

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
007619	AMARYL 1 mg glimepirid (glimepiridum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma S.p.A., Scoppito, Italija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-154/03 30.05.2007 A10BB12 3837000017571 000027
007620	AMARYL 2 mg glimepirid (glimepiridum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma S.p.A., Scoppito, Italija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-155/03 30.05.2007 A10BB12 3837000017588 000108
007621	AMARYL 3 mg glimepirid (glimepiridum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma S.p.A., Scoppito, Italija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-156/03 30.05.2007 A10BB12 3837000017595 000140
007622	APAUrin tablete 10 mg diazepam (diazepamum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 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-117/03 07.03.2007 N05BA01 3837000002959 019348
007623	ATIFAN tablete 125 mg terbinafin (terbinafinum)	tableta zloženka s 14 tabletami (2 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-114/03 12.03.2008 D01BA02 3837000023947 030473
007624	ATIFAN tablete 250 mg terbinafin (terbinafinum)	tableta zloženka s 14 tabletami (2 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-115/03 12.03.2008 D01BA02 3837000023954 030449
007625	B-COMPLEX obložene tablete vitamini kompleksa B (vitamina B-complexus)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	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-150/03 30.05.2004 A11EA 3837000003062 009997
007626	B-COMPLEX zrnca vitamini kompleksa B (vitamina B-complexus)	zrnca vrečka po 70 g	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-149/03 30.05.2007 A11EA 3837000003079 010022
007627	BONEFOS 800 mg filmsko obložene tablete klodronska kislina (acidum clodronicum)	filmsko obložena tableta zloženka s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Leiras Oy, Pansiantie 47, FIN-20210 Turku, Finska / Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-224/03 31.03.2008 M05BA02 3837000088229 050547
007628	CALIDIOL 150 µg pršilo za nos estradiol (estradiolum)	pršilo za nos, raztopina zloženka s stekleničko s 4,2 ml raztopine (60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoire Delmas, BP 241 RN10, 37172 Chambray les Tours, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-104/03 27.02.2008 G03CA03 3837000023206 030430

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
007629	Cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabljenimi virusi (morbillorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum viris attenuatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z 0,5 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. ponovna registracija	Imunološki zavod d.d., Rockefellerova 2, 10000 Zagreb, Hrvaška Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije, Trubarjeva 2, Ljubljana, Slovenija	5363-I-298/03 24.04.2008 J07BD52 3837000024784 083275
007630	CIPRALEX 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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-258/03 07.04.2008 N06AB10 3837000024630 040096
007631	CIPRALEX 5 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	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-257/03 07.04.2008 N06AB10 3837000024623 040088
007632	CIPRINOL filmsko obložene tablete 250 mg ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami po 250 mg (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-112/03 20.09.2004 J01MA02 3837000003178 037044
007633	CIPRINOL filmsko obložene tablete 500 mg ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami po 500 mg (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-113/03 20.09.2004 J01MA02 3837000003185 040398
007634	CIPRINOL filmsko obložene tablete 750 mg ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 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-111/03 12.03.2008 J01MA02 3837000023930 055336
007635	CIPROBAY 200 mg/100 ml raztopina za intravensko infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena zdravila	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-205/03 03.11.2003 J01MA02 3837000002379 075256
007636	CIPROBAY 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-207/03 03.11.2003 J01MA02 3837000002393 015628
007637	CIPROBAY 400 mg/200 ml raztopina za intravensko infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko z 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena zdravila	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-206/03 03.11.2003 J01MA02 3837000002386 074209
007638	CIPROBAY 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-208/03 03.11.2003 J01MA02 3837000002409 022454
007639	CIPROBAY 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-209/03 03.11.2003 J01MA02 3837000002416 065765

