

SEZNAM

zdravil, za katera je bilo od 17. 11. 2003 do 6. 1. 2004 izdano dovoljenje za promet

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
008146	AGLURAB 500 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s polietilenskim vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-677/03 30.09.2005 A10BA02 3837000086591 013609
008147	AGLURAB 500 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-789/03 30.09.2005 A10BA02 3837000026603 055557
008148	AGLURAB 850 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-791/03 10.11.2007 A10BA02 3837000026627 055581
008149	AGLURAB 850 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 36 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-790/03 10.11.2007 A10BA02 3837000026610 055573
008150	AGLURAB 850 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s polietilenskim vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/03 10.11.2007 A10BA02 3837000026337 055115
008151	AGLURAB 850 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženka s polietilenskim vsebnikom s 36 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	GALEX d.d., Murska Sobota in Weifa AS, Oslo, Norveška/Medis, d.o.o., Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-678/03 10.11.2007 A10BA02 3837000071979 001570
008152	AMPHOCIL 100 mg amfotericin (amphotericinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z eno vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-754/03 12.04.2006 J02AA01 3837000000016 013862
008153	AMPHOCIL 50 mg amfotericin (amphotericinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z eno vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-753/03 12.04.2006 J02AA01 3837000000733 089966
008154	ANSILAN 10 mg trde kapsule medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škatlica s stekleničko s 25 kapsulami	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-742/03 16.12.2007 N05BA03 3837000003956 006785
008155	ANSILAN 5 mg trde kapsule medazepam (medazepamum)	kapsula, trda škatlica s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul 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-741/03 16.12.2007 N05BA03 3837000003963 006815
008156	ATACAND 16 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-799/03 15.02.2005 C09CA06 3837000026702 055611

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
008157	ATACAND 4 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla 28 tabletami (2x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-797/03 15.02.2005 C09CA06 3837000026689 055603
008158	ATACAND 8 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-798/03 15.02.2005 C09CA06 3837000026696 055638
008159	AVONEX interferon beta-1a, rekombinantni (interferonum beta-1a)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (intramuskularno) škatla s štirimi kompleti (en komplet je za pripravo enega odmerka in vsebuje: 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 1 ml vehikla in 1 injekcijsko iglo)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Biogen B.V., Hoofddorp, Nizozemska/Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-705/03 29.11.2004 L03AB07 3837000083552 006394
008160	CALPOL paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko po 140 ml suspenzije in merilno žličko (120 mg/5 ml)	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,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-802/03 07.05.2004 N02BE01 3837000079708 002712
008161	CHIROCAINE 2,5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 steklenimi 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	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-10/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026870 010936
008162	CHIROCAINE 2,5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 polipropilenskimi 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	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-11/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026887 040525
008163	CHIROCAINE 5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 steklenimi 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	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-12/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026894 040533
008164	CHIROCAINE 5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 polipropilenskimi 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	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-13/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026900 040541
008165	CHIROCAINE 7,5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 polipropilenskimi 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	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-15/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026924 040584

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
008166	CHIROCAINE 7,5 mg/ml levobupivakain (levobupivacainum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za pripravo raztop.za infundiranje škatla z 10 steklenimi 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. ново dovoljenje za promet	Abbott SpA, Campoverde-Aprilia, Italija/Abbott Laboratoires SA, Baar, Švica Abbott Laboratories S.A., Baar, Podružnica Ljubljana,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-14/04 06.01.2009 N01BB10 3837000026917 040576
008167	Concor 10 mg bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/03 02.04.2008 C07AB07 3837000073478 011584
008168	Concor 5 mg bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-691/03 02.04.2008 C07AB07 3837000073461 011444
008169	Crestor 10 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-7/04 06.01.2009 C10AA07 3837000026849 040592
008170	Crestor 20 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-8/04 06.01.2009 C10AA07 3837000026856 040614
008171	Crestor 40 mg filmsko obložene tablete rosuvastatin (rosuvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ново dovoljenje za promet	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-9/04 06.01.2009 C10AA07 3837000026863 040703
008172	DAIVONEX mazilo calcipotriol (calcipotriolum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Leo Laboratories Limited, Cashel Road, Dublin 12, Irska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-706/03 02.04.2008 D05AX02 3837000073416 099260
008173	DULCOLAX 10 mg svečke bisakodil (bisacodylum)	svečka škatla s 6 svečkami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., Firenze, Italija /Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-700/03 02.04.2008 A06AB02 3837000073317 049654
008174	DULCOLAX 5 mg obložene tablete bisakodil (bisacodylum)	obložena tableta škatla s plastenko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim France SARL, Francija /Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim Pharma GmbH Dunaj, Podružnica Ljubljana,, Goce Delčeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-701/03 02.04.2008 A06AB02 3837000073300 049646
008175	EFLORAN raztopina za intravensko infundiranje 500 mg/100 ml metronidazol (metronidazolium)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s stekleničko po 100 ml (5 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-767/03 10.11.2007 J01XD01 3837000003369 027014

