

SEZNAM

zdravil, za katera je bilo od 26. 3. 2005 do 18. 7. 2005 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
009265	5-fluorouracil "Ebewe" 50 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje fluorouracil (fluorouracilum)	koncentrat za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-396/05 30.04.2009 L01BC02 3837000096019 036986
009266	ADUMBRAN 10 mg tablete oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Pharm, Nemčija in Boehringer Ingelheim, Francija/Boehringer Ingelheim Interna., Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-252/05 23.10.2008 N05BA04 3837000081503 080713
009267	ALPHAGAN brimonidin (brimonidinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalnimi vsebnikom s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Westport Co. Mayo, Irska/Allergan, Inc., Irvine, ZDA OKTAL PHARMA d.o.o., Podružnica v Ljubljani, Neubergerjeva 23, Ljubljana, Slovenija	5363-I-536/04 30.04.2009 S01EA05 3837000092165 064033
009268	AMINOSTERIL N-HEPA 8% aminokisline (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. 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-455/05 30.06.2009 B05BA01 3837000001358 083410
009269	AMIODARON 200 mg tablete amiodaron (amiodaronum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-342/05 10.05.2010 C01BD01 3837000095722 036900
009270	AMIODARON 200 mg tablete amiodaron (amiodaronum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-343/05 10.05.2010 C01BD01 3837000095739 036919
009271	Amiokordin tablete 200 mg amiodaron (amiodaronum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 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-248/05 19.03.2009 C01BD01 3837000079562 002704
	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-261/05 07.07.2007 C08CA01 3837000027020 040975
009273	AMLOPIN 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-260/05 07.07.2007 C08CA01 3837000025040 040983
009274	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 izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-262/05 07.07.2007 C08CA01 3837000009422 008680
009275	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 izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-263/05 07.07.2007 C08CA01 3837000086485 010685

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
009276	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-257/05 07.07.2007 C08CA01 3837000025057 040894
009277	AMLOPIN 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-256/05 07.07.2007 C08CA01 3837000025057 040967
009278	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 izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-259/05 07.07.2007 C08CA01 3837000003567 008664
009279	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 izdelovalca	Lek farmacevtska družba d.d., Slovenija in Lek S.A., Strykow, Poljska/Lek farmacevtska družba d.d, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-258/05 07.07.2007 C08CA01 3837000086478 010677
009280	ANDOL 100 mg acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-341/05 17.12.2009 B01AC06 3837000012514 003247
009281	ANGELIQ filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) drospirenol (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering AG, D-13353 Berlin Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-319/05 30.04.2010 G03FA 3837000095166 036935
009282	ANGELIQ filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) drospirenol (drospirenonum)	filmsko obložena tableta škatla z 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Schering AG, D-13353 Berlin Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-320/05 30.04.2010 G03FA 3837000095173 036943
009283	Angised gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	podjezična tableta škatla s stekleničko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-314/05 04.01.2009 C01DA02 3837000078947 006742
009284	APECE paracetamol (paracetamolium) acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum) kofein (coffeinum)	tableta škatla s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-390/05 19.03.2009 N02BE51 3837000015553 069329
009285	ATACAND 16 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-255/05 15.02.2010 C09CA06 3837000026702 055611
009286	ATACAND 4 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla 28 tabletami (2x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-253/05 15.02.2010 C09CA06 3837000026689 055603
009287	ATACAND 8 mg kandesartan (candesartanum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, S-151 85 Södertälje, Švedska AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-254/05 15.02.2010 C09CA06 3837000026696 055638

