)	kapsula, trda zloženka s 120 kapsulami (10 x 12 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-766/02 06.11.2006 L01XX28 3837000087444 090050

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
007413	GLIVEC 50 mg kapsule, trde imatinib (imatinibum)	kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-765/02 06.11.2006 L01XX28 3837000087437 090042
007414	HYZAAR losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-717/02 30.05.2007 C09DA01 3837000017823 001554
007415	INTRALIPID 10% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka po 100 ml emulzije (10 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-730/02 30.06.2004 B05BA02 3837000023299 020591
007416	INTRALIPID 10% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka po 500 ml emulzije (10 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-731/02 30.06.2004 B05BA02 3837000023305 020605
007417	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka po 100 ml emulzije (20 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-732/02 30.06.2004 B05BA02 3837000023312 020613
007418	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka po 250 ml emulzije (20 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-733/02 30.06.2004 B05BA02 3837000023329 020621
007419	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka po 500 ml emulzije (20 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapsgatan 7, 751 82 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-734/02 30.06.2004 B05BA02 3837000023336 020648
007420	INVANZ 1 g prašek za pripravo koncentrata za pripravo raztopine za infundiranje ertapenem (ertapenemum)	prašek za koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Laboratoires Merck Sharp & Dohme-Chibret (Mirabel) Riom, Francija / Merck Sharp & Dohme IDEA Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-706/02 04.12.2007 J01DH 3837000023145 020656
007421	JEANINE dienogest (dienogestum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Jenapharm GmbH & Co KG, 7745 Jena, Nemčija / Schering AG, Müllerstrasse 170-178, 13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-680/02 27.11.2007 G03FA15 3837000088014 020664
007422	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-664/02 09.07.2003 C02CA04 3837000023008 020699

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
007423	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-662/02 09.07.2003 C02CA04 3837000074130 022411
007424	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-663/02 09.07.2003 C02CA04 3837000022995 020702
007425	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-666/02 09.07.2003 C02CA04 3837000023015 020710
007426	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-665/02 09.07.2003 C02CA04 3837000074147 022438
007427	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-667/02 09.07.2003 C02CA04 3837000023022 020737
007428	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-668/02 09.07.2003 C02CA04 3837000074123 022381
007429	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-670/02 09.07.2003 C02CA04 3837000023046 020745
007430	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-669/02 09.07.2003 C02CA04 3837000023039 020753
007431	KLIMODIEN dienogest (dienogestum) estradiol (estradiolum)	obložena tableta zloženka z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering GmbH und Co.Produktions KG, Weimar, Nemčija /Schering AG, Müllerstrasse 170-178, 13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-770/02 27.12.2007 G03FA15 3837000086744 020915
007432	LENDACIN 1 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo po 1 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-698/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011197 082295

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
007433	LENDACIN 1 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 10 vialami po 1 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-700/02 07.03.2007 J01DA13 3837000005356 003808
007434	LENDACIN 1 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami po 1 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-699/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011203 082317
007435	LENDACIN 1 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 50 vialami po 1 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-701/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011135 003816
007436	LENDACIN 2 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo po 2 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011142 079634
007437	LENDACIN 2 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami po 2 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-703/02 07.03.2007 J01DA13 3837000005370 079642
007438	LENDACIN 2 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 10 vialami po 2 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-704/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011159 079650
007439	LENDACIN 2 g prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 50 vialami po 2 g praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-705/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011166 079669

