

SEZNAM

zdravil, za katera je bilo od 7. 1. 2004 do 20. 4. 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 Črtna koda Delovna šifra
008305	ACTONEL enkrat tedensko 35 mg risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Procter & Gamble Pharmaceuticals-Germany GmbH/ Aventis Pharma International S.A., Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Jarška cesta 10 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-112/04 16.02.2009 M05BA07 3837000027334 067350
008306	AMINOPHYLLINUM Lek 100 mg tablete aminofilin (aminophyllinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 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-47/04 11.02.2008 R03DA05 3837000008159 003972
008307	AMINOPHYLLINUM Lek 250 mg/10 ml raztopina za injiciranje aminofilin (aminophyllinum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami po 10 ml	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-46/04 11.02.2008 R03DA05 3837000008135 017671
008308	AMINOPHYLLINUM Lek 350 mg tablete s podaljšanim sproščanjem aminofilin (aminophyllinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla 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-48/04 11.02.2008 R03DA05 3837000009408 017841
008309	AMINOSTERIL N-HEPA 8% aminokisline (aminoacida)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 500 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	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-39/04 30.06.2004 B05BA01 3837000001358 083410
008310	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-225/04 07.07.2007 C08CA01 3837000086485 010685
008311	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-26/04 07.07.2007 C08CA01 3837000025040 040983
008312	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-224/04 07.07.2007 C08CA01 3837000009422 008680
008313	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-55/04 07.07.2007 C08CA01 3837000027020 040975
008314	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-25/04 07.07.2007 C08CA01 3837000025057 040967

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
008315	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-54/04 07.07.2007 C08CA01 3837000025064 040894
008316	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-227/04 07.07.2007 C08CA01 3837000003567 008664
008317	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-226/04 07.07.2007 C08CA01 3837000086478 010677
008318	AMOKSIKLAV 375 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s stekleničko s 15 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-100/04 07.03.2007 J01CR02 3837000003727 007048
008319	AMOKSIKLAV 375 mg filmsko obložene tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s stekleničko z 21 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-101/04 07.03.2007 J01CR02 3837000009576 069299
008320	ANATON 20 mg/12,5mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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-172/04 07.03.2007 C09BA02 3837000009699 007404
008321	ANATON 20 mg/12,5mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-173/04 07.03.2007 C09BA02 3837000027914 019542
008322	ANGAL S pršilo klorheksidin (chlorhexidinum) lidokain (lidocainum)	oralno pršilo, raztopina škatla s stekleničko s 30 ml raztopine z zaporko in plastičnim nastavkom za pršenje	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z Laboratoria Qualiphar N.V./S.A., Rijksweg 9, B 2880 Bornem, Belgija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-160/04 11.02.2008 R02AA05 3837000073225 000752
008323	ASPIRIN direkt acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	žvečljiva tableta škatla z 10 tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/04 09.07.2008 N02BA01 3837000002232 048836
008324	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 20 šumečimi tabletami (10 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-214/04 30.09.2005 N02BA51 3837000074383 021520
008325	ASPIRIN PLUS C acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) askorbinska kislina (vitamin C) (acidum ascorbicum (vitaminum C))	šumeča tableta škatla z 10 šumečimi tabletami (5 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-269/04 30.09.2005 N02BA51 3837000002225 003662

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
008326	ASPIRIN protect 100 mg gastrorezistentne tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezistentna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-135/04 10.11.2007 B01AC06 3837000072006 001384
008327	ASPIRIN protect 300 mg gastrorezistentne tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezistentna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-136/04 07.05.2006 B01AC06 3837000086782 018023
008328	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 z 1 ml vehikla in 1 injekcijsko iglo)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Biogen B.V., Hoofddorp, Nizozemska/Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-829/03 29.11.2004 L03AB07 3837000083552 006394
008329	BEXTRA 10 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-113/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027631 060577
008330	BEXTRA 10 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-114/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027648 060593
008331	BEXTRA 20 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-115/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027655 060607
008332	BEXTRA 20 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027662 060615
008333	BEXTRA 40 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-118/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027686 060631
008334	BEXTRA 40 mg filmsko obložene tablete valdekoksid (valdecoxibum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletami (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Nemčija in Pharmacia Ltd, VB/Pfizer H.C.P. Corp., New York, ZDA Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/04 16.02.2009 M01AH03 3837000027679 060623
008335	BYOL 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-234/04 16.02.2009 C07AB07 3837000028256 060674
008336	BYOL 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-233/04 16.02.2009 C07AB07 3837000028249 060666