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
008176	EFLORAN tablete 400 mg metronidazol (metronidazolum)	tableta škatlica s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-766/03 10.11.2007 P01AB01 3837000003376 027022
008177	FAKTU rektalno mazilo cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	mazilo škatla s tubo po 20 g mazila in aplikatorjem	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-688/03 28.06.2006 C05AD04 3837000001846 030767
008178	FAKTU svečke cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	ALTANA Pharma AG, Konstanz Nemčija ALTANA Pharma AG, Podružnica Ljubljana, Vogelna 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-689/03 28.06.2006 C05AD04 3837000001853 030791
008179	GARAMYCIN raztopina za injiciranje 80 mg/2 ml gentamicin (gentamicinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami po 2 ml (80 mg/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. 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-768/03 11.02.2008 J01GB03 38370000015003 033634
008180	Gasec 20 mg omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s platenko s 14 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MEPHA Lda,R.Elias Garcia 28C,Amadora,Portugalska/ MEPHA Ltd., Aesch, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-698/03 07.11.2008 A02BC01 3837000026344 055204
008181	Gasec 20 mg omeprazol (omeprazolum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s platenko z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	MEPHA Lda,R.Elias Garcia 28C,Amadora,Portugalska/ MEPHA Ltd., Aesch, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-699/03 07.11.2008 A02BC01 3837000026351 055182
008182	GONAL- f 1050 l.e./1,75 ml (77 mikrogramov/1,75 ml), prašek in vehikel za raztopino za injiciranje folitropin alfa, rekombinantni (folitropin alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml vehikla in 15 injekcijskimi brizgami z 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. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari,Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-707/03 17.11.2008 G03GA05 3837000026412 051225
008183	GONAL- f 450 l.e./0,75 ml (33 mikrogramov/0,75 ml), prašek in vehikel za raztopino za injiciranje folitropin alfa, rekombinantni (folitropin alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml vehikla in 6 injekcijskimi brizgami z 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. nova jakost	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari,Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-708/03 17.11.2008 G03GA05 3837000026429 051233
008184	HYALGAN hialuronska kislina (acidum hyaluronicum)	raztopina za injiciranje (intraartikularno) škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2 ml raztopine v pretisnem omotu	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	Fidia Farmaceutici S.p.A., Abano Terme, Italija Medicopharmacia Medicinsko in farmacevtsko podjetje, d.o.o., Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-740/03 02.04.2008 M09AX01 3837000026528 051187

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
008185	HYPOTEARs gel za oko retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A))	gel za oko škatla s tubo po 10 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-817/03 25.04.2008 S01XA20 3837000024777 070122
008186	Intravenska raztopina 0,9% NaCl natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 20 vrečkami Clear-Flex 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-731/03 01.07.2004 B05BB01 3837000083774 087521
008187	Intravenska raztopina 0,9% NaCl natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 50 vrečkami Clear-Flex po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-734/03 01.07.2004 B05BB01 3837000083743 087475
008188	Intravenska raztopina 0,9% NaCl natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 12 vrečkami Clear-Flex po 1000 ml raztopine	Uporaba samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-730/03 01.07.2004 B05BB01 3837000083781 087556
008189	Intravenska raztopina 0,9% NaCl natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 36 vrečkami Clear-Flex po 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-732/03 01.07.2004 B05BB01 3837000083767 087505
008190	Intravenska raztopina 0,9% NaCl natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 50 vrečkami Clear-Flex po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-733/03 01.07.2004 B05BB01 3837000083750 087491
008191	Intravenska raztopina 10% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla z 20 plastičnimi vrečkami Clear-Flex 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-729/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083842 088544
008192	Intravenska raztopina 5% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla z 12 plastičnimi vrečkami Clear-Flex po 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 imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana,, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-739/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083835 087440