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
007640	CLEXANE 10000 anti-Xa i.e./1 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z dvema napolnjenima injekcijskama brizgama po 1 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. sprememba imena zdravila	Aventis Pharma Specialites, Maisons-Alfort, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-193/03 29.11.2004 B01AB05 3837000083668 007293
007641	CLEXANE 2000 anti-Xa i.e./0,2 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z dvema napolnjenima injekcijskama brizgama po 0,2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Aventis Pharma Specialites, Maisons-Alfort, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-194/03 29.11.2004 B01AB05 3837000083620 007153
007642	CLEXANE 4000 anti-Xa i.e./0,4 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z dvema napolnjenima injekcijskama brizgama po 0,4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Aventis Pharma Specialites, Maisons-Alfort, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-195/03 29.11.2004 B01AB05 3837000083637 007161
007643	CLEXANE 6000 anti-Xa i.e./0,6 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z dvema napolnjenima injekcijskama brizgama po 0,6 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena zdravila	Aventis Pharma Specialites, Maisons-Alfort, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-196/03 29.11.2004 B01AB05 3837000083644 007250
007644	CLEXANE 8000 anti-Xa i.e./0,8 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z dvema napolnjenima injekcijskama brizgama po 0,8 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena zdravila	Aventis Pharma Specialites, Maisons-Alfort, Francija/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-197/03 29.11.2004 B01AB05 3837000083651 007285
007645	CLIVARIN 3436 i.e. AXa reviparin (reviparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,6 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 dovoljenje za promet	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/03 12.03.2008 B01AB08 3837000023961 030481
007646	COLDREX paracetamol (paracetamololum) kofein (caffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta zloženka s 24 tabletami (2 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline Beecham, Dunganvar, Republika Irsko GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-109/03 26.10.2005 N02BE51 3837000085860 009954
007647	COLDREX paracetamol (paracetamololum) kofein (caffeinum) fenilefrin (phenylephrinum) terpin (terpinolum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	tableta zloženka z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline Beecham, Dunganvar, Republika Irsko GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-108/03 26.10.2005 N02BE51 3837000085853 009946

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
007648	CONTROLOC 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka z 1 prebodno stekleničko 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 pakiranje	Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH, Byk-Gulden Straße 2, Konstanz, Nemčija BYK GULDEN, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-158/03 03.09.2007 A02BC02 3837000024197 050105
007649	COPAXONE 20 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje glatiramer acetat (glatiramer acetatum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje 1 modra zloženka, ki vsebuje 4 zloženke po 7 vial Copaxone-a in 1 bela zloženka, ki vsebuje 4 zloženke po 7 ampul vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK d.d., Ljubljana in TEVA Pharm.Ind. Ltd./ TEVA Pharmaceutical Industries Ltd., Izrael LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-262/03 07.07.2007 L03AX13 3837000018608 006769
007650	COPEGUS 200 mg filmsko obložene tablete ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko s 168 tabletami	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	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-277/03 14.04.2008 J05AB04 3837000024708 050881
007651	CORDIPIN retard tablete s podaljšanim sproščanjem 20 mg nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-118/03 10.11.2007 C08CA05 3837000003215 020486
007652	CORDIPIN retard tablete s podaljšanim sproščanjem 20 mg nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 60 tabletami (6 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-119/03 10.11.2007 C08CA05 3837000023978 010804
007653	DARTELIN 400 mg filmsko obložene tablete pentoksifilin (pentoxifyllinum)	filmsko obložena tableta z zadržanim sproščanjem zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-166/03 08.11.2006 C04AD03 3837000004151 036536
007654	DIANEAL PD1 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska / Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-130/03 03.11.2003 B05DB 3837000024029 050598
007655	DIANEAL PD1 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska / Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-129/03 03.11.2003 B05DB 3837000024012 050601

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
007656	DIANEAL PD1 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-132/03 03.11.2003 B05DB 3837000024043 050628
007657	DIANEAL PD1 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-131/03 03.11.2003 B05DB 3837000024036 050636
007658	DIANEAL PD1 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/03 03.11.2003 B05DB 3837000024067 050644
007659	DIANEAL PD1 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-133/03 03.11.2003 B05DB 3837000024050 050652
007660	DIANEAL PD4 Glucosae 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnimi vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/03 24.06.2004 B05DB 3837000024180 050660
007661	DIANEAL PD4 Glucosae 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-144/03 24.06.2004 B05DB 3837000024166 050687
007662	DIANEAL PD4 Glucosae 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irsko /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-136/03 24.06.2004 B05DB 3837000024081 050695

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
007663	DIANEAL PD4 Glucosae 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/03 24.06.2004 B05DB 3837000024104 050725
007664	DIANEAL PD4 Glucosae 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-137/03 24.06.2004 B05DB 3837000024098 050733
007665	DIANEAL PD4 Glucosae 1,36% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-135/03 24.06.2004 B05DB 3837000024074 050741
007666	DIANEAL PD4 Glucosae 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-141/03 24.06.2004 B05DB 3837000024135 050768
007667	DIANEAL PD4 Glucosae 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-140/03 24.06.2004 B05DB 3837000024128 050776
007668	DIANEAL PD4 Glucosae 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla z 2 enojnima vrečkama po 5000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-142/03 24.06.2004 B05DB 3837000024142 050784
007669	DIANEAL PD4 Glucosae 2,27% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 dvojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A.,Castelbar County Mayo,Irska /Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/03 24.06.2004 B05DB 3837000024111 050792