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
007440	LENDACIN 250 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo po 250 mg praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-694/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011180 082260
007441	LENDACIN 250 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 10 vialami po 250 mg praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-696/02 07.03.2007 J01DA13 3837000005363 007706
007442	LENDACIN 250 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 50 vialami po 250 mg praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-697/02 07.03.2007 J01DA13 3837000011128 007714
007443	LENDACIN 250 mg prašek za raztopino za injiciranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami po 250 mg praška	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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-695/02 07.03.2007 J01DA13 3837000005387 082287
007444	LOCOIDON LIPOCREMA hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	krema zloženka s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Yamanouchi Pharma S.p.A., Via delle Industrie 2, 20061 Carugate (Milano), Italija VELDOS, d.o.o., Veledrogerija Dolenjske, Rozmanova 16, Novo mesto, Slovenija	5363-I-719/02 12.09.2005 D07AB02 3837000085686 009784
007445	LORISTA filmsko obložene tablete 50 mg losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta zloženka s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-661/02 03.10.2005 C09CA01 3837000022988 020761
007446	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom in 1 vialo 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. novo dovoljenje za promet	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-682/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023060 020788
007447	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka s 3 vialami 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. novo dovoljenje za promet	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-686/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023107 020796

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
007448	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 10 vialami s praškom in 10 vialami 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. novo dovoljenje za promet	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-684/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023084 020818
007449	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 10 vialami 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. novo dovoljenje za promet	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-687/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023114 020834
007450	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo 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. novo dovoljenje za promet	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-685/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023091 020842
007451	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka s 3 vialami s praškom in 3 vialami 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. novo dovoljenje za promet	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-683/02 29.11.2007 G03GA07 3837000023077 020850
007452	MIVACRON mivakurijev klorid (mivacurii chloridum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami 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. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome S.p.A., San Polo di Torriale, Parma Italija/Glaxo Wellcome Export Ltd., Greenford, Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-627/02 03.11.2003 M03AC10 3837000077599 087351
007453	MONOZIDE fosinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Anagni (Frosinone), Italija/Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-768/02 24.12.2007 C09BA09 3837000023473 024929
007454	NATRIJEV KLORID Braun Schiwa 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka s 1000 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	B. Braun Schiwa GmbH & Co. KG, Kattenvenner Strasse 32, 49219 Glandorf, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-640/02 28.06.2006 B05BB01 3837000002164 064580
007455	NATRIJEV KLORID Braun Schiwa 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka 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	B. Braun Schiwa GmbH & Co. KG, Kattenvenner Strasse 32, 49219 Glandorf, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-639/02 28.06.2006 B05BB01 3837000002140 091367

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
007456	NATRIJEV KLORID Braun Schiwa 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka z 2000 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	B. Braun Schiwa GmbH & Co. KG, Kattenvenner Strasse 32, 49219 Glandorf, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/02 28.06.2006 B05BB01 3837000002157 064599
007457	NATRIJEV KLORID Braun Schiwa 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	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	B. Braun Schiwa GmbH & Co. KG, Kattenvenner Strasse 32, 49219 Glandorf, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-638/02 28.06.2006 B05BB01 3837000002133 064572
007458	OLICARD 40 mg retard kapsule izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem zloženka s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Belupo d.o.o. in Solvay Pharmaceuticals, Hannover/ Belupo zdravila in kozmetika, d.o.o., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-624/02 23.06.2005 C01DA14 3837000076790 072370
007459	OLICARD 60 mg retard kapsule izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem zloženka s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Belupo d.o.o. in Solvay Pharmaceuticals, Hannover/ Belupo zdravila in kozmetika, d.o.o., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-625/02 23.06.2005 C01DA14 3837000076806 072354
007460	ORTANOL 40 mg kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda zloženka s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-728/02 17.12.2004 A02BC01 3837000023275 020869
007461	ORTANOL S 10 mg kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda zloženka s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-729/02 17.12.2004 A02BC01 3837000023282 020877
007462	PEGASYS 135 mikrogramska raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi peginterferon alfa-2a (peginterferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	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 dovoljenje za promet	Roche Diagnostics GmbH, Sandhoferstr. 116, Mannheim, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-631/02 07.11.2007 L03AB11 3837000022766 024392
007463	PEGASYS 180 mikrogramska raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi peginterferon alfa-2a (peginterferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine in 1 injekcijsko iglo	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 dovoljenje za promet	Roche Diagnostics GmbH, Sandhoferstr. 116, Mannheim, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-632/02 07.11.2007 L03AB11 3837000022773 024384
007464	REGAINE 2% minoksidil (minoxidilum)	dermalna raztopina zloženka s plastenko s 60 ml raztopine in 3 aplikatorji	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija/Pharmacia Enterprises S.A., L-1347 Luxembourg, Luksemburg Pharmacia Enterprises S.A. Luxembourg, Podružnica Ljubljana, Kržičeva 9, Ljubljana, Slovenija	5363-I-767/02 30.05.2007 D11AX01 3837000018257 053007