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
008193	Intravenska raztopina 5% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 36 plastičnimi vrečkami Clear-Flex po 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-737/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083811 089168
008194	Intravenska raztopina 5% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 50 plastičnimi vrečkami Clear-Flex po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-735/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083798 087343
008195	Intravenska raztopina 5% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 50 plastičnimi vrečkami Clear-Flex po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-736/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083804 087564
008196	Intravenska raztopina 5% glukoze, BP glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla s 20 plastičnimi vrečkami Clear-Flex 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-738/03 01.07.2004 B05BA03 3837000083828 087408
008197	KEPPRA 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud, Belgija /UCB S.A., Allée de la Recherche 60, 1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-718/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026511 055514
008198	KEPPRA 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud, Belgija /UCB S.A., Allée de la Recherche 60, 1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-716/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026498 055484
008199	KEPPRA 1000 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud, Belgija /UCB S.A., Allée de la Recherche 60, 1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-717/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026504 055492
008200	KEPPRA 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud, Belgija /UCB S.A., Allée de la Recherche 60, 1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-711/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026443 055328

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
008201	KEPPRA 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud,Belgija /UCB S.A.,Allée de la Recherche 60,1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-712/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026450 055417
008202	KEPPRA 250 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud,Belgija /UCB S.A.,Allée de la Recherche 60,1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-710/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026436 055301
008203	KEPPRA 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud,Belgija /UCB S.A.,Allée de la Recherche 60,1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-715/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026481 055476
008204	KEPPRA 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud,Belgija /UCB S.A.,Allée de la Recherche 60,1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-713/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026467 055441
008205	KEPPRA 500 mg filmsko obložene tablete levetiracetam (levetiracetamum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	UCB S.A. (Pharma Sector), Braine-l'Alleud,Belgija /UCB S.A.,Allée de la Recherche 60,1070 Brussels, Belgija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-714/03 20.11.2008 N03AX14 3837000026474 055468
008206	KUTERID G krema betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	krema škatla s tubo po 15 g	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-824/03 03.11.2008 D07CC01 3837000005158 042765
008207	KUTERID G mazilo betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	mazilo škatla s tubo po 15 g	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-825/03 03.11.2008 D07CC01 3837000005141 027065
008208	KUTERID krema 0,05% betametazon (betamethasonum)	krema plastični vsebnik po 1 kg (0,5 mg/g)	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-821/03 02.04.2008 D07AC01 3837000073553 012130
008209	KUTERID krema 0,05% betametazon (betamethasonum)	krema škatla s tubo po 20 g (0,5 mg/g)	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-820/03 02.04.2008 D07AC01 3837000005134 044008
008210	KUTERID mazilo 0,05% betametazon (betamethasonum)	mazilo škatla s tubo po 20 g (0,5 mg/g)	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-822/03 02.04.2008 D07AC01 3837000005332 043966