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
007670	DIANEAL PD4 Glucosae 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 enojnimi vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-143/03 24.06.2004 B05DB 3837000024159 050806
007671	DIANEAL PD4 Glucosae 3,86% (hipertonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 dvojnimi vrečkami po 2500 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. sprememba proizvajalca in pakiranja	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/03 24.06.2004 B05DB 3837000024173 050814
007672	DIOVAN 160 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	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-220/03 31.03.2008 C09CA03 3837000024432 050563
007673	DIOVAN 80 mg filmsko obložene tablete valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	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-219/03 31.03.2008 C09CA03 3837000024425 050555
007674	DIPHERELINE 0,1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) zloženka s 7 vialami s praškom in 7 ampulami po 1 ml 0,9 % raztopine natrijevega klorida	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Pharma Biotech, 83870 Signes, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-250/03 27.05.2007 L02AE04 3837000088328 013102
007675	DIPHERELINE S.R. 11,25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (s podaljšanim sprošč.) zloženka z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z 2 ml 0,9 % raztopine natrijevega klorida, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Pharma Biotech, 83870 Signes, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/03 27.05.2007 L02AE04 3837000088335 013129
007676	DIPHERELINE S.R. 3,75 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (s podaljšanim sprošč.) zloženka z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z 2 ml 0,9 % raztopine natrijevega klorida, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Pharma Biotech, 83870 Signes, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/03 27.05.2007 L02AE04 3837000088342 013110

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
007677	DORMICUM 5 mg/5 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 5 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-290/03 30.05.2007 N05CD08 3837000017809 001260
007678	DORMICUM 50 mg/10 ml raztopina za injiciranje midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 10 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-291/03 30.05.2007 N05CD08 3837000017786 001244
007679	DORMICUM 7,5 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolamum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-289/03 30.05.2007 N05CD08 3837000017793 001252
007680	DOXORUBIN 2 mg/ml doksorubicin (doxorubicinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 vialami po 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem, Nizozemska/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd.,Petah Tiqva, Izrael Emporio Medical ,d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-199/03 26.03.2008 L01DB01 3837000024364 050121
007681	DOXORUBIN 2 mg/ml doksorubicin (doxorubicinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 vialami po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem, Nizozemska/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd.,Petah Tiqva, Izrael Emporio Medical ,d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-198/03 26.03.2008 L01DB01 3837000024357 050113
007682	DYSPOORT 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd.,Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-252/03 30.10.2007 M03AX01 3837000022629 024260
007683	DYSPOORT 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd.,Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/03 30.10.2007 M03AX01 3837000022636 024287
007684	ENDOXAN 1 g prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo z 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	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-246/03 29.09.2005 L01AA01 3837000022483 063908
007685	ENDOXAN 200 mg prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 10 vialami po 200 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	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-244/03 29.09.2005 L01AA01 3837000022506 028029

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
007686	ENDOXAN 50 mg obložene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	obložena tableta zloženka s 50 tabletami (1 x 50 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Almirall Prodesfarma S.L., Manlleu, Španija/ Asta Medica AG, Frankfurt, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/03 29.09.2005 L01AA01 3837000022513 028053
007687	ENDOXAN 500 mg prašek za pripravo raztopine za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje zloženka z 1 vialo z 500 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	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-245/03 29.09.2005 L01AA01 3837000022490 063894
007688	ESTROFEM estradiol (estradiolum)	tableta zloženka z 28 tabletami v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-301/03 07.03.2007 G03CA03 3837000016949 097381
007689	ESTROFEM FORTE estradiol (estradiolum)	tableta zloženka z 28 tabletami v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-302/03 07.03.2007 G03CA03 3837000016932 097403
007690	EXTRANEAL (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 4 vrečkami po 2500 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. sprememba proizvajalca	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-148/03 29.01.2006 B05DA 3837000084399 010391
007691	EXTRANEAL (izotonična raztopina za peritonealno dializo)	raztopina za peritonealno dializo škatla s 5 vrečkami po 2000 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. sprememba proizvajalca	Baxter Healthcare S.A., Castelbar County Mayo, Irska /Baxter AG, Muellereenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/03 29.01.2006 B05DA 3837000084382 010383
007692	FENTANYL fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje zloženka s 50 ampulami po 10 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija in sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-179/03 14.01.2004 N01AH01 3837000079951 031488
007693	FENTANYL fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje zloženka s 50 ampulami po 2 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. ponovna registracija in sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-178/03 14.01.2004 N01AH01 3837000079944 016314