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
008337	Carbosin 10 mg/ml karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami po 5 ml koncentrata (50 mg/5 ml)	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-60/04 05.02.2009 L01XA02 3837000027044 056111
008338	Carbosin 10 mg/ml karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami po 15 ml koncentrata (150 mg/15 ml)	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-59/04 05.02.2009 L01XA02 3837000027037 056146
008339	Carbosin 10 mg/ml karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo po 45 ml koncentrata (450 mg/45 ml)	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-61/04 05.02.2009 L01XA02 3837000027051 056154
008340	CASODEX 150 mg bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta zloženska 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. nova jakost	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-176/04 16.02.2009 L02BB03 3837000027945 019577
008341	CIPRAMIL 20 mg filmsko obložene tablete citalopram (citalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-1/04 09.07.2008 N06AB04 3837000073904 022101
008342	COLDREX LARYPLUS z okusom limone benzalkonijev klorid (benzalkonii chloridum) heksilresorcinol (hexylresorcinolum)	pastila škatla s 24 pastilami (2 x 12 pastil v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Wrafton Laboratories Ltd., Wrafton, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-85/04 10.02.2009 R02AA20 3837000027280 014567
008343	Coldrex Sinus + paracetamol (paracetamolum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum)	filmsko obložena tableta škatla s 24 tabletami (2 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irsko/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-243/04 20.04.2009 N02BE51 3837000028348 060747
008344	Coldrex Sinus + paracetamol (paracetamolum) psevdoefedrin (pseudoephedrinum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irsko/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štradon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-242/04 20.04.2009 N02BE51 3837000028331 060739
008345	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozin (oxaprozinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Dublin, Irsko/ CSC Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-230/04 16.02.2009 M01AE12 3837000028218 060968
008346	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozin (oxaprozinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Dublin, Irsko/ CSC Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-231/04 16.02.2009 M01AE12 3837000028225 060992

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
008347	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozin (oxaprozinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Dublin, Irska/ CSC Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-232/04 16.02.2009 M01AE12 3837000028232 061026
008348	DERMAZIN 1 % krema srebrov sulfadiazin (argenti sulfadiazinum)	krema škatla s tuba po 50 g kreme	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-170/04 09.07.2008 D06BA01 3837000004168 023620
008349	DERMAZIN 1% krema srebrov sulfadiazin (argenti sulfadiazinum)	krema lonček po 250 g kreme	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-169/04 09.07.2008 D06BA01 3837000004175 022403
008350	DILATREND tablete 12,5 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-78/04 24.06.2004 C07AG02 3837000080780 004715
008351	DILATREND tablete 25 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-79/04 17.12.2004 C07AG02 3837000074680 021644
008352	DILATREND tablete 6,25 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica Hoffmann-La Roche Ltd., Podružnica Ljubljana, Galjevica 11/a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-77/04 24.06.2004 C07AG02 3837000080773 004707
008353	DOXILEK 500 mg trde kapsule kalcijev dobesilat (calcii dobesilas)	kapsula, trda škatla 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-51/04 09.07.2008 C05BX01 3837000004304 035548
008354	DYNASTAT 20 mg, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehiklom (vehikel: 1 ml 0,9% raztopine NaCl)	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	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-144/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027709 019925
008355	DYNASTAT 20 mg, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampuli z vehiklom (vehikel: 1 ml 0,9% raztopine NaCl)	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	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-145/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027716 019941
008356	DYNASTAT 20 mg, prašek za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-146/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027723 019917

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
008357	DYNASTAT 40 mg, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehiklom (vehikel: 2 ml 0,9% raztopine NaCl)	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	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-147/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027730 019992
008358	DYNASTAT 40 mg, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami z vehiklom (vehikel: 2 ml 0,9% raztopine NaCl)	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	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-148/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027747 024953
008359	DYNASTAT 40 mg, prašek za raztopino za injiciranje parekoksib (parecoxibum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Pharmacia Ltd., Velika Britanija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/04 16.02.2009 M01AH04 3837000027754 019984
008360	ENAP- H 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-166/04 20.12.2005 C09BA02 3837000088205 028533
008361	ENAP- H 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta zloženka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-167/04 20.12.2005 C09BA02 3837000003420 003123
008362	ENAP-HL 10 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 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-105/04 02.04.2008 C09BA02 3837000088212 028509
008363	ENAP-HL 10 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla 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-104/04 02.04.2008 C09BA02 3837000013054 066222
008364	ENAP-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet 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-162/04 16.02.2009 C09BA02 3837000027877 019747
008365	ENAP-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet 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-163/04 16.02.2009 C09BA02 3837000027884 019526
008366	ENAP-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet 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-165/04 16.02.2009 C09BA02 3837000027907 095893

