

SEZNAM

zdravil, za katera je bilo od 26. 4. 2003 do 9. 7. 2003 izdano dovoljenje za promet

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/protizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
007814	ACTOS 15 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Takeda Ireland Ltd. in Lilly S.A., Madrid, Španija/ Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/03 05.05.2008 A10BG03 3837000024845 030562
007815	ACTOS 30 mg tablete pioglitazon (pioglitazonum)	tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Takeda Ireland Ltd. in Lilly S.A., Madrid, Španija/ Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-309/03 05.05.2008 A10BG03 3837000024852 030570
007816	ACTRAPID 100 I.e./ml raztopina za injiciranje v viali insulin, človeški, biosintetični (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje zloženka z 1 vialo po 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-311/03 05.05.2008 A10AB01 3837000024883 030619
007817	ADDAMEL N (kombinacije elektrolitov z drugimi pripravki)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 20 plastičnimi ampulami po 10 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba proizvajalca	Fresenius Kabi Halden ANS, Norveška/ Fresenius Kabi AB Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-407/03 19.03.2004 B05XA31 3837000085372 009679
007818	AERIUS 0,5 mg/ml sirup desloratadin (desloratadinum)	sirup zloženka s stekleničko po 50 ml z merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Schering-Plough Labo N.V., Belgija / Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-423/03 02.06.2008 R06AX27 3837000025132 013803
007819	AERIUS 0,5 mg/ml sirup desloratadin (desloratadinum)	sirup zloženka s stekleničko po 150 ml z merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Schering-Plough Labo N.V., Belgija / Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-424/03 02.06.2008 R06AX27 3837000025149 013811
007820	AMINOVEN 10% raztopina za intravensko infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH., Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-514/03 09.07.2008 B05BA01 3837000025484 014532
007821	AMINOVEN 10% raztopina za intravensko infundiranje aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH., Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-515/03 09.07.2008 B05BA01 3837000025491 014524
007822	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-478/03 07.07.2007 C08CA01 3837000086485 010685
007823	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-477/03 07.07.2007 C08CA01 3837000009422 008680

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
007824	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-476/03 07.07.2007 C08CA01 3837000003567 008664
007825	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-475/03 07.07.2007 C08CA01 3837000086478 010677
007826	ASPIRIN 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in 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-350/03 30.05.2007 N02BA01 3837000074369 021512
007827	ASPIRIN 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in 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-349/03 30.05.2007 N02BA01 3837000002201 008559
007828	ATORIS filmsko obložene tablete 10 mg atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-479/03 14.12.2006 C10AA05 3837000025323 040177
007829	ATORIS filmsko obložene tablete 20 mg atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-480/03 14.12.2006 C10AA05 3837000025330 040185
007830	AVAMIGRAN filmsko obložene tablete ergotamin (ergotaminum) mekloksamin (mecloxaminum) kofein (caffeinum) propifenazon (propyphenazonum) kamilofin (camylofinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bosnalijek d.d., Jukičeva 55, Sarajevo Bosna in Hercegovina SIT-ON, Podjetje za inženiring, posredovanje in trgovino, d.o.o., Vojkova 58, Ljubljana, Slovenija	5363-I-489/03 28.06.2006 N02CA52 3837000012149 096881
007831	BERODUAL N inhalacijska raztopina pod tlakom fenoterol (fenoterolum) ipratropijev bromid (ipratropii bromidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom zloženka s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) z 10 ml raztopine (200 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Nemčija/ Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-450/03 27.05.2007 R03AK03 3837000029239 013137
007832	BIOSOL AFB 145 natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za brezacetatno filtracijo krvi škatla s 3 vrečkami po 3000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	BIOSOL S.p.A., Sondalo, Italija / Hospal S.p.A., Bologna, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-487/03 18.01.2006 B05ZB 3837000080810 089869
007833	BONIFEN peroralna suspenzija 100 mg/5 ml ibuprofen (ibuprofenum)	peroralna suspenzija zloženka s stekleničko z 80 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-305/03 05.05.2008 M01AE01 3837000024838 030678

