

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
007519	ACTILYSE alteplaza (alteplazum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z 1 injekcijsko vialo po 50 mg praška in 1 vialo po 50 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-49/03 07.07.2007 B01AD02 3837000018622 006688
007520	AGLURAB 500 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Medis d.o.o.,Ljubljana in A/S Gea Farmaceutisk Fabrik, Danska/Medis d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-6/03 30.09.2005 A10BA02 3837000079067 063177
007521	AGLURAB 500 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s polietilenskim vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Medis d.o.o.,Ljubljana in A/S Gea Farmaceutisk Fabrik, Danska/Medis d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-7/03 30.09.2005 A10BA02 3837000086591 013609
007522	AGLURAB 850 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 36 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis d.o.o.,Ljubljana in A/S Gea Farmaceutisk Fabrik, Danska/Medis d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-5/03 10.11.2007 A10BA02 3837000071979 001570
007523	ALPHA D3 0,5 µg alfakalcidol (alfacalcidolum)	kapsula, mehka zloženka s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	TEVA Pharmaceutical Industries Ltd., Kfar Sava 44102, Izrael J.D.C., d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-33/03 29.01.2008 A11CC03 3837000023480 030031
007524	AmBisome amfotericin (amphotericinum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 10 vialami s praškom (volumen vial 30 ml) in 10 filtri	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Gilead Sciences Ltd.,Blackrock,County Dublin,Irska /Gilead Sciences Inc.,91773 San Dimas,Kalifornija, ZDA Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-19/03 02.06.2005 J02AA01 3837000084511 007811
007525	AmBisome amfotericin (amphotericinum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 10 vialami s praškom (volumen vial 15 ml) in 10 filtri	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	Gilead Sciences Ltd.,Blackrock,County Dublin,Irska /Gilead Sciences Inc.,91773 San Dimas,Kalifornija, ZDA Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-20/03 02.06.2005 J02AA01 3837000084504 007803
007526	AMINOPLASMAL 10 % aminokislina (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba v sestavi zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-12/03 09.04.2004 B05BA01 3837000084603 075272
007527	AMINOVENOES N-PAED 6% aminokislina (aminoacida)	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 fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena izdelovalca	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija / Fresenius Kabi Deutschland, Bad Homburg, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-77/03 25.02.2005 B05BA01 3837000084306 007366
007528	AMOKSIKLAV 1,2 g prašek za raztopino za injiciranje amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-67/03 07.07.2007 J01CR02 383700003772 080144

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
007529	AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017625 000787
007530	AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017632 000701
007531	AMOKSIKLAV 2x 1000 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017649 000639
007532	AMOKSIKLAV 2x 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko s praškom za pripravo 50 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-82/03 07.03.2007 J01CR02 3837000016840 096911
007533	AMOKSIKLAV 2x 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-85/03 07.03.2007 J01CR02 3837000078497 034010
007534	AMOKSIKLAV 2x 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-83/03 07.03.2007 J01CR02 3837000016857 096938
007535	AMOKSIKLAV 2x 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko s praškom za pripravo 140 ml suspenzije in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-84/03 07.03.2007 J01CR02 3837000016833 096946
007536	AMOKSIKLAV 2x 625 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-65/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017663 000973
007537	AMOKSIKLAV 2x 625 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-64/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017670 000817
007538	AMOKSIKLAV 2x 625 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-63/03 30.05.2007 J01CR02 3837000017656 000906
007539	AMOKSIKLAV 375 mg filmsko obložene tablete amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko z 21 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-88/03 07.03.2007 J01CR02 3837000009576 069299