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
008367	ENAP-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet 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-161/04 16.02.2009 C09BA02 3837000027860 024945
008368	ENAP-HL 20 mg/12,5 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet 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-164/04 16.02.2009 C09BA02 3837000027891 019739
008369	ENERGIX B 10 µg otroški prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (antigenum hepatitis B purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-91/04 07.03.2007 J07BC01 3837000088595 024368
008370	ENERGIX B 20 µg prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (antigenum hepatitis B purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 1 ml suspenzije in 1 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-92/04 07.03.2007 J07BC01 3837000017533 096970
008371	ENERGIX B 20 µg prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (antigenum hepatitis B purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 1 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-93/04 07.03.2007 J07BC01 3837000088601 024376
008372	EVRA transdermalni obliž norelgestromin (norelgestrominum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	transdermalni obliž škatla s 3 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson S.E., Podružnica Ljubljana, Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-69/04 04.02.2009 G03AA 3837000027204 014575
008373	EXELON 1,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-41/04 02.04.2008 N06DA03 3837000073515 011789
008374	EXELON 3 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-42/04 02.04.2008 N06DA03 3837000073522 011797
008375	EXELON 4,5 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-43/04 02.04.2008 N06DA03 3837000073539 011827
008376	EXELON 6 mg trde kapsule rivastigmin (rivastigminum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-44/04 02.04.2008 N06DA03 3837000073546 011894

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
008377	FABRAZYME 35 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-153/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027792 024961
008378	FABRAZYME 35 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-155/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027815 025038
008379	FABRAZYME 35 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-154/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027808 024988
008380	FABRAZYME 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-151/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027778 019488
008381	FABRAZYME 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-152/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027785 019496
008382	FABRAZYME 5 mg prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje agalzidaza beta (agalsidasum beta)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Genzyme Ltd., Haverhill,Suffolk, Velika Britanija /Genzyme Europe B.V., Gooimeer, Naarden, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-150/04 16.02.2009 A16AB04 3837000027761 019461
008383	Fentanyl Torrex 50 µg/ml fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-86/04 12.02.2009 N01AH01 3837000027297 060380
008384	Fentanyl Torrex 50 µg/ml fentanil (fentanylum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Torrex Pharma GesmbH, Lange Gasse 76/12, 1080 Dunaj, Avstrija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-87/04 12.02.2009 N01AH01 3837000027303 060399

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
008385	FERRUM LEK 100 mg/2ml raztopina za injiciranje kompleks železovega(III) oksida s polimaltozo(dekstriferon) (ferri(III) oxidi cum polymaltosi complexus (dextriferronum))	raztopina za injiciranje (intramuskularno) škatla s 5 ampulami po 2 ml raztopine (50mg/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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-103/04 02.04.2008 B03AC01 3837000004601 072109
008386	FERRUM LEK 100 mg/2ml raztopina za injiciranje kompleks železovega(III) oksida s polimaltozo(dekstriferon) (ferri(III) oxidi cum polymaltosi complexus (dextriferronum))	raztopina za injiciranje (intramuskularno) škatla s 50 ampulami po 2 ml raztopine (50mg/1ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-102/04 02.04.2008 B03AC01 3837000004618 031801
008387	FLIXONASE pršilo za nos flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s stekleničko - z odmernim črpalko in nosnikom - s suspenzijo (za 120 odmerkov)	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,, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-95/04 12.03.2004 R01AD08 3837000015133 063134
008388	GLUCOPHAGE 1000 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženska s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	MERCK Sante s.a.s., Centre de Production de Semoy, Semoy, Francija / MERCK Sante s.a.s, Lyon, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-17/04 12.01.2009 A10BA02 3837000026207 040886
008389	GLUCOPHAGE 500 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta zloženska s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	MERCK Sante s.a.s., Centre de Production de Semoy, Semoy, Francija / MERCK Sante s.a.s, Lyon, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-16/04 12.01.2009 A10BA02 3837000026191 040878
008390	GONAL-f 150 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje folitropin alfa, rekombinantni (folitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 ampulami s praškom (150 i.e.) 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena 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-73/04 02.04.2008 G03GA05 3837000072730 028177
008391	GONAL-f 75 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje folitropin alfa, rekombinantni (folitropinum alfa)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 ampulami s praškom (75 i.e.) 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena 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-74/04 02.04.2008 G03GA05 3837000072723 028169
008392	Helicobacter Test INFAI (13C)-sečnina ((13C)-ureum)	prašek za peroralno raztopino škatla s stekleničko po 75 praška za peroralno raztopino s 4 epruvetami za vzorce izdiha in upogljivo slamico za pihanje.	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	INFAI Institut für biomedizinische Analytik und NMR Imaging GmbH, Universitätstrasse 142, Bochum, Nemčija Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/04 20.04.2009 V04CX 3837000028454 019674