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
009288	Augmentin 0,6 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	SKB Pharmaceuticals, Worthing,VB ali Beecham S.A., Heppignies, Belgija/GSK Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-502/05 07.07.2010 J01CR02 3837000096163 032379
009289	Augmentin 1,2 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	SKB Pharmaceuticals, Worthing,VB ali Beecham S.A., Heppignies, Belgija/GSK Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-503/05 07.07.2010 J01CR02 3837000096170 032387
009290	Augmentin SR 1000 mg/62,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem amoksicilin (amoxicillinum) amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francija ali SKB Pharmaceuticals,VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-383/05 16.05.2010 J01CR02 3837000095975 036781
009291	Augmentin SR 1000 mg/62,5 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem amoksicilin (amoxicillinum) amoksicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Glaxo Wellcome Production, Mayenne, Francija ali SKB Pharmaceuticals,VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-384/05 16.05.2010 J01CR02 3837000095982 036803
009292	BEGRIVAC 2004/2005 cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla z eno napolnjeno injekcijsko brizgo (z iglo) z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Nemčija Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-649/04 07.07.2005 J07BB01 3837000073720 012106
009293	BISOBLOCK 10 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-299/05 21.04.2009 C07AB07 3837000028379 045071
009294	BISOBLOCK 10 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-300/05 21.04.2009 C07AB07 3837000028386 045098
009295	BISOBLOCK 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-297/05 21.04.2009 C07AB07 3837000028355 045055
009296	BISOBLOCK 5 mg tablete bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-298/05 21.04.2009 C07AB07 3837000028362 045063
009297	BONEFOS 400 mg trde kapsule klodronska kislina (acidum clodronicum)	kapsula, trda škatla s plastenko s 100 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Oy, Pensientie 47, Turku Finska Schering OY, Pensientie, Pensientie, Turku, Finska	5363-I-385/05 20.12.2006 M05BA02 3837000013740 095184
009298	BONEFOS 60 mg/ml koncentrat za raztopine za infundiranje klodronska kislina (acidum clodronicum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Oy, Pensientie 47, Turku Finska Schering OY, Pensientie, Pensientie, Turku, Finska	5363-I-387/05 20.12.2006 M05BA02 3837000013757 095192

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
009299	BONEFOS 800 mg filmsko obložene tablete kloronska kislina (acidum clodronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Schering Oy, Pensiontie 47, Turku Finska Schering OY, Pensiontie, Pensiontie, Turku, Finska	5363-I-386/05 31.03.2008 M05BA02 3837000088229 050547
009300	BYOL 10 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 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-492/05 16.02.2009 C07AB07 3837000096521 032298
009301	BYOL 5 mg filmsko obložene tablete bisoprolol (bisoprololum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 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-491/05 16.02.2009 C07AB07 3837000096514 032255
009302	Calciumfolinat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 30 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. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-399/05 30.04.2009 V03AF03 3837000096040 036994
009303	Calciumfolinat "Ebewe" 10 mg/ml raztopina za injiciranje kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 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. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-400/05 30.04.2009 V03AF03 3837000096057 036358
009304	CANESTEN 1 vaginalna tableta klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatla z 1 vaginalno tableto v dvojnem traku in 1 vnašalnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/05 24.06.2010 G01AF02 3837000002300 015385
009305	CANESTEN 1 vaginalna tableta/ CANESTEN krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla z 1 vaginalno tableto v dvojnem traku, tubo z 20 g kreme in 1 vnašalnikom za vaginalno tableto	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/05 24.06.2010 G01AF02 3837000002331 065722
009306	CANESTEN 3 vaginalna krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna krema škatla s tubo z 20 g vaginalne kreme in 3 vnašalniki	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer HealthCare AG, Nemčija ali Kern Pharma S.A., Španija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/05 24.06.2010 G01AF02 3837000002324 022349
009307	CANESTEN 3 vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) in 1 vnašalnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/05 24.06.2010 G01AF02 3837000086904 018058
009308	CANESTEN 3 vaginalne tablete/ CANESTEN krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu), tubo z 20 g kreme in 1 vnašalnikom za vaginalne tablete	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-486/05 24.06.2010 G01AF02 3837000086911 018090
009309	CANESTEN 3M vaginalna tableta/ CANESTEN krema klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta/krema škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu), tubo z 20 g kreme in 1 vnašalnikom za vaginalne tablete	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-487/05 24.06.2010 G01AF02 3837000002348 079901