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
007834	CALPOL 6 PLUS paracetamol (paracetamolium)	peroralna suspenzija zloženka s steklenčko s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-263/03 07.05.2004 N02BE01 3837000079715 002739
007835	CECLOR 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefaklor (cefacolorum)	zrnca za peroralno suspenzijo zloženka s plastenko z zrnci za peroralno suspenzijo (100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-303/03 30.09.2004 J01DA08 3837000024814 030627
007836	CECLOR 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefaklor (cefacolorum)	zrnca za peroralno suspenzijo zloženka s plastenko z zrnci za peroralno suspenzijo (100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-304/03 30.09.2004 J01DA08 3837000024821 030686
007837	CLARINASE psevdoefedrin (pseudoephedrinum) loratadin (loratadinum)	obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba načina izdaje	Schering-Plough Labo N.V., Belgija / Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-414/03 24.06.2005 R01BA52 3837000079074 086657
007838	CONTROLOC 20 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-433/03 03.09.2007 A02BC02 3837000025033 014095
007839	CONTROLOC 20 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta zloženka s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-434/03 03.09.2007 A02BC02 3837000025040 014109
007840	CONTROLOC 40 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta zloženka s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/03 28.06.2006 A02BC02 3837000025057 014125
007841	CONTROLOC 40 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-436/03 28.06.2006 A02BC02 3837000025064 014117
007842	COZAAR 50 mg losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta zloženka z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	MERCK SHARP & DOHME B.V., Haarlem, Nizozemska / MERCK SHARP & DOHME IDEA, INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-412/03 20.12.2005 C09CA01 3837000025026 013838
007843	DEPAKINE CHRONO 300 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z dvema plastičnima vsebnikoma po 50 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-321/03 02.06.2005 N03AG01 3837000084658 007927

Zap. št.	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
007844	DEPAKINE CHRONO 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s plastičnim vsebnikom po 30 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-322/03 02.06.2005 N03AG01 3837000084665 007943
007845	DETRALEX diosmin (diosminum) hesperidin (hesperidinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-488/03 09.07.2008 C05CA03 3837000073973 022187
007846	DIFLAZON trde kapsule 100 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-497/03 12.01.2008 J02AC01 3837000072716 001341
007847	DIFLAZON trde kapsule 150 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka z 2 kapsulama (1 x 2 kapsuli 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-499/03 12.01.2008 J02AC01 3837000025347 014346
007848	DIFLAZON trde kapsule 150 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-498/03 12.01.2008 J02AC01 3837000072679 001023
007849	DIFLAZON trde kapsule 150 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule 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-500/03 12.01.2008 J02AC01 3837000025354 014354
007850	DIFLAZON trde kapsule 200 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-495/03 12.01.2008 J02AC01 3837000072693 001147
007851	DIFLAZON trde kapsule 200 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-494/03 12.01.2008 J02AC01 3837000072686 001031
007852	DIFLAZON trde kapsule 50 mg flukonazol (fluconazolum)	kapsula, trda zloženka s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-496/03 12.01.2008 J02AC01 3837000072709 001317
007853	DOXORUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml, koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 A-4866 Unterach am Attersee, Avstrija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-463/03 03.07.2008 L01DB01 3837000025255 014192
007854	DOXORUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml, koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 A-4866 Unterach am Attersee, Avstrija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/03 03.07.2008 L01DB01 3837000025248 014184

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
007855	DUROGESIC 100 µg/h fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž zloženka s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-451/03 02.06.2005 N02AB03 3837000084856 007951
007856	DUROGESIC 25 µg/h fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž zloženka s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-452/03 02.06.2005 N02AB03 3837000084863 008087
007857	DUROGESIC 50 µg/h fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž zloženka s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-453/03 02.06.2005 N02AB03 3837000084870 008109
007858	EPIRUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml, koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 A-4866 Unterach am Attersee, Avstrija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-464/03 03.07.2008 L01DB03 3837000025262 014206
007859	EPIRUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml, koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 A-4866 Unterach am Attersee, Avstrija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-465/03 03.07.2008 L01DB03 3837000025279 014257
007860	ERAZON gel 10 mg/1 g piroksikam (piroxicamum)	gel zloženka s tubo po 35 g (10 mg/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-443/03 02.04.2008 M02AA07 3837000003437 035572
007861	ERAZON krema 10 mg/1 g piroksikam (piroxicamum)	krema zloženka s tubo po 35 g (10 mg/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-444/03 02.04.2008 M02AA07 3837000003468 024201
007862	ERAZON svečke 20 mg piroksikam (piroxicamum)	svečka zloženka z 10 svečkami v dvojnem traku	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-442/03 02.04.2008 M01AC01 3837000003475 028541
007863	ERAZON trde kapsule 10 mg piroksikam (piroxicamum)	kapsula, trda zloženka z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul 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-440/03 24.06.2005 M01AC01 3837000003444 028487
007864	ERAZON trde kapsule 20 mg piroksikam (piroxicamum)	kapsula, trda zloženka z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-441/03 02.04.2008 M01AC01 3837000003451 028517
007865	ESTRADERM TTS 100 estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž zloženka s 6 obliži (100 µg/dan)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-406/03 11.11.2004 G03CA03 3837000074741 021180