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
008393	Helicobacter Test INFAI (13C)-sečnina ((13C)-ureum)	prašek za peroralno raztopino škatla s stekleničko po 75 praška za peroralno raztopino z 2 PVC vrečkama po 100 ml za vzorce izdiha in upogljivo slamico za pihanje.	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	INFAI Institut für biomedizinische Analytik und NMR Imaging GmbH, Universitätsstrasse 142,Bochum, Nemčija Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-249/04 20.04.2009 V04CX 3837000028461 019682
008394	HEMOFIL M 1000 I.e. koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 stekleničko s praškom, 1 stekleničko z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje	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/proizvajalca	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-72/04 29.09.2005 B02BD02 3837000077438 063983
008395	HEMOFIL M 250 I.e. koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 stekleničko s praškom, 1 stekleničko z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje	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/proizvajalca	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-70/04 29.09.2005 B02BD02 3837000077452 063967
008396	HEMOFIL M 500 I.e. koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 stekleničko s praškom, 1 stekleničko z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje	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/proizvajalca	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-71/04 29.09.2005 B02BD02 3837000077445 063975
008397	HEXABRIX 320 joksaglinška kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 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. novo dovoljenje za promet	Guerbert, B.P. 50400, Rooissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-84/04 10.02.2009 V08AB03 3837000027273 014583
008398	HEXABRIX 320 joksaglinška kislina (acidum ioxaglicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 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. novo dovoljenje za promet	Guerbert, B.P. 50400, Rooissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-83/04 10.02.2009 V08AB03 3837000027266 014605
008399	HIBERIX vezana oblika očiščenega antigena Hemofilus influenzae tipa B (Antigenum Haemophili influenzae B purificatum conjunctum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z eno vialo s praškom in eno vialo po 0,5 ml vehikla (10 µg/0,5 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-94/04 19.03.2004 J07AG01 3837000079630 002909
008400	IBUPROFEN Lek 200 mg obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba režima izdaje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-52/04 08.11.2006 M01AE01 3837000004892 004138

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
008401	INFANRIX - IPV + Hib mešano cepivo proti davici,hemofilusu influence,oslovskemu kašlju,otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae,haemophili influenzae B,pertussis,poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije, škatla z 10 vialami s praškom in 20 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-99/04 19.03.2007 J07CA06 3837000088502 020176
008402	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-191/04 09.07.2008 C02CA04 3837000074130 022411
008403	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-192/04 09.07.2008 C02CA04 3837000022995 020702
008404	KAMIREN tablete 2 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-193/04 09.07.2008 C02CA04 3837000023008 020699
008405	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-195/04 09.07.2008 C02CA04 3837000023015 020710
008406	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-194/04 09.07.2008 C02CA04 3837000074147 022438
008407	KAMIREN tablete 4 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-196/04 09.07.2008 C02CA04 3837000023022 020737
008408	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-188/04 09.07.2008 C02CA04 3837000074123 022381
008409	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-189/04 09.07.2008 C02CA04 3837000023039 020753
008410	KAMIREN tablete 1 mg doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-190/04 09.07.2008 C02CA04 3837000023046 020745
008411	KETONAL 100 mg svečke ketoprofen (ketoprofenum)	svečka škatla z 12 svečkami v dvojnem traku	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-130/04 02.04.2008 M01AE03 3837000004991 043427

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
008412	KETONAL 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ketoprofen (ketoprofenum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 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-133/04 02.04.2008 M01AE03 3837000004953 027111
008413	KETONAL 5 % krema ketoprofen (ketoprofenum)	krema škatla s tubo po 50 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/04 02.04.2008 M02AA10 3837000073690 011126
008414	KETONAL 50 mg trde kapsule ketoprofen (ketoprofenum)	kapsula, trda škatla s 25 kapsulami 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-131/04 02.04.2008 M01AE03 3837000004939 027219
008415	KETONAL forte 100 mg filmsko obložene tablete ketoprofen (ketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 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-132/04 02.04.2008 M01AE03 3837000004946 042706
008416	LEKADOL direkt 500 mg orodisperzibilne tablete paracetamol (paracetamolium)	orodisperzibilna tableta škatla s 6 tabletami (1 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-222/04 14.04.2009 N02BE01 3837000028171 090328
008417	LEKADOL direkt 500 mg orodisperzibilne tablete paracetamol (paracetamolium)	orodisperzibilna tableta škatla z 12 tabletami (2 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-223/04 14.04.2009 N02BE01 3837000028188 090301
008418	LESCOL XL 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem fluvastatin (fluvastatinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	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-27/04 27.01.2009 C10AA04 3837000026962 085030
008419	LINOLA urea sečnina (ureum)	krema škatla s tubo s 75 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-53/04 05.02.2009 D02AE01 3837000025033 056073
008420	LODOZ 10 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje 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-240/04 19.04.2009 C07BB07 3837000028317 060771
008421	LODOZ 2,5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje 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-238/04 19.04.2009 C07BB07 3837000028294 060763
008422	LODOZ 5 mg/6,25 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje 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-239/04 19.04.2009 C07BB07 3837000028300 060755