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
007540	AMOKSIKLAV 375 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 15 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-86/03 07.03.2007 J01CR02 3837000003727 007048
007541	AMOKSIKLAV 375 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko z 20 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-87/03 07.03.2007 J01CR02 3837000016864 090557
007542	AMOKSIKLAV 600 mg prašek za raztopino za injiciranje amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-66/03 07.07.2007 J01CR02 3837000003765 067083
007543	ANDROCUR 100 mg ciproteron (cyproteronum)	tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Schering S.A., 59390 Lys Lez Lannoy, Francija/ Schering AG, Müllerstrasse 170-178, 13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-35/03 29.01.2008 G03HA01 3837000088298 030058
007544	ANTIDIAB tablete 5 mg glipizid (glipizidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	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-13/03 07.07.2007 A10BB07 3837000002911 008990
007545	ARAVA 10 mg filmsko obložene tablete leflunomid (leflunomidum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Usiphar, F-60205 Compiègne Cedex, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-40/03 29.11.2004 L04AA13 3837000083033 097047
007546	ARAVA 100 mg filmsko obložene tablete leflunomid (leflunomidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 3 tabletami (1 x 3 tablete 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 izdelovalca/proizvajalca	Usiphar, F-60205 Compiègne Cedex, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-42/03 29.11.2004 L04AA13 3837000083057 097543
007547	ARAVA 20 mg filmsko obložene tablete leflunomid (leflunomidum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Usiphar, F-60205 Compiègne Cedex, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-41/03 29.11.2004 L04AA13 3837000083040 097535
007548	ASMANEX TWISTHALER 200 µg prašek za inhaliranje mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering-Plough Labo N.V., Belgija / Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-43/03 03.02.2008 R03BA07 3837000023657 030066
007549	ASMANEX TWISTHALER 400 µg prašek za inhaliranje mometazon (mometasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 60 odmerkov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering-Plough Labo N.V., Belgija / Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/03 03.02.2008 R03BA07 3837000023640 030074

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
007550	BISOLVON 4 mg/5 ml sirup bromheksin (bromhexinum)	sirup zloženka s stekleničko po 250 ml sirupa	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Boehringer Ingelheim France SARL, Francija / Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-48/03 07.03.2007 R05CB02 3837000016888 069345
007551	CIPRINOL koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje 100 mg/10 ml ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka s 5 ampulami po 10 ml koncentrata (100 mg/10 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. 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-17/03 20.09.2004 J01MA02 3837000003161 010138
007552	CIPRINOL raztopina za intravensko infundiranje 100 mg/50 ml ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z eno vialo po 50 ml raztopine	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-15/03 30.05.2007 J01MA02 3837000017755 001201
007553	CIPRINOL raztopina za intravensko infundiranje 200 mg/100 ml ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z eno vialo po 100 ml raztopine	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-16/03 30.05.2007 J01MA02 3837000017762 001198
007554	CIPRINOL raztopina za intravensko infundiranje 400 mg/200 ml ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka z eno vialo po 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje 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-14/03 30.05.2007 J01MA02 3837000085419 009482
007555	CO-DIOVAN 160/12,5 mg valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje 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-58/03 17.02.2008 C09DA03 3837000023701 030090
007556	CO-DIOVAN 160/25 mg valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje 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-59/03 17.02.2008 C09DA03 3837000023718 030104
007557	CO-DIOVAN 80/12,5 mg valsartan (valsartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novartis Pharma Stein AG,Švica ali Novartis Pharma GmbH, Wehr/Baden,Nemčija / Novartis Pharma AG, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-60/03 17.02.2008 C09DA03 3837000023725 030112
007558	DAONIL glibenklamid (glibenclamidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Usiphar, F-60205 Compiègne Cedex, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-53/03 07.07.2007 A10BB01 3837000018738 049190
007559	DOBUTAMIN SOLVAY 250 mg raztopina za intravensko infundiranje dobutamin (dobutaminum)	raztopina za intravensko infundiranje skatla s 5 ampulami po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Neustadt, Nemčija / Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Nemčija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-34/03 29.01.2008 C01CA07 3837000023633 030120