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
007694	FRAXIPARINE FORTE 11400 i.e. AXa/0,6 ml raztopina za injiciranje nadroparin (nadroparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 0,6 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. nova jakost	Sanofi Winthrop Industrie, Francija in Lek d.d. Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-126/03 11.03.2008 B01AB06 3837000024005 030503
007695	FRAXIPARINE FORTE 15200 i.e. AXa/0,8 ml raztopina za injiciranje nadroparin (nadroparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 0,8 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. nova jakost	Sanofi Winthrop Industrie, Francija in Lek d.d. Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-127/03 11.03.2008 B01AB06 3837000023985 030511
007696	FRAXIPARINE FORTE 19000 i.e. AXa/1,0 ml raztopina za injiciranje nadroparin (nadroparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 1 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. nova jakost	Sanofi Winthrop Industrie, Francija in Lek d.d. Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-128/03 11.03.2008 B01AB06 3837000023992 030554
007697	GABITRIL 10 mg filmsko obložene tablete tiagabin (tiagabinum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 50 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanofi Winthrop Ltd., Velika Britanija in Lek d.d., Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-222/03 31.03.2008 N03AG06 3837000024456 050431
007698	GABITRIL 15 mg filmsko obložene tablete tiagabin (tiagabinum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 50 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanofi Winthrop Ltd., Velika Britanija in Lek d.d., Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-223/03 31.03.2008 N03AG06 3837000024463 050458
007699	GABITRIL 5 mg filmsko obložene tablete tiagabin (tiagabinum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom s 50 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sanofi Winthrop Ltd., Velika Britanija in Lek d.d., Slovenija/Sanofi-Synthelabo-Lek, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Sanofi -Synthelabo- Lek, d.o.o., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-221/03 31.03.2008 N03AG06 3837000024449 050423
007700	HYPOTEARs gel za oko retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A))	gel za oko zloženka s tubo po 10 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Novartis Ophtalmics AG, Riethofstrasse 1 Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-296/03 25.04.2008 S01XA20 3837000024777 070122
007701	IBUPROFEN Lek 200 mg obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-170/03 08.11.2006 M01AE01 3837000004892 004138
007702	IBUPROFEN Lek 400 mg obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-171/03 08.11.2006 M01AE01 3837000012439 004146

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
007703	ILOMEDIN 20 µg/ml koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka s 5 ampulami po 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-192/03 31.03.2008 B01AC11 3837000029284 050156
007704	ILOMEDIN 20 µg/ml koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje iloprost (iloprostum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka s 5 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. nova jakost	Schering AG, Müllerstrasse 170-178, D-13353 Berlin, Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-191/03 31.03.2008 B01AC11 3837000024291 050148
007705	IRUZID 20/12,5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo zdravila in kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-99/03 20.12.2006 C09BA03 3837000024203 060097
007706	KLIOGEST estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastičnim vsebnikom v obliki kolata z 28 tabletami (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-157/03 02.04.2008 G03FA01 3837000073669 068055
007707	KOGENATE BAYER 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 2,5 ml vode za injekcije in priborom za injiciranje	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	Bayer AG, Leverkusen Nemčija Bayer Pharma ,d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-261/03 14.04.2008 B02BD02 3837000024661 060143
007708	KOGENATE BAYER 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 2,5 ml vode za injekcije in priborom za injiciranje	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	Bayer AG, Leverkusen Nemčija Bayer Pharma ,d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-259/03 14.04.2008 B02BD02 3837000024647 060127
007709	KOGENATE BAYER 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 2,5 ml vode za injekcije in priborom za injiciranje	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	Bayer AG, Leverkusen Nemčija Bayer Pharma ,d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-260/03 14.04.2008 B02BD02 3837000024654 060100
007710	LAMISIL krema 1 % terbinafin (terbinafinum)	krema zloženka s tubo po 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Novartis Consumer Health,Nyon in Novartis Pharma GmbH,Wehr/Novartis Consumer Health SA,Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-211/03 07.05.2004 D01AE15 3837000072235 059285
007711	METRONIDAZOL Braun raztopina za intravensko infundiranje metronidazol (metronidazolum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička po 100 ml raztopine (5 mg/1 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	B. Braun Melsungen AG, Melsungen Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-297/03 30.05.2007 J01XD01 3837000017885 002399