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
008423	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-215/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028102 090204
008424	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 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-218/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028133 090182
008425	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-219/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028140 090255
008426	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 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-220/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028157 090298
008427	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla 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-216/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028119 090263
008428	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (14 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-221/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028164 090271
008429	LORISTA HD 100 mg/25 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-217/04 09.04.2009 C09DA01 3837000028126 090247
008430	MENOPUR humani menopavzni gonadotropin (gonadotropinum menopausae humanum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 ampulami po 1 ml vehikla	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	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-76/04 09.02.2009 G03GA02 3837000027228 014656
008431	MENOPUR humani menopavzni gonadotropin (gonadotropinum menopausae humanum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami po 1 ml vehikla	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	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-75/04 09.02.2009 G03GA02 3837000027211 014664
008432	MIACALCIC raztopina za injiciranje sintezni kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 1 ml (100 i.e./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	Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-156/04 30.06.2004 H05BA01 3837000072334 051284

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
008433	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 250 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 režima izdaje	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-57/04 24.06.2004 B05BB01 3837000077179 098043
008434	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 100 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 režima izdaje	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-56/04 12.04.2006 B05BB01 3837000000313 050954
008435	NATRII CHLORIDI INFUNDIBILE 0,9% Pharmagena natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za intravensko infundiranje steklenica po 500 ml (9g/1000ml)	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 režima izdaje	Zavod RS za transf.med-Farm.odd-Pharmagena in Laboratori Diaco Biomed/Zavod RS za transf.medicino, Slovenija Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-58/04 12.04.2006 B05BB01 3837000000320 093203
008436	NAVOBAN raztopina za injiciranje 2 mg/2 ml tropisetron (tropisetronum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo po 2 ml (2 mg/2 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-200/04 30.05.2007 A04AA03 3837000018028 003956
008437	NAVOBAN raztopina za injiciranje 5 mg/5 ml tropisetron (tropisetronum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami po 5 ml (5 mg/5 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-201/04 30.05.2007 A04AA03 3837000018011 037389
008438	NAVOBAN trde kapsule tropisetron (tropisetronum)	kapsula, trda škatla s 5 kapsulami (1 x 5 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Farmaceutica S.A., Planta de Produccion, Barcelona, Španija / Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma Services Inc., Podružnica v Sloveniji,, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-199/04 30.05.2007 A04AA03 3837000018035 090816
008439	NOLVADEX tamoksifen (tamoxifenum)	filmsko obložena 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. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-18/04 30.05.2007 L02BA01 3837000018080 056804
008440	NOVOLAX obložene tablete 5 mg bisakodil (bisacodylum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-197/04 09.07.2008 A06AB02 3837000006643 057428
008441	NOVOLAX svečke 10 mg bisakodil (bisacodylum)	svečka škatla s 6 svečkami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-198/04 09.07.2008 A06AB02 3837000006650 057177

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
008442	NUTRIFLEX BASAL aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex z 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-32/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027150 056227
008443	NUTRIFLEX BASAL aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-33/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027143 056235
008444	NUTRIFLEX PERI aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex z 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-36/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027181 056243
008445	NUTRIFLEX PERI aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-37/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027198 056251
008446	NUTRIFLEX PLUS aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex z 2000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-35/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027174 056286
008447	NUTRIFLEX PLUS aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-34/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027167 056278
008448	NUTRIFLEX SPECIAL aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-30/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027129 056316
008449	NUTRIFLEX SPECIAL aminokislina (aminoacida) glukoza (glucosum)	raztopina za intravensko infundiranje dvodelna vrečka Twinflex s 1500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Medical AG, Emmenbrücke, Švica / B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-31/04 07.07.2007 B05BA10 3837000027136 056294
008450	OLINAPRIL - H tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-228/04 14.04.2009 C09BA02 3837000028195 019631
008451	OLINAPRIL - H tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-229/04 14.04.2009 C09BA02 3837000028201 019658
008452	Olinapril 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-64/04 05.02.2009 C09AA02 3837000027082 055883