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
007465	RELPAK 20 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-656/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022933 024473
007466	RELPAK 20 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska z 2 tabletami (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-655/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022926 024554
007467	RELPAK 20 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska s 6 tabletami (1 x 6 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-657/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022940 024511
007468	RELPAK 40 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska s 6 tabletami (1 x 6 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-660/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022971 024546
007469	RELPAK 40 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska z 2 tabletami (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-658/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022957 024562
007470	RELPAK 40 mg eletriptan (eletriptanum)	filmsko obložena tableta zloženska s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Illertissen, Nemčija/Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA	5363-I-659/02 22.11.2007 N02CC06
			_____	Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	3837000022964 024538
007471	RINOLAN sirup loratadin (loratadinum)	sirup zloženska s stekleničko s 100 ml sirupa	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška	5363-I-384/02 12.11.2007 R06AX13
			_____	Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	3837000022810 058203
007472	RINOLAN sirup loratadin (loratadinum)	sirup zloženska s plastenko s 100 ml sirupa	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška	5363-I-383/02 12.11.2007 R06AX13
			_____	Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	3837000022827 058009
007473	RINOLAN tablete loratadin (loratadinum)	tableta zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška	5363-I-378/02 12.11.2007 R06AX13
			_____	Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	3837000022803 058262
007474	RINOLAN tablete loratadin (loratadinum)	tableta zloženska z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška	5363-I-377/02 12.11.2007 R06AX13
			_____	Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	3837000022797 058238

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
007475	ROFERON-A 3 mio I.E./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml raztopine (3.000.000 I.E./0,5ml) in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-633/02 07.07.2007 L03AB04 3837000019032 007838
007476	ROFERON-A 4,5 mio I.E./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml raztopine (4.500.000 I.E./0,5ml) in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-634/02 07.07.2007 L03AB04 3837000019063 008400
007477	ROFERON-A 6 mio I.E./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml (6.000.000 I.E./0,5ml) in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-635/02 07.07.2007 L03AB04 3837000019063 003166
007478	ROFERON-A 9 mio I.E./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml raztopine (9.000.000 I.E./0,5ml) in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-636/02 07.07.2007 L03AB04 3837000019049 007935
007479	SAB SIMPLEX suspenzija simetikon (simeticonum)	peroralne kapljice, suspenzija zloženka s stekleničko (z zaporko s kapalko) s 30 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Parke-Davis S.C.A. France, Domaine de la Source, Francija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-715/02 09.07.2003 A03AX13 3837000073652 003980
007480	SABRIL vigabatrin (vigabatrinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 100 tabletami (10 x 10 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. sprememba imena izdelovalca	Patheon France S.A., 38300 Bourgoin-Jallieu, Francija / Aventis Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-712/02 23.06.2005 N03AG04 3837000080155 072699
007481	SAMEZIL gastrozestentne tablete 400 mg mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-753/02 30.12.2007 A07EC02 3837000023367 020958
007482	SAMEZIL gastrozestentne tablete 800 mg mesalazin (mesalazinum)	gastrozestentna tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-754/02 30.12.2007 A07EC02 3837000023374 020966