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
007866	ESTRADERM TTS 25 estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž zloženka s 6 obliži (25 µg/dan)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-403/03 11.11.2004 G03CA03 3837000074727 021164
007867	ESTRADERM TTS 50 estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž zloženka s 6 obliži (50 µg/dan)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-405/03 11.11.2004 G03CA03 3837000074734 021172
007868	EVISTA 60 mg filmsko obložene tablete raloksifen (raloxifenum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Eli Lilly and Company Limited, Hampshire in Lilly S.A.,Madrid,Španija/Eli Lilly and Company, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-225/03 30.11.2005 G03XC01 3837000085938 010227
007869	FLUDARA 50 mg prašek za raztopino za injiciranje fludarabin (fludarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje zloženka s 5 vialami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering AG, D-13353 Berlin Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-413/03 07.07.2007 L01BB05 3837000018752 006858
007870	FRAGMIN 10.000 i.e. dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami 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 imetnika 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-484/03 03.11.2003 B01AB04 3837000077759 087394
007871	FRAGMIN 2.500 i.e. dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 0,2 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Pharmacia & Upjohn AB, Stockholm,Švedska/Pharmacia Enterprises S.A.Luxembourg, L-1347 Luxembourg, Luksemburg Pharmacia Enterprises S.A. Luxembourg, Podružnica Ljubljana, Kržičeva 9, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/03 03.11.2003 B01AB04 3837000077742 087378
007872	FRAGMIN 5.000 i.e. dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 0,2 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 imena imetnika dovoljenja za promet	Pharmacia & Upjohn AB, Stockholm,Švedska/Pharmacia Enterprises S.A.Luxembourg, L-1347 Luxembourg, Luksemburg Pharmacia Enterprises S.A. Luxembourg, Podružnica Ljubljana, Kržičeva 9, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/03 03.11.2003 B01AB04 3837000077766 087386
007873	FRAGMIN 7.500 i.e. dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 injekcijskimi brizgami po 0,3 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 imetnika dovoljenja za promet	Pharmacia & Upjohn AB, Stockholm,Švedska/Pharmacia Enterprises S.A.Luxembourg, L-1347 Luxembourg, Luksemburg Pharmacia Enterprises S.A. Luxembourg, Podružnica Ljubljana, Kržičeva 9, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/03 20.07.2006 B01AB04 3837000087017 019003

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
007874	FROMILID filmsko obložene tablete 250 mg klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-323/03 07.03.2007 J01FA09 3837000015652 096989
007875	FROMILID filmsko obložene tablete 500 mg klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-324/03 07.03.2007 J01FA09 3837000015669 096997
007876	FROMILID UNO tablete s podaljšanim sproščanjem 500 mg klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-337/03 19.05.2008 J01FA09 3837000024975 013846
007877	FROMILID UNO tablete s podaljšanim sproščanjem 500 mg klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-338/03 19.05.2008 J01FA09 3837000024944 013854
007878	FROMILID UNO tablete s podaljšanim sproščanjem 500 mg klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-339/03 19.05.2008 J01FA09 3837000024951 013870
007879	FROMILID UNO tablete s podaljšanim sproščanjem 500 mg klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-340/03 19.05.2008 J01FA09 3837000024968 013927
007880	GLAMIN aminokislina, kombinacije (aminoacida, combinationes)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. dodatni izdelovalec	Baxter Deutschland GmbH, Plattling in Fresenius Ka bi Austria GmbH/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-466/03 19.03.2004 B05BA10 3837000079654 022713
007881	GLAMIN aminokislina, kombinacije (aminoacida, combinationes)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. dodatni izdelovalec	Baxter Deutschland GmbH, Plattling in Fresenius Ka bi Austria GmbH/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-467/03 19.03.2004 B05BA10 3837000079784 022705
007882	GLAMIN aminokislina, kombinacije (aminoacida, combinationes)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. dodatni izdelovalec	Baxter Deutschland GmbH, Plattling in Fresenius Ka bi Austria GmbH/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-468/03 19.03.2004 B05BA10 3837000079777 022489
007883	GLUCOBAY 100 mg tablete akarboza (acarboseum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-473/03 12.01.2008 A10BF01 3837000002430 054224
007884	GLUCOBAY 50 mg tablete akarboza (acarboseum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-474/03 12.01.2008 A10BF01 3837000002423 054100