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
007712	MIDAZOLAM Torrex 1 mg/ml midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-214/03 31.03.2008 N05CD08 3837000024371 050466
007713	MIDAZOLAM Torrex 2 mg/ml midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-215/03 31.03.2008 N05CD08 3837000024388 050474
007714	MIDAZOLAM Torrex 5 mg/ml midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-216/03 31.03.2008 N05CD08 3837000024395 050512
007715	MIDAZOLAM Torrex 5 mg/ml midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 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. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-218/03 31.03.2008 N05CD08 3837000024418 050520
007716	MIDAZOLAM Torrex 5 mg/ml midazolam (midazolamum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-217/03 31.03.2008 N05CD08 3837000024401 050482
007717	MILTEX dermalna raztopina 60 mg/ml miltefosin (miltefosinum)	dermalna raztopina zloženka s plastičnim vsebnikom, v katerem je stekleni vsebnik z 10 ml raztopine in kapalni nastavek, v pakiranju tudi zloženka z 20 rokavicami	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 imetnika dovoljenja za promet	Asta Medica AG, Frankfurt am Main, Nemčija, za Asta Medica AG, Dresden, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-239/03 19.03.2004 L01XX09 3837000079470 002682
007718	MIRZATEN filmsko obložene tablete 30 mg mirtazapin (mirtazapinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 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-299/03 25.04.2008 N06AX11 3837000024791 070114
007719	MIRZATEN filmsko obložene tablete 45 mg mirtazapin (mirtazapinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 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-300/03 25.04.2008 N06AX11 3837000024807 070106
007720	NATRIJEV METOTREKSAT INJEKCIJA 1000 (25 mg/ml) "Lederle" metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje zloženka z vialo s 40 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Wolftratshausen, Nemčija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-200/03 12.11.2004 L01BA01 3837000077230 089370

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
007721	NATRIJEV METOTREKSAT INJEKCIJA 5 (2,5 mg/ml) "Lederle" metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje zloženka z vialo z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH, Wolfratshausen, Nemčija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-201/03 12.11.2004 L01BA01 3837000077377 089338
007722	NATRIJEV METOTREKSAT INJEKCIJA 50 (25 mg/ml) "Lederle" metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje zloženka z vialo z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH, Wolfratshausen, Nemčija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-202/03 12.11.2004 L01BA01 3837000077223 089354
007723	NATRIJEV METOTREKSAT INJEKCIJA 5000 (25 mg/ml) "Lederle" metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje zloženka z vialo z 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH, Wolfratshausen, Nemčija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-203/03 12.11.2004 L01BA01 3837000077247 089389
007724	NATRIJEV METOTREKSAT tablete po 2,5 mg "Lederle" metotreksat (methotrexatum)	tableta zloženka s steklenim vsebnikom s 30 tabletami	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 imetnika dovoljenja za promet	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH, Wolfratshausen, Nemčija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-204/03 12.11.2004 L01BA01 3837000077254 089273
007725	NovoSeven 60 k.i.e. (1,2 mg) prašek in vehikel za raztopino za injiciranje eptakog alfa (aktivirani)-rekombinantni koagulacijski faktor VIIa (eptacogum alfa (activatum))	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 2,2 ml vode za injekcije, injekcijsko brizgo, injekcijsko iglo, kompletom za infundiranje in 2 alkoholnima krpicama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-241/03 02.04.2008 B02BD08 3837000073485 011681
007726	OCTAGAM humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko po 100 ml raztopine (5 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi 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-273/03 17.12.2004 J06BA02 3837000077476 074624
007727	OCTAGAM humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko po 200 ml raztopine (10 g/200 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi 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-274/03 17.12.2004 J06BA02 3837000077469 074632
007728	OCTAGAM humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko po 50 ml raztopine (2,5 g/50 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi 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-275/03 17.12.2004 J06BA02 3837000077483 074608

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
007729	OLFEN - 25 Lactab diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta zloženska s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	MEPHA Ltd., Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-264/03 09.04.2004 M01AB05 3837000080216 073156
007730	OLFEN - 50 Lactab diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena tableta zloženska z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	MEPHA Ltd., Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-265/03 09.04.2004 M01AB05 3837000080254 073164
007731	OLICARD 40 mg kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem zloženska s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Belupo d.d. in Solvay Pharmaceuticals, Hannover/ Belupo zdravila in kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-294/03 23.05.2006 C01DA14 3837000076790 072370
007732	OLICARD 60 mg kapsule s podaljšanim sproščanjem izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	kapsula s podaljšanim sproščanjem zloženska s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Belupo d.d. in Solvay Pharmaceuticals, Hannover/ Belupo zdravila in kozmetika, d.d., Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-295/03 23.06.2005 C01DA14 3837000076806 072354
007733	OMNISCAN gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje zloženska z 10 vialami po 5 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-175/03 20.12.2006 V08CA03 3837000016383 096695
007734	OMNISCAN gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje zloženska z 10 vialami po 20 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-172/03 20.12.2006 V08CA03 3837000016437 096733
007735	OMNISCAN gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje zloženska z 10 vialami po 15 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-173/03 20.12.2006 V08CA03 3837000016413 096725
007736	OMNISCAN gadodiamid (gadodiamidum)	raztopina za injiciranje zloženska z 10 vialami po 10 ml (0,5 mmol/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška ali Nycomed Ireland Ltd., Irska / Nycomed Imaging AS, Oslo, Norveška Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-174/03 20.12.2006 V08CA03 3837000016390 096717
007737	ONKOTRONE injekcije 20 mg/10 ml mitoksantron (mitoxantronum)	raztopina za injiciranje zloženska z eno vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Arzneimittelwerk Dresden GmbH, Radebeul, Nemčija, za Asta Medica AG, Dresden, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-240/03 19.03.2004 L01DB07 3837000079425 002615
007738	ORTANOL 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda zloženska s stekleničko s 7 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-169/03 31.10.2005 A02BC01 3837000084108 006459
007739	ORTANOL 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazolom)	kapsula, trda zloženska s stekleničko s 14 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-168/03 31.10.2005 A02BC01 3837000005868 001848