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
008211	KUTERID mazilo 0,05% betametazon (betamethasonum)	mazilo plastični vsebnik po 1 kg (0,5 mg/g)	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-823/03 02.04.2008 D07AC01 3837000073560 012149
008212	LAMISIL tablete 125 mg terbinafin (terbinafinum)	tableta škatla s 14 tabletami (1x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-2/04 03.07.2008 D01BA02 3837000072204 085154
008213	LAMISIL tablete 250 mg terbinafin (terbinafinum)	tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-3/04 03.07.2008 D01BA02 3837000072211 085170
008214	LANTUS 100 i.e./ml OptiSet raztopina za injiciranje insulin glargin, rekombinantni (insulinum glarginum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 napolnjenimi injekcijskimi peresniki po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba proizvajalca	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-641/03 19.07.2006 A10AE04 3837000029567 013277
008215	LANTUS 100 i.e./ml, raztopina za injiciranje v vložku insulin glargin, rekombinantni (insulinum glarginum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vložki za injekcijski peresnik OptiPen po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba imena zdravila	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-642/03 19.07.2006 A10AE04 3837000086997 019011
008216	LEKOTAM 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatlica s 30 tabletami (3 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-743/03 10.11.2007 N05BA08 3837000005288 045292
008217	LEKOTAM 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatlica s 30 tabletami (3 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-744/03 10.11.2007 N05BA08 3837000005295 045136
008218	LEKOTAM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatlica s 100 tabletami (10 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-746/03 10.11.2007 N05BA08 3837000011111 045349
008219	LEKOTAM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatlica 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-745/03 10.11.2007 N05BA08 3837000005301 045322
008220	LOCERYL amorolfin (amorolfinum)	zdravilni lak za nohte škatla s stekleničko z 2,5 ml laka, 30 tamponi prepojenimi z izopropilalkoholom, 10 lopaticami in 30 pilicami za nohte	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembe v dovoljenju za promet	Roche, Francija ali Laboratoires Galderma, Alby-Sur- Cheran, Francija / Laboratoires Galderma, La Defense, Francija Promed, d.o.o., trgovanje in trženje z medicinskim materialom, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-750/03 30.05.2007 D01AE16 3837000017854 002348

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
008221	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 vialami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-760/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023084 020818
008222	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-758/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023091 020842
008223	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 3 vialami s praškom in 3 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-759/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023107 020796
008224	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 ampulami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-761/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023114 020834
008225	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-763/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023060 020788
008226	LUVERIS 75 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje lutropin alfa, rekombinantni (lutropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 3 vialami s praškom in 3 vialami po 1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi zdravila	Industria Farmaceutica Sero S.p.A., Bari, Italija /Ares Trading S.A., 2028 Vaumarcus, Švica Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-762/03 29.11.2007 G03GA07 3837000023077 020850
008227	MELOXAN 15 mg meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-788/03 03.12.2008 M01AC06 3837000026597 055549
008228	MELOXAN 7,5 mg meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-787/03 03.12.2008 M01AC06 3837000026580 055522

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
008229	MODURETIC tablete hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum) amilorid (amiloridum)	tableta škatla s 40 tabletami v steklenički	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-819/03 09.07.2008 C03EA01 3837000005554 028797
008230	NACLOF diklofenak (diclofenacum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-826/03 20.12.2006 S01BC03 3837000016277 086800
008231	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenička s 100 ml raztopine (9 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 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-680/03 09.07.2008 B05BB01 3837000006575 081272
008232	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 250 ml raztopine (9g/1000ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-681/03 30.05.2007 B05BB01 3837000018004 003948
008233	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje plastenka s 500 ml raztopine (9g/1000ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-683/03 20.12.2006 B05BB01 3837000016284 096849
008234	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica s 500 ml raztopine (9 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 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-684/03 09.07.2008 B05BB01 3837000006605 066540
008235	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vrečka s 500 ml raztopine (9 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 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-685/03 09.07.2008 B05BB01 3837000006612 066559

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
008236	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vrečka z 2000 ml raztopine (9 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 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-687/03 09.07.2008 B05BB01 3837000006599 066591
008237	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vrečka z 250 ml raztopine (9g/1000ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-682/03 30.05.2007 B05BB01 3837000017991 003840
008238	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE Krka raztopina za intravensko infundiranje 9mg/1ml natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje vrečka s 1000 ml raztopine (9 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 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-686/03 09.07.2008 B05BB01 3837000006582 066567
008239	NEURONTIN 100 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-784/03 24.06.2004 N03AX12 3837000082210 093483
008240	NEURONTIN 300 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-785/03 24.06.2004 N03AX12 3837000082234 093505
008241	NEURONTIN 400 mg trde kapsule gabapentin (gabapentinum)	kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-786/03 24.06.2004 N03AX12 3837000082265 093521
008242	NEURONTIN 600 mg filmsko obložene tablete gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-764/03 25.11.2008 N03AX12 3837000026566 055220
008243	NEURONTIN 800 mg filmsko obložene tablete gabapentin (gabapentinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Goedecke G.m.b.H., Freiburg, Nemčija / Pfizer H.C.P. Corporation, New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-765/03 25.11.2008 N03AX12 3837000026573 055255
008244	NOVESIN 0,4 % oksibuprokain (oxybuprocainum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kaphalno plastenko z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-816/03 28.06.2006 S01HA02 3837000001860 086940