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalец/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009310	CANESTEN 3M vaginalne tablete klotrimazol (clotrimazolum)	vaginalna tableta škatla s 3 vaginalnimi tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu) in 1 vnašalnikom	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/05 24.06.2010 G01AF02 3837000002317 015431
009311	CANESTEN dermalni prašek klotrimazol (clotrimazolum)	dermalni prašek škatla s platenko s 30 g dermalnega praška	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer S.p.A., Via delle Groane 126, Milano, Italija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-475/05 24.06.2010 D01AC01 3837000002287 015407
009312	CANESTEN krema klotrimazol (clotrimazolum)	krema škatla s tubo z 20 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer HealthCare AG, Nemčija ali Kern Pharma S.A., Španija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-476/05 24.06.2010 D01AC01 3837000002263 015369
009313	CANESTEN krema klotrimazol (clotrimazolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Bayer HealthCare AG, Nemčija ali Kern Pharma S.A., Španija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/05 24.06.2010 D01AC01 3837000096347 036838
009314	CANESTEN raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalna raztopina škatla s platenko z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-477/05 24.06.2010 D01AC01 3837000002270 015393
009315	CANESTEN raztopina v dermalnem pršilu klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s platenko (z zaporko s pršilnim ventilom) s 30 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-478/05 24.06.2010 D01AC01 3837000086898 018031
009316	CANESTEN raztopina v dermalnem pršilu klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s platenko (z zaporko s pršilnim ventilom) s 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-480/05 24.06.2010 D01AC01 3837000096354 036846
009317	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-277/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095265 067814
009318	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-278/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095272 067822
009319	Carvedigamma 12,5 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-279/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095289 067873
009320	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-281/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095302 067911
009321	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Chanelle Medical, Co. Galway, Irsko/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-282/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095319 067938

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalец/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009322	Carvedigamma 25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Channele Medical, Co. Galway, Irska/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-280/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095296 067881
009323	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Channele Medical, Co. Galway, Irska/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-275/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095241 067504
009324	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Channele Medical, Co. Galway, Irska/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-276/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095258 067806
009325	Carvedigamma 6,25 mg filmsko obložene tablete karvedilol (carvedilolum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Specifar S.A., Atene, Grčija ali Channele Medical, Co. Galway, Irska/Wörwag Pharma GmbH&Co., Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-274/05 11.04.2010 C07AG02 3837000095234 067466
009326	CARVETREND 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška _____ GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-403/05 29.07.2009 C07AG02 3837000092042 063827
009327	CARVETREND tablete 25 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška _____ GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-404/05 29.07.2009 C07AG02 3837000092059 063835
009328	CARVETREND tablete 3,125 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška _____ GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-401/05 29.07.2009 C07AG02 3837000092028 063789
009329	CARVETREND 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 imetnika dovoljenja za promet in druge spremembe	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška _____ GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-402/05 29.07.2009 C07AG02 3837000092035 063819
009330	CECLOR 125 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefaklor (cefaclorum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s platenko z zrci za pripravo 100 ml peroralno suspenzijo	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA _____ Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-315/05 30.09.2009 J01DC04 3837000024814 030627
009331	CECLOR 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefaklor (cefaclorum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s platenko z zrci za pripravo 100 ml peroralno suspenzijo	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Eli Lilly Italia S.p.A., Sesto Fiorentino/Eli Lilly and Comp., Indianapolis, ZDA _____ Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-316/05 30.09.2009 J01DC04 3837000024821 030686
009332	Celebrex 100 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ nova jakost	Pharmacia Ltd., Morpeth, Northumberland, Velika Britanija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg _____ Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg	5363-I-317/05 22.04.2010 M01AH01 3837000095517 069167