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
008453	Olinapril 10 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-65/04 05.02.2009 C09AA02 3837000027099 055913
008454	Olinapril 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-67/04 05.02.2009 C09AA02 3837000027112 055964
008455	Olinapril 20 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-66/04 05.02.2009 C09AA02 3837000027105 055948
008456	Olinapril 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-62/04 03.02.2009 C09AA02 3837000027066 055859
008457	Olinapril 5 mg tablete enalapril (enalaprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-63/04 05.02.2009 C09AA02 3837000027075 055867
008458	OMEGAVEN 10 % emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 100 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/04 16.02.2009 B05BA02 3837000027938 090336
008459	OMEGAVEN 10 % emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje 1 viala s 50 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-174/04 16.02.2009 B05BA02 3837000027921 090352
008460	Opatanol 1 mg/ml kapljice za oko, raztopina olopatadin (olopatadinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plasteno s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija / Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica Alcon Services Inc., Podružnica Ljubljana, Erjavčeva 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-22/04 27.01.2009 S01GX09 3837000026979 056162
008461	PegIntron 100 µg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku peginterferon alfa-2b (peginterferonum alfa 2-b)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 4 napolnjenimi injekcijskimi peresniki, 4 injekcijskimi iglami in 8 čistilnimi lističi	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. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Schering-Plough (Brinny), Co., Innishannon-Country Cork,Irska/ Schering Plough Central East AG,Luzern, Švica Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-82/04 10.02.2009 L03AB10 3837000027259 014648

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
008462	PegIntron 50 µg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku peginterferon alfa-2b (peginterferonum alfa 2-b)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 4 napolnjenimi injekcijskimi peresniki, 4 injekcijskimi iglami in 8 čistilnimi lističi	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. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Schering-Plough (Brinny), Co., Innishannon-Country Cork,Irska/ Schering Plough Central East AG,Luzern, Švica Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-80/04 10.02.2009 L03AB10 3837000027235 014613
008463	PegIntron 80 µg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku peginterferon alfa 2-b (peginterferonum alfa 2-b)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 4 napolnjenimi injekcijskimi peresniki, 4 injekcijskimi iglami in 8 čistilnimi lističi	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. nove jakosti, nove oblike, nova pakiranja	Schering-Plough (Brinny), Co., Innishannon-Country Cork,Irska/ Schering Plough Central East AG,Luzern, Švica Schering- Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-81/04 10.02.2009 L03AB10 3837000027242 014621
008464	PEKTROL tablete s podaljšanim sproščanjem 40 mg izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-19/04 09.07.2008 C01DA14 3837000074109 022365
008465	PEKTROL tablete s podaljšanim sproščanjem 60 mg izosorbidmononitrat (isosorbidi mononitras)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-20/04 09.07.2008 C01DA14 3837000074116 022373
008466	PREXANIL 4 mg perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-159/04 28.06.2006 C09AA04 383700001808 083712
008467	PREXANIL 8 mg perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	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-158/04 16.02.2009 C09AA04 3837000027822 019933
008468	RUPURUT mint mehke pastile hidrotalcit (hydrotalcitum)	pastila, mehka škatla z 20 pastilami (2 x 10 pastil v sekundarnem omotu, vsaka pastila v stičnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-143/04 16.02.2009 A02AD04 3837000027693 041033
008469	SERETIDE 25 µg/125 µg pršilnik salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 odmerkov in ustnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-141/04 19.10.2006 R03AK06 3837000087345 010898
008470	SERETIDE 25 µg/250 µg pršilnik salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 odmerkov in ustnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-142/04 19.10.2006 R03AK06 3837000087338 010901
008471	SERETIDE 25 µg/50 µg pršilnik salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom) s suspenzijo za 120 odmerkov in ustnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-140/04 19.10.2006 R03AK06 3837000087352 010863

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
008472	SERETIDE DISKUS 50 µg/100 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škafila s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-137/04 02.06.2005 R03AK06 3837000084474 008788
008473	SERETIDE DISKUS 50 µg/250 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škafila s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/04 02.06.2005 R03AK06 3837000084481 008796
008474	SERETIDE DISKUS 50 µg/500 µg salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škafila s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. dodatni izdelovalec	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana,, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/04 02.06.2005 R03AK06 3837000084498 008818
008475	SETRONON filmsko obložene tablete 4 mg ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-209/04 16.02.2009 A04AA01 3837000028065 090360
008476	SETRONON filmsko obložene tablete 8 mg ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-210/04 16.02.2009 A04AA01 3837000028072 090379
008477	SETRONON raztopina za injiciranje/infundiranje 4 mg/2 ml ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škafila s 5 ampulami po 2 ml 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 dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-211/04 16.02.2009 A04AA01 3837000028089 090409
008478	SETRONON raztopina za injiciranje/infundiranje 8 mg/4 ml ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škafila s 5 ampulami po 4 ml 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 dovoljenje za promet	Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-212/04 16.02.2009 A04AA01 3837000028096 090395
008479	SILKIS 3 µg/g mazilo kalcitriol (calcitriolum)	mazilo škafila s tubo s 15 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. spremembe v dovoljenju 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-250/04 10.11.2008 D05AX03 3837000026368 055158
008480	Stediril 0,05/0,5 mg obložene tablete norgestrel (norgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škafila z 21 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-88/04 12.01.2008 G03AA06 3837000007053 079146
008481	Stediril-d 0,05/0,25 mg obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) levonorgestrel (levonorgestrelum)	obložena tableta škafila z 21 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-89/04 12.01.2008 G03AA07 3837000007060 079111