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
008245	NYOLOL timolol (timololum)	gel za oko škatla s 5 g gela v kapalni plastenki	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-831/03 01.01.2009 S01ED01 3837000026832 040711
008246	OKSAZEPAM 10 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-6/04 19.12.2005 N05BA04 3837000076769 059676
008247	PLATOSIN 0,5 mg/ml cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 50 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-793/03 08.12.2008 L01XA01 3837000026641 055743
008248	PLATOSIN 0,5 mg/ml cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škatla z 5 vialami po 100 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-794/03 08.12.2008 L01XA01 3837000026658 055646
008249	PLATOSIN 0,5 mg/ml cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 20 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-792/03 08.12.2008 L01XA01 3837000026634 055662
008250	PLATOSIN 1 mg/ml cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 10 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-795/03 08.12.2008 L01XA01 3837000026665 055751
008251	PLATOSIN 1 mg/ml cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami po 50 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-796/03 08.12.2008 L01XA01 3837000026672 055778
008252	PLIVAMED šumeče tablete paracetamol (paracetamolum) psevdofedrin (pseudoephedrinum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 10 šumečimi tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/03 20.11.2008 N02BE51 3837000026559 051268
008253	PLIVAMED šumeče tablete z okusom limone paracetamol (paracetamolum) psevdofedrin (pseudoephedrinum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 10 šumečimi tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-751/03 20.11.2008 N02BE51 3837000026542 051314
008254	PRITOR 40 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome SpA, Italija ali SmithKline Beecham Pharmaceuticals, VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-747/03 29.11.2004 C09CA07 3837000083460 004944

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
008255	PRITOR 80 mg tablete telmisartan (telmisartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome SpA, Italija ali SmithKline Beecham Pharmaceuticals, VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/03 29.11.2004 C09CA07 3837000083453 004928
008256	PULMOZYME dornaza alfa (rekombinantna) (domasum alfa)	inhalacijska raztopina za nebulator zloženka s 6 polietilenskimi ampulami po 2,5 ml	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjeveca 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-690/03 23.06.2008 R05CB13 3837000073874 011924
008257	REMERON 30 mg mirtazapin (mirtazapinum)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	N. V. Organon, 5349 AB Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-723/03 29.11.2004 N06AX11 3837000083569 005649
008258	REMERON 45 mg mirtazapin (mirtazapinum)	obložena tableta zloženka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	N. V. Organon, 5349 AB Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-724/03 29.11.2004 N06AX11 3837000083576 005665
008259	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-833/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024289 050164
008260	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-834/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024296 050172
008261	RENAGEL 400 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla s 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-835/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024302 050180
008262	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-838/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024340 050261

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
008263	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-836/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024319 050288
008264	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-837/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024333 050318
008265	RENAGEL 800 mg filmsko obložene tablete sevelamer (sevelamerum)	filmsko obložena tableta škatla 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. dodatni izdelovalec	Genzyme Ltd., V. Britanija ali Genzyme Ireland Ltd Irska/Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Velika Britanija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-832/03 25.03.2008 V03AE02 3837000024326 050253
008266	RESCULA unoproston (unoprostonum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-818/03 18.02.2008 S01EX04 3837000023671 030228
008267	RIFINAH 150 mg/100 mg obložene tablete rifampicin (rifampicinum) izoniazid (isoniazidum)	obložena tableta škatlica s 84 tabletami (4 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, Italija/Aventis Pharma International S.A. Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-769/03 11.02.2008 J04AM02 3837000073102 002232
008268	RIFINAH 300 mg/150 mg obložene tablete rifampicin (rifampicinum) izoniazid (isoniazidum)	obložena tableta škatlica s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, Italija/Aventis Pharma International S.A. Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-770/03 11.02.2008 J04AM02 3837000073119 002240
008269	RINGERJEV LAKTAT raztopina za intravensko infundiranje, BP elektroliti (electrolyta)	raztopina za intravensko infundiranje škatla z 20 vrečkami Clear-Flex 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bieffe Medital S.p.A., Italija ali Bieffe Medital S.A., Španija za Baxter AG, Švica Baxter AG (Baxter SA), Volketswil, Švica, Podružnica Ljubljana, Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-728/03 01.10.2004 B05BB01 3837000083736 073490
008270	SANDIMMUN 250 mg koncentrat za pripravo raztopine za intravensko infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje škatla z 10 ampulami po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-772/03 29.09.2005 L04AA01 3837000072358 003778
008271	SANDIMMUN 50 mg koncentrat za pripravo raztopine za intravensko infundiranje ciklosporin (ciclosporinum)	koncentrat za pripravo raztopine za infundiranje škatla z 10 ampulami po 1 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca	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-771/03 29.09.2005 L04AA01 3837000072341 003786