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
007885	HEMOHES 10% hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka po 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Medical AG, Crissier, Švica za B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/03 30.05.2007 B05AA07 3837000082968 001333
007886	HEMOHES 6% hetaškrob (hetamylum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka po 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Medical AG, Crissier, Švica za B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/03 30.05.2007 B05AA07 3837000082951 001406
007887	HUMALOG 100 i.e./ml raztopina za injiciranje v vložku insulin lispro, rekombinantni (insulinum lisprum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 vložki po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lilly France S.A.S, Francija in Lilly S.A., Madrid, Španija/Eli Lilly and Company, Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-351/03 20.12.2006 A10AB04 3837000086454 095052
007888	HUMALOG-PEN 100 i.e./ml raztopina za injiciranje insulin lispro, rekombinantni (insulinum lisprum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lilly France S.A.S, Francija in Lilly S.A., Madrid, Španija/Eli Lilly and Company, Indianapolis, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/03 20.12.2006 A10AB04 3837000086461 095079
007889	HYALGAN hialuronska kislina (acidum hyaluronicum)	raztopina za injiciranje (intraartikularno) zloženka z 1 vialo z 2 ml raztopine za injiciranje	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Fidia Farmaceutici S.p.A., Abano Terme, Italija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-516/03 02.04.2008 M09AX01 3837000073409 011355
007890	HYZAAR losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta zloženka z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	MERCK SHARP & DOHME B.V., Haarlem, Nizozemska / MERCK SHARP & DOHME IDEA, INC., Švica MERCK SHARP & DOHME IDEA INC., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-422/03 30.05.2007 C09DA01 3837000025118 013935
007891	INTRALIPID 10% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje steklenička po 100 ml emulzije (10 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-426/03 30.06.2004 B05BA02 3837000025156 014036
007892	INTRALIPID 10% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml emulzije (10 g/100 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-427/03 30.06.2004 B05BA02 3837000025163 014028
007893	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje steklenička po 250 ml emulzije (20g/100ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-429/03 30.06.2004 B05BA02 3837000025187 014087
007894	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml emulzije (20g/100ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-430/03 30.06.2004 B05BA02 3837000025194 014052

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
007895	INTRALIPID 20% (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za intravensko infundiranje steklenička po 100 ml emulzije (20g/100ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-428/03 30.06.2004 B05BA02 3837000025170 014079
007896	KOFAN tablete paracetamol (paracetamolium) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bosnalijek d.d., Jukičeva 55, Sarajevo Bosna in Hercegovina SIT-ON, Podjetje za inženiring, posredovanje in trgovino, d.o.o., Vojkova 58, Ljubljana, Slovenija	5363-I-492/03 28.06.2006 N02BE51 3837000012170 096482
007897	KOMPENSAN tablete 300 mg dihidroksialuminijev natrijev karbonat (dihydroxialuminii et natrii carbonas)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.d., Skopje, Republika Makedonija v sodelovanju s Pfizer Inc., New York, ZDA Alkaloid, d.o.o., za Trgovino in storitve, Celovška cesta 40 A, Ljubljana, Slovenija	5363-I-358/03 10.11.2007 A02AB04 3837000013443 044075
007898	LACIPIL lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-432/03 01.07.2004 C08CA09 3837000015331 087580
007899	LEKADOL 120 mg/5 ml sirup paracetamol (paracetamolium)	sirup zloženka s stekleničko po 120 ml sirupa in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-411/03 07.03.2007 N02BE01 3837000017090 097144
007900	LEKADOL 500 mg filmsko obložene tablete paracetamol (paracetamolium)	filmsko obložena tableta zloženka z 18 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. nova farmacevtska oblika	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-326/03 09.05.2008 N02BE01 3837000024890 030708
007901	LEKADOL 500 mg tablete paracetamol (paracetamolium)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-410/03 07.03.2007 N02BE01 3837000005202 055654
007902	LEVITRA 10 mg filmsko obložene tablete vardeafil (vardeafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025408 014427
007903	LEVITRA 10 mg filmsko obložene tablete vardeafil (vardeafilum)	filmsko obložena tableta zloženka s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025415 014435
007904	LEVITRA 10 mg filmsko obložene tablete vardeafil (vardeafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 8 tabletami (1 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-507/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025422 014443
007905	LEVITRA 10 mg filmsko obložene tablete vardeafil (vardeafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-508/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025439 014451