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
007560	EURAX dermalna emulzija krotamiton (crotamitonum)	dermalna emulzija zloženka s stekleničko po 50 ml emulzije	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imena zdravila	Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-11/03 03.10.2005 D04AX 3837000085808 012203
007561	FIBROLAN mazilo fibrinolizin in dezoksiribonukleaza (fibrinolysinum et desoxyribonucleasum)	mazilo zloženka s tubo po 50 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	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-89/03 08.11.2006 B06AA02 3837000012422 020060
007562	FOSAMAX enkrat tedensko 70 mg alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta zloženka z 12 tabletami (3 x 4 tablete 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-18/03 09.04.2006 M05BA04 3837000023510 030139
007563	GLUCOVANCE 500 mg/2,5 mg metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Sante s.a.s., Centre de Production de Semoy, Le Pressoir Vert, 45402 Semoy, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-78/03 19.02.2008 A10BD02 3837000023879 030392
007564	GLUCOVANCE 500 mg/5 mg metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta zloženka s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Sante s.a.s., Centre de Production de Semoy, Le Pressoir Vert, 45402 Semoy, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-79/03 19.02.2008 A10BD02 3837000023886 030406
007565	HOLOXAN 1 g prašek za pripravo raztopine za injiciranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Weismüllerstrasse 45, 60314 Frankfurt, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-97/03 20.12.2006 L01AA06 3837000016000 035467
007566	HOLOXAN 2 g prašek za pripravo raztopine za injiciranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Weismüllerstrasse 45, 60314 Frankfurt, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-98/03 20.12.2006 L01AA06 3837000016017 025674
007567	HOLOXAN 500 mg prašek za pripravo raztopine za injiciranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Asta Medica AG, Weismüllerstrasse 45, 60314 Frankfurt, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-96/03 20.12.2006 L01AA06 3837000016031 035475
007568	Insuman Rapid 100 i.e./ml OptiSet raztopina za injiciranje insulin, človeški, rekombinantni (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 injekcijskimi peresi po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija / Aventis Pharma International S.A., Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-62/03 17.02.2008 A10AB01 3837000023749 030147
007569	Insuman Rapid 100 i.e./ml raztopina za injiciranje v vložku insulin, človeški, rekombinantni (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vložki za injekcijsko pero OptiPen po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija / Aventis Pharma International S.A., Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-61/03 17.02.2008 A10AB01 3837000023732 030163

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
007570	LORISTA H filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 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-21/03 28.01.2008 C09DA01 3837000023534 030171
007571	MicardisPlus 40/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet 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,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-80/03 19.02.2008 C09DA 3837000023893 030414
007572	MicardisPlus 80/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet 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,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-81/03 19.02.2008 C09DA 3837000023909 030422
007573	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka po 250 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-95/03 07.12.2003 B05BB01 3837000078336 088358
007574	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka po 500 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-93/03 07.12.2003 B05BB01 3837000078329 088323
007575	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka po 100 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. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijo krvi, Farmacevtski oddelek-Pharmagena, Ljubljana, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-94/03 19.03.2004 B05BB01 3837000079517 003174
007576	NovoRapid, raztopina za injiciranje v viali insulin aspart, rekombinantni (insulinum aspartum)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-1/03 22.06.2005 A10AB05 3837000023527 030015
007577	OSTEO D 0,25 µg kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka zloženka s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA Pharmaceutical Industries Ltd., Kfar Sava 44102, Izrael J.D.C., d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-68/03 18.02.2008 A11CC04 3837000023497 030198
007578	OSTEO D 0,5 µg kalcitriol (calcitriolum)	kapsula, mehka zloženka s plastenko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA Pharmaceutical Industries Ltd., Kfar Sava 44102, Izrael J.D.C., d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-69/03 18.02.2008 A11CC04 3837000023503 030201