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
008272	SILKIS 3 µg/g mazilo kalcitriol (calcitriolum)	mazilo škatla s tubo z 10 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma, Alby-Sur-Cheran, Francija /Galderma International, La Defense Cedex, Francija _____ Promed, d.o.o., trgovanje in trženje z medicinskim materialom,, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/03 10.11.2008 D05AX03 3837000026368 055158
008273	SILKIS 3 µg/g mazilo kalcitriol (calcitriolum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma, Alby-Sur-Cheran, Francija /Galderma International, La Defense Cedex, Francija _____ Promed, d.o.o., trgovanje in trženje z medicinskim materialom,, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-703/03 10.11.2008 D05AX03 3837000026375 055131
008274	SILKIS 3 µg/g mazilo kalcitriol (calcitriolum)	mazilo škatla s tubo s 100 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Galderma, Alby-Sur-Cheran, Francija /Galderma International, La Defense Cedex, Francija _____ Promed, d.o.o., trgovanje in trženje z medicinskim materialom,, Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-704/03 10.11.2008 D05AX03 3837000026382 055123
008275	SPERSALLERG kapljice za oko antazolin (antazolinum) tetrizolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 10 ml raztopine v plastenki	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica _____ Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-804/03 30.05.2007 S01GA52 3837000018271 097373
008276	SYMBICORT TURBUHALER 160/4,5 µg formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska _____ AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-801/03 11.04.2007 R03AK07 3837000026726 055786
008277	SYMBICORT TURBUHALER 80/4,5 µg formoterol (formoterolum) budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom za inhaliranje za 120 odmerkov (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska _____ AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-800/03 11.04.2007 R03AK07 3837000026719 055794
008278	TACHOCOMB hemostatiki za lokalno zdravljenje (haemostatica localia)	penaste krpice škatla z 1 krpico dimenzije 2,5 cm x 3,0 cm x 0,5 cm v dvojnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	NYCOMED Austria GmbH, Linz Avstrija _____ Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-756/03 30.05.2007 B02BC 3837000018295 005940
008279	TACHOCOMB hemostatiki za lokalno zdravljenje (haemostatica localia)	penaste krpice škatla z 1 krpico dimenzije 9,5 cm x 4,8 cm x 0,5 cm v dvojnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	NYCOMED Austria GmbH, Linz Avstrija _____ Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-757/03 30.05.2007 B02BC 3837000018349 006130
008280	Tamoxifen 10 mg Medis tamoksifen (tamoxifenum)	tableta škatla 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. _____ novo dovoljenje za promet	Heumann Pharma GmbH, Feucht, Nemčija/Medis,d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija _____ Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-4/04 06.01.2009 L02BA01 3837000026818 040746
008281	Tamoxifen 20 mg Medis tamoksifen (tamoxifenum)	tableta škatla 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. _____ novo dovoljenje za promet	Heumann Pharma GmbH, Feucht, Nemčija/Medis,d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija _____ Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-5/04 06.01.2009 L02BA01 3837000026825 040754