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
009333	Celebrex 200 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Pharmacia Ltd., Morpeth, Northumberland, Velika Britanija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg	5363-I-333/05 20.12.2006 M01AH01 3837000087819 022780
009334	Clarosip 125 mg zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 14 slamicami za pitje	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-493/05 07.07.2010 J01FA09 3837000096569 032204
009335	Clarosip 187,5 mg zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 14 slamicami za pitje	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-494/05 07.07.2010 J01FA09 3837000096576 032212
009336	Clarosip 250 mg zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 14 slamicami za pitje	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Tomšičeva 3, Ljubljana, Slovenija	5363-I-495/05 07.07.2010 J01FA09 3837000096583 032220
009337	CORYOL tablete 25 mg karvedilol (carvedilolum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-313/05 06.09.2009 C07AG02 3837000083224 006300
009338	CYTOSAR 1 g citarabin (cytarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA in Pharmacia Italia S.p.A./Pfizer Luxembourg SARL, Strassen,, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg	5363-I-440/05 24.06.2005 L01BC01 3837000077612 056766
009339	CYTOSAR 2 g citarabin (cytarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba izdelovalca/proizvajalca	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA in Pharmacia Italia S.p.A./Pfizer Luxembourg SARL, Strassen,, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg	5363-I-441/05 24.06.2005 L01BC01 3837000077629 044350
009340	DIGICOR 0,1 mg tablete metildigoksin (metildigoxinum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 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-840/03 09.07.2008 C01AA08 3837000010367 023779
009341	DIPRIVAN 10 mg/ml propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje škatla s 5 ampulami z 20 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. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-489/05 07.03.2007 N01AX10 3837000016925 087203
009342	DIPRIVAN 10 mg/ml propofol (propofolum)	emulzija za infundiranje škatla z napolnjeno injekcijsko brizgo s 50 ml emulzije (500 mg/50 ml), batom in spojnikom	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	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-490/05 07.03.2007 N01AX10 3837000085822 009989
009343	DIPRIVAN 10 mg/ml propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje škatla z vialo 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. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-488/05 07.03.2007 N01AX10 3837000016901 087211

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalец/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
009344	DORMICUM 15 mg filmsko obložene tablete midazolam (midazolamum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-347/05 24.06.2009 N05CD08 3837000078169 067695
009345	DOXORUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-394/05 03.07.2008 L01DB01 3837000095999 036366
009346	DOXORUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje doksorubicin (doxorubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-395/05 03.07.2008 L01DB01 3837000096002 036374
009347	ELDERIN SR 600 mg filmsko obložene tablete etodolak (etodolacum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (4 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-312/05 19.12.2005 M01AB08 3837000039832 064327
009348	ELIDEL krema 1% pimecrolimus (pimecrolimusum)	krema škatla s tubo s 100 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Novartis Pharma Productions GmbH,Oeflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nuremberg, Nemčija	5363-I-335/05 15.09.2008 D11AX15 3837000095654 036978
009349	EPIRUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-397/05 03.07.2008 L01DB03 3837000096026 036382
009350	EPIRUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje epirubicin (epirubicinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-398/05 03.07.2008 L01DB03 3837000096033 036390
009351	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatla z 12 vialami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	N.V.Organon,Nizozemska in Organon S.A.,Francija/ Organon Agencies, B.V., Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-445/05 10.06.2010 M03AC09 3837000096224 036854
009352	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	N.V.Organon,Nizozemska in Organon S.A.,Francija/ Organon Agencies, B.V., Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-446/05 10.06.2010 M03AC09 3837000096231 036862
009353	FENISTIL peroralne kapljice dimetinden (dimetindenum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko z 20 ml raztopine (steklenička z zaporko s kapalko)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-338/05 28.06.2006 R06AB03 3837000001396 053910
009354	FLIXONASE pršilo za nos, suspenzija flutikazon (fluticasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s stekleničko (z odmernim pršilnikom in nosnikom) s suspenzijo (120 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome S.A.,Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A.,Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-376/05 12.03.2009 R01AD08 3837000015133 063134