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
007740	ORTANOL 20 mg trde kapsule omeprazol (omeprazololum)	kapsula, trda zloženka s stekleničko z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-167/03 31.10.2005 A02BC01 3837000084115 006491
007741	PANADOL BABY peroralna suspenzija paracetamol (paracetamololum)	peroralna suspenzija zloženka s stekleničko s 100 ml peroralne suspenzije in merilno žličko (120 mg/5 ml)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline Beecham Liquides Industrie, Herouville, Francija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-107/03 19.07.2006 N02BE01 3837000086935 019046
007742	PANADOL šumeče tablete paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta zloženka z 12 tabletami (6 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Famar S.A., 7 Anthousa Av, 15344 Pallini, Attiki, Grčija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-105/03 18.06.2007 N02BE01 3837000029406 078298
007743	PANADOL šumeče tablete paracetamol (paracetamololum)	šumeča tableta zloženka s 24 tabletami (4 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Famar S.A., 7 Anthousa Av, 15344 Pallini, Attiki, Grčija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-106/03 18.06.2007 N02BE01 3837000029413 078271
007744	PERMAX 0,05 mg pergolid (pergolidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke Velika Britanija Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-159/03 28.06.2006 N04BC02 3837000012187 098167
007745	PERMAX 0,25 mg pergolid (pergolidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke Velika Britanija Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-160/03 28.06.2006 N04BC02 3837000012194 098175
007746	PERMAX 1 mg pergolid (pergolidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke Velika Britanija Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-161/03 28.06.2006 N04BC02 3837000012200 098183
007747	RAPAMUNE 1 mg/1 ml peroralna raztopina sirolimus (sirolimusum)	peroralna raztopina zloženka s 30 blazinicami po 1 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska in Wyeth Lab., Havant, Velika Britanija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH,Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-286/03 18.06.2007 L04AA10 3837000029352 079030
007748	RAPAMUNE 1 mg/1 ml peroralna raztopina sirolimus (sirolimusum)	peroralna raztopina zloženka s stekleničko s 60 ml raztopine (z nastavkom za brizgo) in 30 brizgami za peroralno dajanje	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 imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska in Wyeth Lab., Havant, Velika Britanija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH,Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-284/03 18.06.2007 L04AA10 3837000029338 079073

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
007749	RAPAMUNE 1 mg/1 ml peroralna raztopina sirolimus (sirolimusum)	peroralna raztopina zloženka s stekleničko s 150 ml raztopine (z nastavkom za brizgo) in 30 brizgami za peroralno dajanje	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 imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska in Wyeth Lab., Havant, Velika Britanija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-285/03 18.06.2007 L04AA10 3837000029345 079022
007750	RAPAMUNE 2 mg/2 ml peroralna raztopina sirolimus (sirolimusum)	peroralna raztopina zloženka s 30 blazinicami po 2 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska in Wyeth Lab., Havant, Velika Britanija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-287/03 18.06.2007 L04AA10 3837000029369 079049
007751	RAPAMUNE 5 mg/5 ml peroralna raztopina sirolimus (sirolimusum)	peroralna raztopina zloženka s 30 blazinicami po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland, Irska in Wyeth Lab., Havant, Velika Britanija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-288/03 18.06.2007 L04AA10 3837000029376 079065
007752	REFACTO 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje moroktokog alfa-rekombinantni koagulacijski faktor VIII (morotocogum alfa - recombinantum koagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom, eno vialo z 0,9 % raztopino natrijevega klorida, obojestransko iglo, iglo s filtrom, priborom za infundiranje, 10 ml brizgo in dvema tamponoma prepojenima z alkoholom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-103/03 02.06.2005 B02BD02 3837000084429 008710
007753	REFACTO 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje moroktokog alfa-rekombinantni koagulacijski faktor VIII (morotocogum alfa - recombinantum koagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom, eno vialo z 0,9 % raztopino natrijevega klorida, obojestransko iglo, iglo s filtrom, priborom za infundiranje, 10 ml brizgo in dvema tamponoma prepojenima z alkoholom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-101/03 02.06.2005 B02BD02 3837000084436 008729
007754	REFACTO 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje moroktokog alfa-rekombinantni koagulacijski faktor VIII (morotocogum alfa - recombinantum koagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje zloženka z eno vialo s praškom, eno vialo z 0,9 % raztopino natrijevega klorida, obojestransko iglo, iglo s filtrom, priborom za infundiranje, 10 ml brizgo in dvema tamponoma prepojenima z alkoholom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	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-102/03 02.06.2005 B02BD02 3837000084443 008737
007755	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 360 tabletami	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija / Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-184/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024289 050164