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
008282	TANTUM VERDE 0,15 % raztopina za grgranje benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje škatla s plastenko z za otroke varno zaporko in odmerni črpalko s 150 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. zamenjava pripomočka za odmerjanje	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Avstrija/CSC Pharma Handels GmbH,Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-695/03 02.10.2006 A01AD02 3837000087222 010855
008283	TANTUM VERDE 0,15 % raztopina za grgranje benzidamin (benzydaminum)	raztopina za grgranje škatla s plastenko z za otroke varno zaporko in odmerni črpalko s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. zamenjava pripomočka za odmerjanje	Sanochemia Pharmazeutika AG, Neufeld/Leitha, Avstrija/CSC Pharma Handels GmbH,Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-694/03 02.10.2006 A01AD02 3837000024937 050989
008284	ULTOP kapsule 20 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-808/03 28.06.2008 A02BC01 3837000026740 040800
008285	ULTOP kapsule 20 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami v plastenki	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-809/03 28.06.2008 A02BC01 3837000026757 040770
008286	ULTOP kapsule 20 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami v plastenki	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-810/03 28.06.2008 A02BC01 3837000026764 040797
008287	ULTOP kapsule 20 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul 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-805/03 28.06.2008 A02BC01 3837000001044 080039
008288	ULTOP kapsule 40 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-812/03 18.12.2008 A02BC01 3837000026788 040843
008289	ULTOP kapsule 40 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-807/03 18.12.2008 A02BC01 3837000026733 040835
008290	ULTOP kapsule 40 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami v plastenki	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-814/03 18.12.2008 A02BC01 3837000026801 040827
008291	ULTOP kapsule 40 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami v plastenki	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-813/03 18.12.2008 A02BC01 3837000026795 040819
008292	ULTOP S kapsule 10 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-806/03 09.11.2008 A02BC01 3837000087505 019216

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
008293	ULTOP S kapsule 10 mg omeprazol (omeprazolium)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami v plastenki	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-811/03 09.11.2008 A02BC01 3837000026771 040762
008294	URUTAL 8 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla s steklenim vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-755/03 09.04.2004 N07CA01 3837000076967 090107
008295	VISUDYNE 15 mg, prašek za raztopino za infundiranje verteporfin (verteporfinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z eno 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	Novartis Pharma S.A., Hünigues Cedex, Francija/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-803/03 11.07.2007 L01XD02 3837000029697 013528
008296	VITREOLENT kalijev jodid (kalii iodidum) natrijev jodid (natrii iodidum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Novartis Ophthalmics AG, Hettlingen, Švica/ Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-815/03 28.06.2006 S01XA04 3837000001488 086819
008297	YARINA drospirenol (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Schering AG, D-13353 Berlin Nemčija Schering AG Berlin, Podružnica za Slovenijo, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-709/03 09.11.2006 G03AA12 3837000086751 019194
008298	ZADITEN 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Laboratoire CIBA Vision FAURE, 07104 Annonay Cedex, Francija/Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-827/03 22.04.2008 S01GX08 3837000024753 056049
008299	ZADITEN SDU 0,25 mg/ml kapljice za oko, raztopina v enoodmernih vsebnikih ketotifen (ketotifenum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 20 enoodmernimi kapalnimi plastenkami po 0,4 ml raztopine (4 x 5 plastenk v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Laboratoire CIBA Vision FAURE, 07104 Annonay Cedex, Francija/Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-828/03 22.04.2008 S01GX08 3837000024760 056057
008300	ZINNAT 125 mg filmsko obložene tablete cefuroksim (cefuroximum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-720/03 09.07.2008 J01DA06 3837000015423 054356
008301	ZINNAT 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefuroksim (cefuroximum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko (z za otroke varno zaporko) z zrci za pripravo 50 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-719/03 09.07.2008 J01DA06 3837000015447 054410
008302	ZINNAT 250 mg filmsko obložene tablete cefuroksim (cefuroximum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-721/03 09.07.2008 J01DA06 3837000015430 054380

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
008303	ZINNAT 500 mg filmsko obložene tablete cefuroksim (cefuroximum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-722/03 09.07.2008 J01DA06 3837000015454 054399
008304	ZOMIG rapimelt 2,5 mg peroralne disperzibilne tablete flutikazon (fluticasonium)	peroralna disperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-749/03 20.11.2008 N02CC03 38370000026535 051217