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
007906	LEVITRA 20 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025446 014478
007907	LEVITRA 20 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-510/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025453 014486
007908	LEVITRA 20 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 8 tabletami (1 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-511/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025460 014494
007909	LEVITRA 20 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-512/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025477 014516
007910	LEVITRA 5 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-502/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025378 014397
007911	LEVITRA 5 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-501/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025361 014362
007912	LEVITRA 5 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 8 tabletami (1 x 8 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-503/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025385 014400
007913	LEVITRA 5 mg filmsko obložene tablete vardenafil (vardenafilum)	filmsko obložena tableta zloženka z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Bayer AG, Leverkusen, Nemčija/Bayer Pharma, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-504/03 09.07.2008 G04BE09 3837000025392 014419
007914	MADOPAR 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta zloženka s stekleničko po 100 tablet	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-408/03 30.05.2007 N04BA02 3837000017861 018147
007915	MADOPAR 200 mg/50 mg tablete levodopa (levodopum) benserazid (benserazidum)	tableta zloženka s stekleničko po 100 tablet	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-409/03 30.05.2007 N04BA02 3837000017878 018155
007916	MELLERIL 10 mg filmsko obložene tablete tioridazin (thioridazinum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko po 30 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd., Horsham, Velika Britanija / Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-313/03 12.04.2006 N05AC02 3837000000368 059110

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
007917	MELLERIL 100 mg filmsko obložene tablete tioridazin (thioridazinum)	filmsko obložena tableta zloženka s stekleničko po 30 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd., Horsham, Velika Britanija / Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-315/03 12.04.2006 N05AC02 3837000000382 059153
007918	MELLERIL 25 mg filmsko obložene tablete tioridazin (thioridazinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novartis Pharmaceuticals UK Ltd., Horsham, Velika Britanija / Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-314/03 12.04.2006 N05AC02 3837000000375 090719
007919	MIRAPEXIN 0,125 mg, tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena izdelovalca	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-344/03 29.01.2006 N04BC05 3837000086386 010480
007920	MIRAPEXIN 0,25 mg, tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena izdelovalca	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-345/03 29.01.2006 N04BC05 3837000086393 010499
007921	MIRAPEXIN 1,0 mg, tablete pramipeksol (pramipexolum)	tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena izdelovalca	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-346/03 29.01.2006 N04BC05 3837000086409 010502
007922	MUKOLEN obložene tablete 50 mg eprazinon (eprazinonum)	obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-493/03 12.01.2008 R05CB04 3837000006421 052817
007923	NAKLOFEN gel 10 mg/1 g diklofenak (diclofenacum)	gel zloženka s tubo s 60 g gela	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-404/03 28.05.2008 M02AA15 3837000006452 057088
007924	NAKOM 250 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) karbidopa (carbidopum)	tableta zloženka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-348/03 12.01.2008 N04BA02 3837000005561 053678
007925	NAKOM MITE 100 mg/25 mg tablete levodopa (levodopum) karbidopa (carbidopum)	tableta zloženka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-347/03 12.01.2008 N04BA02 3837000005578 053686
007926	NAPROSYN filmsko obložene tablete 375 mg naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta zloženka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-437/03 09.07.2008 M01AE02 3837000006551 028908