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009355	Flixotide 125 µg inhalacijska suspenzija pod tlakom flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla z vsebnikom s suspenzijo z zaporko z odmernim ventilom in ustnikom (60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-381/05 18.12.2008 R03BA05 3837000015263 067830
009356	Flixotide 250 µg inhalacijska suspenzija pod tlakom flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla z vsebnikom s suspenzijo z zaporko z odmernim ventilom in ustnikom (60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-382/05 18.12.2008 R03BA05 3837000015270 067865
009357	Flixotide 50 µg inhalacijska suspenzija pod tlakom flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla z vsebnikom s suspenzijo z zaporko z odmernim ventilom in ustnikom (120 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-380/05 18.12.2008 R03BA05 3837000029741 013552
009358	Flixotide Nebule 0,5 mg/2 ml flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska raztopina za nebulator škatla z 10 plastičnimi vsebniki (nebulami) po 2 ml suspenzije (5 x 2 nebula v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-378/05 21.10.2007 R03BA05 3837000022735 020567
009359	Flixotide Nebule 2 mg/2 ml flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska raztopina za nebulator škatla z 10 plastičnimi vsebniki (nebulami) po 2 ml suspenzije (5 x 2 nebula v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-379/05 21.10.2007 R03BA05 3837000022742 020575
009360	FLUARIX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Sächsisches Serumwerk Dresden, GmbH & Co. KG, Dresden, Nemčija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-272/05 20.05.2009 J07BB02 3837000025125 080829
009361	FLUARIX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba/e v dovoljenju za promet	Sächsisches Serumwerk Dresden, GmbH & Co. KG, Dresden, Nemčija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-339/05 20.05.2009 J07BB02 3837000025125 080829
009362	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Quali (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-351/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095777 036188
009363	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Quali (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-352/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095784 036196
009364	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Quali (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-353/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095791 036218

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
009365	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-354/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095807 036226
009366	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-355/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095814 036234
009367	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-356/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095821 036242
009368	Fozinopril Arrow 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom s 500 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-357/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095838 036269
009369	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-360/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095869 036293
009370	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-361/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095876 036307
009371	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-362/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095883 036315
009372	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom z 250 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-363/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095890 036323
009373	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z vsebnikom s 500 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-364/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095906 036331
009374	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-358/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095845 036277
009375	Fozinopril Arrow 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB in Juta Pharma GmbH,Nemčija in Qualiiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-359/05 11.05.2010 C09AA09 3837000095852 036285

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
009376	GENOTROPIN 12 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje somatropin, rekombinantni humani (somatropinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 dvodelnim vložkom s praškom in vehiklom (12 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. nova jakost	Pharmacia AB, Lindhagensgatan 133, Stockholm, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 283, route d' Arlon, Strassen, Luksemburg	5363-I-318/05 22.04.2010 H01AC01 3837000095524 069183
009377	GlucaGen 1 mg HypoKit glukagon (glucagonum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1,1 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-413/05 25.05.2010 H04AA01 3837000016994 097438
009378	GLUKOZA Pliva 10 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje prebodna steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska in Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-432/05 24.06.2009 B05BA03 3837000012989 020672
009379	GLUKOZA Pliva 5 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje prebodna steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska in Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaska Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-431/05 24.06.2009 B05BA03 3837000012965 035882
009380	Haldol peroralne kapljice 10 mg/1 ml haloperidol (haloperidolum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalno stekleničko s 30 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. 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-325/05 01.07.2009 N05AD01 3837000003659 003697
009381	Haldol peroralne kapljice 2 mg/1 ml haloperidol (haloperidolum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s kapalno stekleničko z 10 ml raztopine	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-324/05 01.07.2009 N05AD01 3837000003642 036129
009382	Haldol raztopina za injiciranje 5 mg/1 ml haloperidol (haloperidolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 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. 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-321/05 01.07.2009 N05AD01 3837000003635 036099
009383	Haldol tablete 10 mg haloperidol (haloperidolum)	tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. 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-323/05 01.07.2009 N05AD01 3837000003680 036137
009384	Haldol tablete 2 mg haloperidol (haloperidolum)	tableta škatla s stekleničko s 25 tabletami	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-322/05 01.07.2009 N05AD01 3837000003666 036153