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
007756	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka z 2 plastenkama po 360 tablet	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-185/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024296 050172
007757	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka z 3 plastenkami po 360 tablet	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-186/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024302 050180
007758	RENAGEL 403 mg trde kapsule sevelamer (sevelamerum)	kapsula, trda zloženka s 6 plastenkami po 200 kapsul	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-183/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024272 050199
007759	RENAGEL 403 mg trde kapsule sevelamer (sevelamerum)	kapsula, trda zloženka s 3 plastenkami po 200 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-181/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024258 050202
007760	RENAGEL 403 mg trde kapsule sevelamer (sevelamerum)	kapsula, trda zloženka s 4 plastenkami po 200 kapsul	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-182/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024265 050210
007761	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka z 2 plastenkama po 180 tablet	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-189/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024333 050318
007762	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka z 1 plastenko s 180 tabletami	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-188/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024326 050253

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
007763	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka s 3 plastenkami po 180 tablet	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-190/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024340 050261
007764	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta zloženka z 1 plastenko s 100 tabletami	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	Genzyme Ltd., Haverhill, Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-187/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024319 050288
007765	REPLAGAL 1 mg/ml koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje agalzidaza alfa (agalsidasum alfa)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z vialo s 3,5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Inpac AB, S-22100 Lund, Švedska/TKT Europe-5S AB, Rinkebyvägen 11B, SE 18236 Danderyd, Švedska Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-180/03 27.03.2008 A16AB03 3837000024241 050385
007766	RETAFAER filmsko obložene tablete 100 mg železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami v steklenički	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-120/03 11.02.2008 B03AA07 3837000006988 073644
007767	RETAFAER filmsko obložene tablete 40 mg železov(II) sulfat (ferrosi(II) sulfas)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami v steklenički	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-121/03 11.02.2008 B03AA07 3837000006995 073679
007768	SOLPAFLEX ibuprofen (ibuprofenum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem zloženka z 12 kapsulami po 300 mg (1 x 12 kapsul v pretisnem oмотu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	SmithKline&French Laboratories Ltd., V.Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-110/03 05.03.2006 M01AE01 3837000086652 016039
007769	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-256/03 20.12.2007 H01CB03 3837000023466 024872
007770	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-254/03 20.12.2007 H01CB03 3837000023442 024899
007771	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Beaufour Ipsen Industrie, 28100 Dreux, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-255/03 20.12.2007 H01CB03 3837000023459 024880

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
007772	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ipsen Pharma Biotech, 83870 Signes, Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-253/03 20.12.2007 H01CB03 3837000023435 020982
007773	SYMPAL 25 mg deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-268/03 16.04.2008 M01AE17 3837000024692 050911
007774	SYMPAL 25 mg deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-266/03 16.04.2008 M01AE16 3837000024678 050946
007775	SYMPAL 25 mg deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-267/03 16.04.2008 M01AE17 3837000024685 050938
007776	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-124/03 30.05.2007 N03AX11 3837000018370 056669
007777	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-125/03 30.05.2007 N03AX11 3837000018400 006238
007778	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-122/03 30.05.2007 N03AX11 3837000018417 056332
007779	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta zloženka s plastenko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/03 30.05.2007 N03AX11 3837000018394 006297
007780	UROMITEXAN tablete 400 mg mesna (mesnum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Temmler Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Asta Medica AG, Dresden, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-242/03 29.11.2004 V03AF01 3837000083095 005177
007781	UROMITEXAN tablete 600 mg mesna (mesnum)	filmsko obložena tableta zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Temmler Pharma GmbH, Marburg, Nemčija za Asta Medica AG, Dresden, Nemčija Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-243/03 29.11.2004 V03AF01 3837000083101 005215