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
008482	Stediril-m 0,03/0,15 mg obložene tablete etinilestradiol (ethinylestradiolum) levonorgestrel (levonorgestrelum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irsko / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-90/04 12.01.2008 G03AA07 3837000007077 032581
008483	SUBSTITOL 120 mg morfin (morphinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Uporaba samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-23/04 27.01.2009 N02AA01 3837000026986 056081
008484	SUBSTITOL 200 mg morfin (morphinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Uporaba samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost novo dovoljenje za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-24/04 27.01.2009 N02AA01 3837000026993 056103
008485	SUBUTEX 0,4 mg podjezična tableta buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet 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 (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). novo dovoljenje za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-177/04 16.02.2009 N07BC01 3837000027952 019828
008486	SUBUTEX 2 mg podjezična tableta buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet 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 (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). novo dovoljenje za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-178/04 16.02.2009 N07BC01 3837000027969 019836
008487	SUBUTEX 8 mg podjezična tableta buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet 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 (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog). novo dovoljenje za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica, Predstavništvo v Sloveniji, Dunajska 22, Ljubljana, Slovenija	5363-I-179/04 16.02.2009 N07BC01 3837000027976 019887
008488	TADOL kapsule 50 mg tramadol (tramadolium)	kapsula, trda škatla 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-108/04 09.07.2008 N02AX02 3837000007138 066885
008489	TADOL peroralne kapljice, raztopina 100 mg/1 ml tramadol (tramadolium)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s 96 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmerno črpalko)	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-109/04 09.07.2008 N02AX02 3837000088977 013188

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
008490	TADOL peroralne kapljice, raztopina 100 mg/1 ml tramadol (tramadolum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko po 10 ml (100 mg/ml) in kapalko	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-111/04 09.07.2008 N02AX02 3837000007121 066907
008491	TADOL raztopina za injiciranje 100 mg/2 ml tramadol (tramadolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 2 ml (50 mg/1 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-106/04 09.07.2008 N02AX02 3837000007107 066923
008492	TADOL raztopina za injiciranje 50 mg/1 ml tramadol (tramadolum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 1 ml (50 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-107/04 09.07.2008 N02AX02 3837000007114 066915
008493	TADOL svečke 100 mg tramadol (tramadolum)	svečka škatla s 5 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-110/04 09.07.2008 N02AX02 3837000007145 066893
008494	TAMETIL filmsko obložene tablete 10 mg domperidon (domperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s stekleničko po 30 tablet	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-38/04 19.03.2009 A03FA03 3837000007169 083054
008495	TANTUM VERDE 3 mg pastile benzidamin (benzydaminum)	pastila škatla z 20 pastilami (2 x 10 pastil v omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. dodatni izdelovalec	Disch AG, Othmarsingen, Švica/ACRAF Spa, Ancona, Italija/CSC Pharma Handels GmbH, Dunaj, Avstrija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-171/04 02.10.2006 A01AD02 38370000087215 010847
008496	TENZOPRIL 30 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-185/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028423 065102
008497	TENZOPRIL 30 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-186/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028430 065137
008498	TENZOPRIL 30 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-187/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028447 065196
008499	TENZOPRIL 7,5 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-183/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028409 065013

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
008500	TENZOPRIL 7,5 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-182/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028393 065005
008501	TENZOPRIL 7,5 mg filmsko obložene tablete zofenopril (zofenoprilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-184/04 09.04.2009 C09AA15 3837000028416 065072
008502	TEOLIN 125 mg tablete s podaljšanim sproščanjem teofilin (theophyllinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 40 tabletami v steklenički	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-49/04 02.04.2008 R03DA04 3837000006209 083089
008503	TEOLIN 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem teofilin (theophyllinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 40 tabletami (4 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-50/04 02.04.2008 R03DA04 3837000006216 083119
008504	TEVA NATE 10 mg alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	TEVA Pharmaceutical Industries Ltd., Kfar Sava 44102, Izrael J.D.C., d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-241/04 20.04.2009 M05BA04 3837000028324 060801
008505	TRAMAL 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-125/04 30.09.2005 N02AX02 3837000002614 072583
008506	TRAMAL 100 mg/2 ml raztopina za injiciranje in infundiranje tramadol (tramadolom)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami po 2 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, izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-124/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002676 080152
008507	TRAMAL 150 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-126/04 02.04.2008 N02AX02 3837000073737 012114
008508	TRAMAL 200 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-127/04 02.04.2008 N02AX02 3837000073744 012122