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
007483	SAMEZIL rektalna suspenzija 2 g/50 ml mesalazin (mesalazinum)	rektalna suspenzija zloženka s 7 vsebniki z nanašalnikom s 50 ml rektalne suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-755/02 30.12.2007 A07EC02 3837000023381 020923
007484	SAMEZIL rektalna suspenzija 4 g/100 ml mesalazin (mesalazinum)	rektalna suspenzija zloženka s 7 vsebniki z nanašalnikom s 100 ml rektalne suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-756/02 30.12.2007 A07EC02 3837000023398 020931
007485	SAMEZIL svečke 500 mg mesalazin (mesalazinum)	svečka zloženka s 30 svečkami (6 x 5 svečk)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-757/02 30.12.2007 A07EC02 3837000023404 020974
007486	SANDIMMUN NEORAL 100 mg kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka zloženka s 50 kapsulami (5 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. podaljšanje dovoljenja za promet	R.P.Scherer GmbH, Eberbach/Baden/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-644/02 30.09.2004 L04AA01 3837000072389 073652
007487	SANDIMMUN NEORAL 25 mg kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka zloženka s 50 kapsulami (5 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. podaljšanje dovoljenja za promet	R.P.Scherer GmbH, Eberbach/Baden/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/02 30.09.2004 L04AA01 3837000072365 073687
007488	SANDIMMUN NEORAL 50 mg kapsule ciklosporin (ciklosporinum)	kapsula, mehka zloženka s 50 kapsulami (5 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. podaljšanje dovoljenja za promet	R.P.Scherer GmbH, Eberbach/Baden/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-643/02 30.09.2004 L04AA01 3837000072372 073660
007489	SANDIMMUN NEORAL peroralna raztopina ciklosporin (ciklosporinum)	peroralna raztopina zloženka s ss 50 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharma S.A., Huningue Cedex, Francija/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-645/02 30.09.2004 L04AA01 3837000072396 073636
007490	SANDOSTATIN 0,05 mg oktreotid (oktreotidum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 1 ml (0,05 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-707/02 29.09.2005 H01CB02 3837000072402 053066

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
007491	SANDOSTATIN 0,1 mg oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 1 ml (0,1 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-708/02 29.09.2005 H01CB02 3837000072419 053058
007492	SANDOSTATIN 0,5 mg oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 1 ml (0,5 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-709/02 29.09.2005 H01CB02 3837000072426 094080
007493	SEVORANE sevofluran (sevofluranum)	para za inhaliranje, tekočina zloženka s plastenko z 250 ml tekočine	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	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-710/02 02.06.2005 N01AB08 3837000023190 020885
007494	SEVREDOL tablete 10 mg morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-623/02 31.01.2006 N02AA01 3837000086423 010545
007495	SOMATULINE Autogel 120 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-761/02 20.12.2007 H01CB03 3837000023466 024872
007496	SOMATULINE Autogel 60 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-759/02 20.12.2007 H01CB03 3837000023442 024899
007497	SOMATULINE Autogel 90 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) zloženka z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-760/02 20.12.2007 H01CB03 3837000023459 024880
007498	SOMATULINE PR 30 mg lanreotid (lanreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (s podaljšanim sprošč.) zloženka z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskama iglama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Ipsen Pharma Biotech, 83870 Signes, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-758/02 20.12.2007 H01CB03 3837000023435 020982
007499	SPERSALLERG kapljice za oko antazolin (antazolinum) tetryzolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z 10 ml raztopine v plastenki	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Riethofstrasse 1 Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-711/02 30.05.2007 S01GA52 3837000018271 097373