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
007782	VAMIN 14 EF aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba proizvajalca	Federa Limoges, Z.I.Nord, Rue de Dion Bouton 87280 Limoges, Francija/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-176/03 15.02.2005 B05BA01 3837000084221 007013
007783	VAMIN 18 EF aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba proizvajalca	Federa Limoges, Z.I.Nord, Rue de Dion Bouton 87280 Limoges, Francija/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-177/03 15.02.2005 B05BA01 3837000084238 007021
007784	VITALIPID N ADULT vitamini (vitamina)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 10 ampulami po 10 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Fresenius Kabi AB, Stockholm in Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-210/03 15.02.2005 B05XC 3837000084245 007064
007785	VODA ZA INJEKCIJE Lek voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo zloženka s 50 ampulami po 10 ml	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-162/03 19.12.2005 V07AB 3837000039610 010065
007786	VODA ZA INJEKCIJE Lek voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo zloženka s 50 ampulami po 2 ml	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-163/03 19.12.2005 V07AB 3837000024210 052043
007787	VODA ZA INJEKCIJE Lek voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo zloženka s 50 ampulami po 5 ml	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-165/03 19.12.2005 V07AB 3837000024234 052035
007788	VODA ZA INJEKCIJE Lek voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo zloženka s 50 ampulami po 4 ml	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-164/03 19.12.2005 V07AB 3837000024227 052019
007789	XANAX 0,25 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-283/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017380 045993
007790	XANAX 0,5 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-278/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017397 046086
007791	XANAX 1 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-279/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017403 096040
007792	XANAX SR 0,5 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-280/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017410 097349

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
007793	XANAX SR 1 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-281/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017427 097357
007794	XANAX SR 2 mg alprazolam (alprazolamum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-282/03 07.03.2007 N05BA12 3837000017434 097365
007795	ZADITEN 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina zloženka s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoire CIBA Vision FAURE, 07104 Annonay Cedex, Francija/Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-292/03 22.04.2008 S01GX08 3837000024753 056049
007796	ZADITEN SDU 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina v enodmernih vsebnikih ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina zloženka z 20 enodmernimi kapalnimi plastenkami po 0,4 ml raztopine (4 x 5 plastenk v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratoire CIBA Vision FAURE, 07104 Annonay Cedex, Francija/Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-293/03 22.04.2008 S01GX08 3837000024760 056057
007797	ZELDOX 20 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul 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. 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-227/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024494 024651
007798	ZELDOX 20 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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. 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-228/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024500 024678
007799	ZELDOX 20 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul 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. 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-229/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024517 024694
007800	ZELDOX 20 mg/ml prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ziprazidon (ziprasidonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (intramuskularno) zloženka z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z 1,2 ml vode za injekcije	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-226/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024487 024848
007801	ZELDOX 40 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul 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. 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-232/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024548 024740
007802	ZELDOX 40 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul 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. 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-230/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024524 024724

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
007803	ZELDOX 40 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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. 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-231/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024531 024732
007804	ZELDOX 60 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul 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. 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-235/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024579 024783
007805	ZELDOX 60 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul 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. 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-233/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024555 024759
007806	ZELDOX 60 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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. 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-234/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024562 024775
007807	ZELDOX 80 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 14 kapsulami (1 x 14 kapsul 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. 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-236/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024586 024791
007808	ZELDOX 80 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul 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. 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-238/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024609 024821
007809	ZELDOX 80 mg, trde kapsule ziprazidon (ziprasidonum)	kapsula, trda zloženka s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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. 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-237/03 02.04.2008 N05AE04 3837000024593 024805
007810	ZYPREXA VELOTAB 10 mg peroralne disperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	peroralna disperzibilna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-270/03 11.04.2008 N05AH03 3837000024722 050849
007811	ZYPREXA VELOTAB 15 mg peroralne disperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	peroralna disperzibilna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-271/03 11.04.2008 N05AH03 3837000024739 050857
007812	ZYPREXA VELOTAB 20 mg peroralne disperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	peroralna disperzibilna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-272/03 11.04.2008 N05AH03 3837000024746 050873

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
007813	ZYPREXA VELOTAB 5 mg peroralne disperzibilne tablete olanzapin (olanzapinum)	peroralna disperzibilna tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija/Eli Lilly and Company,Lilly T.Center, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-269/03 11.04.2008 N05AH03 3837000024715 050822