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
007927	NAPROSYN gastrorezistentne tablete 500 mg naproksen (naproxenum)	gastrorezistentna tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-438/03 09.07.2008 M01AE02 3837000006544 053821
007928	NAPROSYN peroralna suspenzija 125 mg/5 ml naproksen (naproxenum)	peroralna suspenzija zloženka s stekleničko po 100 ml (125 mg/5 ml)	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-439/03 09.07.2008 M01AE02 3837000006537 053708
007929	NATRIJEV KLORID Braun 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	B.Braun Medizintechnologie GmbH, Glandorf, Nemčija /B.Braun Medizintechnologie GmbH, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-456/03 28.06.2006 B05BB01 3837000002133 064572
007930	NATRIJEV KLORID Braun 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka z 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	B.Braun Medizintechnologie GmbH, Glandorf, Nemčija /B.Braun Medizintechnologie GmbH, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-457/03 28.06.2006 B05BB01 3837000002157 064599
007931	NATRIJEV KLORID Braun 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	B.Braun Medizintechnologie GmbH, Glandorf, Nemčija /B.Braun Medizintechnologie GmbH, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-454/03 28.06.2006 B05BB01 3837000002164 064580
007932	NATRIJEV KLORID Braun 0,9 % raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastična vrečka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imena zdravila	B.Braun Medizintechnologie GmbH, Glandorf, Nemčija /B.Braun Medizintechnologie GmbH, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-455/03 28.06.2006 B05BB01 3837000002140 091367
007933	NIMBEX 5 mg cisatracurij (cisatracurium)	raztopina za injiciranje škatla 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. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome S.p.A., San Polo di Torriale, Parma Italija / GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-431/03 04.01.2004 M03AC11 38370000078619 093432
007934	NIMOTOP filmsko obložene tablete nimodipin (nimodipinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-343/03 12.01.2008 C08CA06 3837000002492 068683
007935	NIMOTOP S filmsko obložene tablete nimodipin (nimodipinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	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-342/03 12.01.2008 C08CA06 3837000002515 071897

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
007936	NIMOTOP S raztopina za intravensko infundiranje nimodipin (nimodipinum)	raztopina za intravensko infundiranje zloženka s stekleničko s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-341/03 12.01.2008 C08CA06 3837000002508 055247
007937	NITRODERM TTS 10 glicerilnitrinat (glycerilis trinitras)	transdermalni obliž zloženka z 10 obliži (50 mg/obliž)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma Stein AG, Stein, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-316/03 16.12.2004 C01DA02 38370000074758 021199
007938	NOLIPREL 2 mg/0,625 mg perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu v vrečki s sušilnim sredstvom)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-448/03 10.06.2008 C09BA04 38370000024999 014133
007939	NOLIPREL FORTE 4 mg/1,25 mg perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	tableta zloženka s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-449/03 10.06.2008 C09BA04 38370000025002 014141
007940	NORCURON 4 mg vecuronij (vecuronium)	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje zloženka s 50 ampulami s praškom in 50 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	N.V.Organon, Nizozemska in Organon S.A., Francija / Organon Agencies, B.V., Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/03 01.07.2004 M03AC03 38370000080292 029335
007941	NOVOFEM filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami, 16 rdečih in 12 belih, v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Podružnica v Sloveniji, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-310/03 05.05.2008 G03FB05 38370000024982 051004
007942	OSPEN filmsko obložene tablete 1 000 000 i.e. fenoksimetilpenicilin (phenoxymethylpenicillinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Biochemie, Avstrija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-356/03 11.02.2008 J01CE02 3837000006773 061018
007943	OSPEN filmsko obložene tablete 1 500 000 i.e. fenoksimetilpenicilin (phenoxymethylpenicillinum)	filmsko obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Biochemie, Avstrija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-357/03 11.02.2008 J01CE02 3837000006780 061034
007944	OSPEN peroralna suspenzija 1 000 000 i.e./6 ml fenoksimetilpenicilin (phenoxymethylpenicillinum)	peroralna suspenzija zloženka s stekleničko po 150 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Biochemie, Avstrija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-355/03 11.02.2008 J01CE02 3837000006766 061069
007945	OSPEN peroralna suspenzija 750 000 i.e./5 ml fenoksimetilpenicilin (phenoxymethylpenicillinum)	peroralna suspenzija zloženka s stekleničko po 60 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju z Biochemie, Avstrija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-354/03 11.02.2008 J01CE02 38370000082630 004480
007946	PAVULON 4 mg/2 ml raztopina za injiciranje pankuronij (pancuronium)	raztopina za injiciranje zloženka s 50 ampulami po 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	N.V.Organon, Nizozemska in Organon S.A., Francija / Organon Agencies, B.V., Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/03 21.05.2004 M03AC01 38370000080285 063398