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
009385	HARMONET obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	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 Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-470/05 24.01.2007 G03AA10 3837000088137 020117
009386	Hartmannova raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-424/05 12.03.2009 B05BB01 3837000084559 061670
009387	Hartmannova raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-425/05 12.03.2009 B05BB01 3837000084542 061689
009388	Humulin M3 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lilly France S.A.S.,Fegersheim, Francija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, Indiana, ZDA Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-416/05 20.12.2006 A10AD01 3837000016222 095990
009389	Humulin N 100 i.e./ml suspenzija za injiciranje v vložku insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	suspenzija za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lilly France S.A.S.,Fegersheim, Francija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, Indiana, ZDA Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-415/05 20.12.2006 A10AC01 3837000016185 095958
009390	Humulin R 100 i.e./ml raztopina za injiciranje v vložku insulin, humani, rekombinantni (insulinum humanum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 vložki s 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lilly France S.A.S.,Fegersheim, Francija/Eli Lilly and Company, Lilly T.Center, Indianapolis, Indiana, ZDA Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basinstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-414/05 20.12.2006 A10AB01 3837000016192 095966
009391	IMIGRAN 10 mg/0,1 ml pršilo za nos sumatriptan (sumatriptanum)	pršilo za nos, raztopina škatla z dvema pršilnikoma (v pretisnem omotu) po 0,1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija/GSK Export Ltd.,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-311/05 09.07.2008 N02CC01 3837000095500 025585
009392	IMIGRAN 20 mg/0,1 ml pršilo za nos sumatriptan (sumatriptanum)	pršilo za nos, raztopina škatla z dvema pršilnikoma (v pretisnem omotu) po 0,1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija/GSK Export Ltd.,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-310/05 09.07.2008 N02CC01 3837000073843 021539
009393	IMIGRAN raztopina za injiciranje sumatriptan (sumatriptanum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatla s plastičnim vsebnikom z dvema napolnjenima brizgama po 0,5 ml raztopine in enim avtoinjektorjem	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations,Durham, Velika Britanija /GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-309/05 08.05.2008 N02CC01 3837000015317 042420
009394	Indapamid 1,5 mg SR Servier indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd.,Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-349/05 29.11.2009 C03BA11 3837000095760 036005

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
009395	KALJEV Klorid JADRAN kalijev klorid (kalii chloridum)	tableta škatla s plastenko z 20 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Jadran, Galenski laboratorij d.d., Pulac b.b., Rijeka, Hrvaška Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-471/05 22.06.2010 A12BA01 3837000096309 036811
009396	KETONAL 100 mg/2 ml raztopina za injiciranje ketoprofen (ketoprofenum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 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. 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-371/05 24.06.2010 M01AE03 3837000004960 042684
009397	KETONAL 100 mg/2 ml raztopina za injiciranje ketoprofen (ketoprofenum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 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. 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-372/05 24.06.2010 M01AE03 3837000004977 053201
009398	KLIMICIN 150 mg trde kapsule klindamicin (clindamycinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko po 16 kapsul	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-369/05 24.06.2009 J01FF01 3837000005011 043575
009399	KLIMICIN 300 mg trde kapsule klindamicin (clindamycinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko po 16 kapsul	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-370/05 24.06.2009 J01FF01 3837000005042 042471
009400	LACIPIL lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-375/05 01.07.2009 C08CA09 38370000091984 063754
009401	LACIPIL lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-374/05 01.07.2009 C08CA09 3837000015331 087580
009402	Leucovorin 30 mg/3 ml kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo s 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Nemčija / Wyeth- Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-467/05 12.11.2009 V03AF03 3837000077209 088943
009403	Leucovorin 50 mg/5 ml kalcijev folinat (calcii folinas)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH, Nemčija / Wyeth- Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-468/05 12.11.2009 V03AF03 3837000077216 088978