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
008509	TRAMAL 50 mg/1 ml raztopina za injiciranje in infundiranje tramadol (tramadolium)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami po 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002669 080160
008510	TRAMAL peroralne kapljice tramadol (tramadolium)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s 96 ml raztopine (steklenička z zaporko z odmernim črpalko)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-121/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002621 079936
008511	TRAMAL peroralne kapljice tramadol (tramadolium)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine (steklenička z zaporko s kapalko)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-120/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002638 090220
008512	TRAMAL svečke tramadol (tramadolium)	svečka škatla s 5 svečkami (1 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Proto Chemicals AG Švica/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-122/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002652 008907
008513	TRAMAL tablete za peroralno suspenzijo tramadol (tramadolium)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-128/04 29.11.2004 N02AX02 3837000083583 006718
008514	TRAMAL tablete za peroralno suspenzijo tramadol (tramadolium)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-129/04 29.11.2004 N02AX02 3837000083590 006874
008515	TRAMAL trde kapsule tramadol (tramadolium)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Aachen, Nemčija ali Farmaceutici Formeti S.p.A., Italija/Grünenthal, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-119/04 20.12.2006 N02AX02 3837000002645 090190
008516	TRI-STEDIRIL levonorgestrel (levonorgestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami v pretisnem omotu (6 rjavih, 5 belih in 10 rumenih tablet)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irska / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall, Export GmbH Vienna Austria, Podružnica v Sloveniji, Topniška 4a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-168/04 24.06.2004 G03AB03 3837000007329 077283
008517	TWINRIX za odrasle, suspenzija za injiciranje inaktivirano cepivo proti hepatitisu A in rekombinantno cepivo proti hepatitisu B, adsorbirano cepivo (Vaccina hepatitisidis)	suspenzija za injiciranje Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml suspenzije za injiciranje in 1 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	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-207/04 16.02.2009 J07BC20 3837000028041 040290
008518	TWINRIX za otroke, suspenzija za injiciranje inaktivirano cepivo proti hepatitisu A in rekombinantno cepivo proti hepatitisu B, adsorbirano cepivo (Vaccina hepatitisidis)	suspenzija za injiciranje Škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije za injiciranje in 1 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	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline Export Limited, Podružnica Ljubljana., Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-208/04 16.02.2009 J07BC20 3837000028058 041041

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
008519	XYLOCAINE 2% raztopina za injiciranje lidokain (lidocainum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vialami po 20 ml (20mg/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 izdelovalca	AstraZeneca Monts, Monts, Francija/AstraZeneca AB, Kvarnbergagatan 12,Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, Podružnica v Sloveniji, Einspielerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-157/04 11.11.2004 N01BB02 3837000081060 089656
008520	ZONADIN filmsko obložene tablete 10 mg zolidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 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 Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-236/04 16.04.2009 N05CF02 3837000028270 060836
008521	ZONADIN filmsko obložene tablete 10 mg zolidem (zolpidemum)	filmsko obložena 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 Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-237/04 16.04.2009 N05CF02 3837000028287 060852
008522	ZONADIN filmsko obložene tablete 5 mg zolidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 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 Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-235/04 16.04.2009 N05CF02 3837000028263 060828
008523	Zyvoxid 100 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo linezolid (linezolidum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s 66 g zrnca za peroralno suspenzijo in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-97/04 16.02.2009 J01XX08 3837000026948 041017
008524	Zyvoxid 2 mg/ml raztopina za intravensko infundiranje linezolid (linezolidum)	raztopina za intravensko infundiranje škatla z 10 infuzijskimi vrečkami po 300 ml raztopine (2 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Norge AS, Berg I Ostfold Halden, Norveška/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-98/04 16.02.2009 J01XX08 3837000026955 041025
008525	Zyvoxid 600 mg filmsko obložene tablete linezolid (linezolidum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 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. novo dovoljenje za promet	Pharmacia N.V./S.A., Puurs, Belgija/Pfizer Enterprises SARL, Luksemburg Pfizer H.C.P. Corporation, Podružnica Ljubljana,, Letališka cesta 3c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-96/04 16.02.2009 J01XX08 3837000026931 019518