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
007500	STARLIX 120 mg nateglinid (nateglinidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 84 tabletami (7 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata, Italija / Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/02 24.07.2006 A10BX03 3837000087086 080004
007501	STARLIX 60 mg nateglinid (nateglinidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 84 tabletami (7 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Novartis Farma S.p.A., Torre Annunziata, Italija / Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-678/02 24.07.2006 A10BX03 3837000087079 080020
007502	SYNAGIS 100 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje palivizumab (palivizumabum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo 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. novo dovoljenje 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-751/02 20.12.2007 J06BB16 3837000023428 020893
007503	SYNAGIS 50 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje palivizumab (palivizumabum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo 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. novo dovoljenje 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-750/02 20.12.2007 J06BB15 3837000023411 020907
007504	TAMIFLU 12 mg/ml prašek za peroralno suspenzijo oseltamivir (oseltamivirum)	prašek za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko s 30 g praška, plastičnim nastavkom, peroralnim razdelilnikom in merilno čašo	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Hoffmann-La Roche AG, Grenzach-Wyhlen, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeva 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-637/02 08.11.2007 J05AH02 3837000022780 024449
007505	TAMIFLU 75 mg trde kapsule oseltamivir (oseltamivirum)	kapsula, trda zloženka z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Hoffmann-La Roche AG, Grenzach-Wyhlen, Nemčija / F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeva 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-532/02 08.11.2007 J05AH02 3837000022438 024457
007506	TARACEF 2x tablete s podaljšanim sproščanjem 375 mg cefaklor (cefacolorum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-671/02 19.03.2004 J01DA08 3837000079548 003093
007507	TARACEF 2x tablete s podaljšanim sproščanjem 500 mg cefaklor (cefacolorum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-672/02 02.06.2005 J01DA08 3837000084689 009040
007508	TARACEF 2x tablete s podaljšanim sproščanjem 750 mg cefaklor (cefacolorum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-673/02 02.06.2005 J01DA08 3837000084672 009032
007509	TRAVATAN 40 mikrogramov/ml kapljice za oko, raztopina travoprost (travoprostum)	kapljice za oko, raztopina zloženka s kapalno plastenko (v pretisnem omotu) z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija / Alcon Pharmaceuticals Ltd., CH-6331 Hünenberg, Švica Alcon Services Inc., Podružnica Ljubljana, Erjavčeva 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-630/02 11.11.2007 S01EX06 3837000022759 024864

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
007510	TRUSOPT dorzolamid (dorzolamidum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z OCUMETER PLUS kapalno plastenko po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Laboratoires Merck Sharp & Dohme-Chibret (Mirabel) Riom, Francija / Merck Sharp & Dohme IDEA Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-718/02 30.05.2007 S01EC03 3837000018431 099279
007511	TVINDAL prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje 1500 mg cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje zloženka z 1 vialo s 1500 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-676/02 30.05.2007 J01DA06 3837000018448 006386
007512	TVINDAL prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje 1500 mg cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje zloženka s 5 vialami s 1500 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-677/02 30.05.2007 J01DA06 3837000018486 006440
007513	TVINDAL prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje 750 mg cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje zloženka z 1 vialo s 750 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-674/02 30.05.2007 J01DA06 3837000018462 006343
007514	TVINDAL prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje 750 mg cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino/suspensijo za injiciranje zloženka s 5 vialami s 750 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-675/02 30.05.2007 J01DA06 3837000018479 006378
007515	UROMITEXAN raztopina za injiciranje 400 mg/4 ml mesna (mesnum)	raztopina za injiciranje zloženka s 15 ampulami po 4 ml raztopine	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, Nemčija / Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-769/02 28.06.2006 V03AF01 3837000007565 059722
007516	VALTREX valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta zloženka z 42 tabletami (7 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Operations, V. Britanija ali Glaxo Wellcome S.A., Španija/Glaxo Wellcome Export Ltd., Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-628/02 15.02.2004 J05AB11 3837000078961 093785
007517	VALTREX valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Operations, V. Britanija ali Glaxo Wellcome S.A., Španija/Glaxo Wellcome Export Ltd., Velika Britanija Glaxo Wellcome Export Ltd., Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-629/02 15.02.2004 J05AB11 3837000078978 093793

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
007518	ZOLADEX 3,6 mg goserelin (goserelinum)	implantat zloženka z vrečko, ki vsebuje napolnjeno injekcijsko brizgo z implantatom	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 UK Limited, Macclesfield, Cheshire Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-626/02 30.06.2004 L02AE03 3837000075762 007226