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
009404	LEUKERAN klorambucil (chlorambucilum)	filmsko obložena tableta škatla s stekleničko s 25 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Heumann Pharma GmbH, Feucht, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-377/05 09.07.2008 L01AA02 3837000074192 027820
009405	MEGACE peroralna suspenzija megestrol (megestrolum)	peroralna suspenzija škatla s plastičnim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) z 240 ml suspenzije	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	Squibb Industria Farmaceutika, Barcelona, Španija/ Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-452/05 24.06.2009 L02AB01 3837000083194 004790
009406	Menadex deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-302/05 16.04.2008 M01AE17 3837000024685 050938
009407	Menadex deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-303/05 16.04.2008 M01AE17 3837000024692 050911
009408	Menadex deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-301/05 16.04.2008 M01AE17 3837000024678 050946
009409	MENCEVAX ACWY štirivalentno cepivo proti meningokokom s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum meningococcicum tetravalentibus antigenis polysaccharidicis purificatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) škatla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo po 0,5 ml raztopine natrijevega klorida	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Rixensart, /GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-340/05 27.09.2005 J07AH04 3837000085723 009911
009410	METADONIJEV Klorid Alkaloid peroralna raztopina 10 mg/1 ml metadon (methadonum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 100 ml peroralne raztopine, plastično odmerno pipeto in aluminijastim pokrovčkom	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	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-426/05 02.06.2010 N07BC02 3837000096149 036676
009411	METADONIJEV Klorid Alkaloid peroralne kapljice, raztopina 10 mg/1 ml metadon (methadonum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine, mehko plastično kapalko in plastičnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-427/05 02.06.2010 N07BC02 3837000096156 036684
009412	Miacalcic raztopina za injiciranje sintetični 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 Productions GmbH, Oeflinger Strasse 44, Wehr, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nuremberg, Nemčija	5363-I-336/05 30.06.2009 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 Črtna koda Delovna šifra
009413	MIGARD frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pharmaceutical Development& Manufacturing Sevice Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-271/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095159
			_____	Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	025496
009414	MIGARD frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pharmaceutical Development& Manufacturing Sevice Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-269/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095135
			_____	Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	025445
009415	MIGARD frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Pharmaceutical Development& Manufacturing Sevice Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg	5363-I-270/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095142
			_____	Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	025461
009416	MINULET gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Wyeth Medica Ireland, Newbridge, Co. Kildare, Irska / Wyeth - Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija	5363-I-464/05 24.06.2009 G03AA10 3837000006353
			_____	Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	076740
009417	Mirena (plastični intrauterini vložek z dodatkom levonorgestrela)	intrauterini vložek škatla z 1 intrauterinim vložkom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____	Schering Oy, Pensientie 47, Turku Finska _____	5363-I-346/05 07.05.2009 G02BA03 3837000080483
			_____	Schering OY, Pensientie, Pensientie, Turku, Finska	001783
			_____	_____	_____
			_____	_____	_____
009418	Monopril 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Anagni (Frosinone), Italija/Bristol-Myers Squibb S.A., Baar, Švica	5363-I-450/05 19.03.2009 C09AA09 3837000079401
			_____	PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	002402
009419	Monopril 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Anagni (Frosinone), Italija/Bristol-Myers Squibb S.A., Baar, Švica	5363-I-451/05 19.03.2009 C09AA09 3837000079418
			_____	PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	002410
009420	Monopril Plus fozinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Anagni (Frosinone), Italija/Bristol-Myers Squibb S.A., Baar, Švica	5363-I-419/05 24.12.2007 C09BA09 3837000023473
			_____	PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	024929
009421	MST continus 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda	5363-I-120/05 28.06.2006 N02AA01 3837000094480
			_____	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	036404
009422	MST continus 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda	5363-I-119/05 28.06.2006 N02AA01 3837000007688
			_____	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	098507
009423	MST continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda	5363-I-125/05 28.06.2006 N02AA01 3837000007718
			_____	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	098345

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
009424	MST continus 100 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-126/05 28.06.2006 N02AA01 3837000094510 036439
009425	MST continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	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-121/05 28.06.2006 N02AA01 3837000007695 098329
009426	MST continus 30 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	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-122/05 28.06.2006 N02AA01 3837000094497 036412
009427	MST continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-124/05 28.06.2006 N02AA01 3837000094503 036420
009428	MST continus 60 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/05 28.06.2006 N02AA01 3837000007701 098337
009429	Myfortic 180 mg gastrorezistentne filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (12 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	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francija/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nuremberg, Nemčija	5363-I-344/05 10.05.2010 L04AA06 3837000095746 036013
009430	Myfortic 360 mg gastrorezistentne filmsko obložene tablete mikofenolna kislina (acidum mycophenolicum)	gastrorezistentna filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (12 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	Novartis Pharma S.A.S., Huningue Cedex, Francija/ Novartis Pharma AG, Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nuremberg, Nemčija	5363-I-345/05 10.05.2010 L04AA06 3837000095753 036021
009431	NASONEX 50 µg pršilo za nos, suspenzija mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s plastenko z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom (120 vpihov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija Schering-Plough Europe Rue de Stalle, 73, Bruxelles, Belgija	5363-I-504/05 03.11.2008 R01AD09 3837000078138 087319
009432	Natrijev hidrogenkarbonat Braun 8,4 % raztopina infundiranje natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas)	raztopina za infundiranje steklenica 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. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-421/05 01.07.2009 B05BB01 3837000084337 087777