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
007947	PLAVIX 75 mg filmsko obložene tablete klopidogrel (clopidogrelum)	filmsko obložena tableta zloženka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	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-425/03 29.11.2004 B01AC04 3837000083231 006408
007948	PRITORPLUS 40 mg/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GlaxoSmithKline Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-470/03 02.07.2008 C09DA07 3837000025286 014273
007949	PRITORPLUS 40 mg/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GlaxoSmithKline Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-469/03 02.07.2008 C09DA07 3837000025293 014281
007950	PRITORPLUS 80 mg/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GlaxoSmithKline Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-471/03 02.07.2008 C09DA07 3837000025309 014311
007951	PRITORPLUS 80 mg/12,5 mg tablete telmisartan (telmisartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GlaxoSmithKline Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-472/03 02.07.2008 C09DA07 3837000025316 014303
007952	REBETOL 200 mg trde kapsule ribavirin (ribavirinum)	kapsula, trda zloženka s 168 kapsulami (14 x 12 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba imena zdravila	Schering - Plough Labo N. V., Industriepark 30 B-2220 Heist-op-den-Berg, Belgija Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-325/03 02.06.2005 J05AB04 3837000084641 008699
007953	SELDIAR trde kapsule 2 mg loperamid (loperamidum)	kapsula, trda zloženka s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, d.d. v sodelovanju z Janssen Pharmaceutica, Belgija / KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-320/03 12.01.2008 A07DA03 3837000007015 076635
007954	SINECOD tablete butamirat (butamiratum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem zloženka z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Novartis Pharma Turkey, Istanbul/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-353/03 03.11.2003 R05DB13 3837000077896 061700
007955	SUFENTA sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 2 ml raztopine (0,005 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-420/03 19.03.2004 N01AH03 3837000079487 068039

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
007956	SUFENTA FORTE sufentanil (sufentanilum)	raztopina za injiciranje zloženka s 5 ampulami po 5 ml raztopine (0,05 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-421/03 19.03.2004 N01AH03 3837000079494 068047
007957	SUPRARENIN adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje zloženka z 10 ampulami po 1 ml raztopine (1 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija /Aventis Pharma International S.A., Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-312/03 29.09.2005 C01CA24 3837000075359 078263
007958	TACHOCOMB H hemostatiki za lokalno zdravljenje (haemostatica localia)	penaste krpice zloženka s krpico velikosti 2,5 cm x 3 cm x 0,5 cm	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	NYCOMED Austria GmbH, Linz Avstrija Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-318/03 05.05.2008 B02BC 3837000024876 030600
007959	TACHOCOMB H hemostatiki za lokalno zdravljenje (haemostatica localia)	penaste krpice zloženka s krpico velikosti 9,5 cm x 4,8 cm x 0,5 cm	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	NYCOMED Austria GmbH, Linz Avstrija Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-317/03 05.05.2008 B02BC 3837000024869 030597
007960	TAFEN Novolizer 200 µg prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka z vdihovalnikom Novolizer in vložkom po 200 odmerkov	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, d.d., Slovenija in Sofotec GmbH & Co. KG, Nemčija/Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-417/03 29.05.2008 R03BA02 3837000025101 013951
007961	TAFEN Novolizer 200 µg prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka z vložkom po 100 odmerkov	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, d.d., Slovenija in Sofotec GmbH & Co. KG, Nemčija/Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-416/03 29.05.2008 R03BA02 3837000025088 013986
007962	TAFEN Novolizer 200 µg prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka z vdihovalnikom Novolizer in vložkom po 100 odmerkov	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, d.d., Slovenija in Sofotec GmbH & Co. KG, Nemčija/Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-415/03 29.05.2008 R03BA02 3837000025071 013994
007963	TAFEN Novolizer 200 µg prašek za inhaliranje budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje, odmerjen zloženka z vložkom po 200 odmerkov	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	LEK, d.d., Slovenija in Sofotec GmbH & Co. KG, Nemčija/Lek farmacevtska družba, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-418/03 29.05.2008 R03BA02 3837000025095 014001
007964	TANTUM VERDE 0,15 % raztopina za grgranje benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje zloženka s plastenko s 150 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba stične ovojnine	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, 2491 Avstrija/CSC Pharma Handels GmbH, Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-334/03 02.10.2006 A01AD02 3837000087222 010855
007965	TANTUM VERDE 0,15 % raztopina za grgranje benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje zloženka s plastenko s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, 2491 Avstrija/CSC Pharma Handels GmbH, Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-333/03 02.10.2006 A01AD02 3837000024937 050989