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
007579	REQUIP 0,25 mg ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Maggie Wood, Manor Royal, Crawley, West Sussex, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-618/02 25.10.2007 N04BC04 3837000023756 023213
007580	REQUIP 0,5 mg ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Maggie Wood, Manor Royal, Crawley, West Sussex, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-619/02 25.10.2007 N04BC04 3837000023763 023167
007581	REQUIP 1 mg ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Maggie Wood, Manor Royal, Crawley, West Sussex, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-620/02 25.10.2007 N04BC04 3837000023770 023159
007582	REQUIP 2 mg ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Maggie Wood, Manor Royal, Crawley, West Sussex, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-621/02 25.10.2007 N04BC04 3837000023787 023035
007583	REQUIP 5 mg ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Maggie Wood, Manor Royal, Crawley, West Sussex, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-622/02 25.10.2007 N04BC04 3837000023794 023086
007584	RESCULA unoproston (unoprostonum)	kapljice za oko, raztopina zloženka s kapalno platenko po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Novartis Ophthalmics AG, Riethofstrasse 1 Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-46/03 18.02.2008 S01EX04 3837000023671 030228
007585	ROZEX 0,75 % gel metronidazol (metronidazolium)	gel zloženka s tubo s 15 g gela	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma S.A.Alby-Sur-Cheran,Francija /Laboratoires Galderma S.A.,La Defense Cedex, Francija Promed, d.o.o.,trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-72/03 18.02.2008 D06BX01 3837000023824 030295
007586	ROZEX 0,75 % gel metronidazol (metronidazolium)	gel zloženka s tubo s 30 g gela	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma S.A.Alby-Sur-Cheran,Francija /Laboratoires Galderma S.A.,La Defense Cedex, Francija Promed, d.o.o.,trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-73/03 18.02.2008 D06BX01 3837000023831 030252
007587	ROZEX 0,75 % gel metronidazol (metronidazolium)	gel zloženka s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma S.A.Alby-Sur-Cheran,Francija /Laboratoires Galderma S.A.,La Defense Cedex, Francija Promed, d.o.o.,trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-74/03 18.02.2008 D06BX01 3837000023848 030244
007588	ROZEX 0,75 % krema metronidazol (metronidazolium)	krema zloženka s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma S.A.Alby-Sur-Cheran,Francija /Laboratoires Galderma S.A.,La Defense Cedex, Francija Promed, d.o.o.,trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/03 18.02.2008 D06BX01 3837000023817 030333

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
007589	ROZEX 0,75 % krema metronidazol (metronidazolum)	krema zloženska s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma S.A.Alby-Sur-Cheran, Francija /Laboratoires Galderma S.A., La Defense Cedex, Francija Promed, d.o.o., trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-70/03 18.02.2008 D06BX01 3837000023800 030317
007590	SANDOSTATIN LAR 10 mg oktreotid (octreotidum)	mikrosfere in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) zloženska z 1 vialo z mikrosferami za pripravo 2 ml suspenzije, 2 ampuli po 2 ml vehikla in komplet za injiciranje (5 ml injekcijska brizga, 2 injekcijski igli)	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 režima izdaje	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-36/03 11.12.2006 H01CB02 3837000087543 010979
007591	SANDOSTATIN LAR 20 mg oktreotid (octreotidum)	mikrosfere in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) zloženska z 1 vialo z mikrosferami za pripravo 2 ml suspenzije, 2 ampuli po 2 ml vehikla in komplet za injiciranje (5 ml injekcijska brizga, 2 injekcijski igli)	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 režima izdaje	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-37/03 11.12.2006 H01CB02 3837000087550 011010
007592	SANDOSTATIN LAR 30 mg oktreotid (octreotidum)	mikrosfere in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) zloženska z 1 vialo z mikrosferami za pripravo 2 ml suspenzije, 2 ampuli po 2 ml vehikla in komplet za injiciranje (5 ml injekcijska brizga, 2 injekcijski igli)	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 režima izdaje	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-38/03 11.12.2006 H01CB02 3837000087567 011029
007593	SIRDALUD 2 mg tizanidin (tizanidinum)	tableta zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Wehr/Baden, Nemčija za Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-51/03 30.06.2004 M03BX02 3837000072433 078026
007594	SIRDALUD 4 mg tizanidin (tizanidinum)	tableta zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Wehr/Baden, Nemčija za Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-52/03 30.06.2004 M03BX02 3837000072440 078107
007595	STRUCTOLIPID 20% emulzija za intravensko infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka s 500 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, Rapsgatan 7, 751 74 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-76/03 19.02.2008 B05BA02 3837000023855 030384
007596	STRUCTOLIPID 20% emulzija za intravensko infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje Excel vrečka z 250 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, Rapsgatan 7, 751 74 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-75/03 19.02.2008 B05BA02 3837000023862 030376
007597	TAMICIN 1g prašek za raztopino za injiciranje cefpiramid (cefpiramidum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženska z 10 vialami s praškom	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-47/03 07.03.2007 J01DA27 3837000006193 039233