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
007966	TANTUM VERDE 0,5 % zdravilna zobna pasta benzidamin (benzydaminum)	zdravilna zobna pasta zloženka s tubo s 60 g paste	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	CSC Pharma Handels GmbH, Heiligenstaedterstrasse 395b, Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-332/03 13.05.2008 A01AD02 3837000024920 050997
007967	TAXOL 100 mg (6 mg/ml) koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata (100 mg/16,7 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/03 07.07.2007 L01CD01 3837000019094 008494
007968	TAXOL 30 mg (6 mg/ml) koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje zloženka z 1 vialo s 5 ml koncentrata (30 mg/5 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.p.A., Sermoneta (Latina), Italija / Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-486/03 07.07.2007 L01CD01 3837000085594 087920
007969	Td-pur tetanusni anatoksin v kombinaciji z davičnim anatoksinom (tetani et diphtheriae anatoxina in combinationibus)	suspenzija za injiciranje zloženka z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije in 10 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Chiron Behring GmbH & Co., Emil-von-Behring Str.76 D-35041 Marburg, Nemčija Chiron Behring GmbH & Co Marburg, BRD, Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-446/03 09.06.2008 J07AM51 3837000025217 040134
007970	Td-pur tetanusni anatoksin v kombinaciji z davičnim anatoksinom (tetani et diphtheriae anatoxina in combinationibus)	suspenzija za injiciranje zloženka z napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	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	Chiron Behring GmbH & Co., Emil-von-Behring Str.76 D-35041 Marburg, Nemčija Chiron Behring GmbH & Co Marburg, BRD, Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-445/03 09.06.2008 J07AM51 3837000025200 040118
007971	TENOX tablete 10 mg amlodipin (amlodipinum)	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-459/03 18.06.2008 C08CA01 3837000025231 014176
007972	TENOX tablete 5 mg amlodipin (amlodipinum)	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-458/03 18.06.2008 C08CA01 3837000025224 014168
007973	TOLVON mianserin (mianserinum)	filmsko obložena tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	N. V. Organon, 5349 AB Oss, Nizozemska Alpe Adria Pharma, d.o.o., Farmacevtsko podjetje, Dolenjska cesta 99, Ljubljana, Slovenija	5363-I-319/03 30.05.2007 N06AX03 3837000018363 061727
007974	VITALIPID N INFANT 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, Rapskatan 7, 751 74 Uppsala Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/03 15.02.2005 B05XC 3837000084252 007129
007975	ZINNAT zrnca za peroralno suspenzijo 250 mg/5 ml cefuroksim (cefuroximium)	zrnca za peroralno suspenzijo zloženka s stekleničko (z za otroke varno zaporko) z zrci za pripravo 100 ml suspenzije in merilno brizgo za peroralno dajanje	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, Velika Britanija / GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Cesta v Mestni log 55, Ljubljana, Slovenija	5363-I-491/03 29.11.2004 J01DA06 3837000083125 006424

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
007976	ZYPREXA 10 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Eli Lilly and Company Limited, Hampshire in Lilly S.A.,Madrid,Španija/Eli Lilly and Company, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-400/03 30.05.2007 N05AH03 3837000018530 006572
007977	ZYPREXA 5 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Eli Lilly and Company Limited, Hampshire in Lilly S.A.,Madrid,Španija/Eli Lilly and Company, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-359/03 30.05.2007 N05AH03 3837000018547 006505
007978	ZYPREXA 15 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Eli Lilly and Company Limited, Hampshire in Lilly S.A.,Madrid,Španija/Eli Lilly and Company, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-327/03 12.05.2008 N05AH03 3837000024906 030635
007979	ZYPREXA 20 mg obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	obložena tableta zloženka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Eli Lilly and Company Limited, Hampshire in Lilly S.A.,Madrid,Španija/Eli Lilly and Company, ZDA Eli Lilly (Suisse) S.A., Podružnica v Ljubljani, Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-328/03 12.05.2008 N05AH03 3837000024913 030694