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
007598	TAZOCIN 2,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja in druge spremembe	Wyeth Lab., Velika Britanija ali Wyeth Lederle S.p.A., Italija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-31/03 02.06.2005 J01CR05 3837000084450 009067
007599	TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja in druge spremembe	Wyeth Lab., Velika Britanija ali Wyeth Lederle S.p.A., Italija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-32/03 02.06.2005 J01CR05 3837000084467 009075
007600	TENORMIN atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-50/03 07.03.2007 C07AB03 3837000017335 082872
007601	TIMOPTIC- XE 0,25 % timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z OCUMETER PLUS kapalno plastenko po 2,5 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-56/03 07.07.2007 S01ED01 3837000023688 030341
007602	TIMOPTIC- XE 0,25 % timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z ALU kapalno plastenko po 2,5 ml raztopine	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-54/03 07.07.2007 S01ED01 3837000019100 009024
007603	TIMOPTIC- XE 0,5% timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z OCUMETER PLUS kapalno plastenko po 2,5 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-57/03 07.07.2007 S01ED01 3837000023695 030368
007604	TIMOPTIC- XE 0,5% timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z ALU kapalno plastenko po 2,5 ml raztopine	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-55/03 07.07.2007 S01ED01 3837000019117 009199
007605	VFEND 200 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-23/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023558 024570
007606	VFEND 200 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-26/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023589 024619
007607	VFEND 200 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-25/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023572 024597

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
007608	VFEND 200 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-24/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023565 024589
007609	VFEND 200 mg, prašek za raztopino za infundiranje vorikonazol (voriconazolum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	Pfizer S.A., Z.I. de Poce-sur-Cisse, 37401 Amboise Cedex, Francija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-22/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023541 024635
007610	VFEND 50 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-29/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023619 022985
007611	VFEND 50 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-28/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023602 022977
007612	VFEND 50 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-27/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023596 022969
007613	VFEND 50 mg filmsko obložene tablete vorikonazol (voriconazolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co. KG, Illertissen, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA _____ Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-30/03 29.01.2008 J02AC03 3837000023626 022993
007614	YADINE drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta zloženka z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imena zdravila	Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija _____ Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-39/03 09.11.2006 G03AA12 3837000086751 019194
007615	ZOMETA 4 mg prašek in vehikel za raztopino za infundiranje zoledronska kislina (acidum zoledronicum)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo s praškom in 1 ampulo s 5 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	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-45/03 03.02.2008 M05BA08 3837000023664 050016
007616	ZYRTEC 1 mg/ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina zloženka s stekleničko po 60 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imena zdravila	UCB PHARMA S.P.A., Pianezza-TO, Italija/UCB FARCHIM SA, Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica _____ Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-8/03 29.01.2006 R06AE07 3837000086300 010642
007617	ZYRTEC 10 mg filmsko obložene tablete cetirizin (cetirizinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imena zdravila	UCB FARCHIM SA, Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica _____ Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-10/03 29.01.2006 R06AE07 3837000086287 010669

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
007618	ZYRTEC 10 mg/ml peroralne kapljice, raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralne kapljice, raztopina zloženka s kapalno stekleničko po 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	UCB PHARMA S.P.A., Pianeza-TO, Italija/UCB FARCHIM SA,Chemin de Croix Blanche 10,Bulle, Švica	5363-I-9/03 29.01.2006 R06AE07
				Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	3837000086294 010650