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
009433	NIMBEX 5 mg cisatracurij (cisatracurium)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija/GSK Export Ltd.,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-337/05 04.01.2009 M03AC11 3837000078619 093432
009434	OMEPHEXAL 20 mg trde gastrorezišentne kapsule omeprazol (omeprazolom)	gastrorezišentna kapsula, trda škatla s stekleničko s 15 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-442/05 10.06.2010 A02BC01 3837000096194 036757
009435	OPERIL 0,05% kapljice za nos, raztopina oksimefazolin (oximefazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	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-367/05 01.07.2009 R01AA05 3837000005837 059560
009436	OPERIL P 0,025% kapljice za nos, raztopina oksimefazolin (oximefazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	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-366/05 01.07.2009 R01AA05 3837000005844 059501
009437	OXYCONTIN 10 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-104/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087604 067016
009438	OXYCONTIN 10 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-106/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094411 036463
009439	OXYCONTIN 10 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-103/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087598 067105
009440	OXYCONTIN 10 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-105/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094404 036455
009441	OXYCONTIN 20 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-107/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087611 067040
009442	OXYCONTIN 20 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-110/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094435 036501

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
009443	OXYCONTIN 20 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-108/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087628 067288
009444	OXYCONTIN 20 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-109/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094428 036471
009445	OXYCONTIN 40 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-111/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087635 067059
009446	OXYCONTIN 40 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-112/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087642 067067
009447	OXYCONTIN 40 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-113/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094442 036528
009448	OXYCONTIN 40 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-114/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094459 036579
009449	OXYCONTIN 80 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-117/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094466 036587
009450	OXYCONTIN 80 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-118/05 12.12.2006 N02AA05 3837000094473 036625
009451	OXYCONTIN 80 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-115/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087659 067075

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
009452	OXYCONTIN 80 mg oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-116/05 12.12.2006 N02AA05 3837000087666 067326
009453	PANADOL BABY peroralna suspenzija paracetamol (paracetamololum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 100 ml peroralne suspenzije in odmerno kapalko (120 mg/5 ml)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Glaxo Wellcome Production, Herouville, Francija/GlaxoSmithKline Export Limited, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-365/05 19.07.2006 N02BE01 3837000086935 019046
009454	PANADOL RAPIDE paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/05 28.12.2006 N02BE01 3837000087963 022888
009455	PANADOL RAPIDE paracetamol (paracetamololum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-459/05 28.12.2006 N02BE01 3837000087956 022853
009456	Pravastatin Pliva tablete 10 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex d.d., Tišinska 29g, Murska Sobota, Slovenija/ Pliva Hrvatska, d.o.o., Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-437/05 10.06.2010 C10AA03 3837000096248 036692
009457	Pravastatin Pliva tablete 20 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex d.d., Tišinska 29g, Murska Sobota, Slovenija/ Pliva Hrvatska, d.o.o., Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-438/05 10.06.2010 C10AA03 3837000096255 036714
009458	Pravastatin Pliva tablete 40 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Galex d.d., Tišinska 29g, Murska Sobota, Slovenija/ Pliva Hrvatska, d.o.o., Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-439/05 10.06.2010 C10AA03 3837000096262 036722
009459	PRAXITEN 15 mg oksazepam (oxazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-433/05 09.04.2009 N05BA04 3837000014563 068373
009460	PREDUCTAL trimetazidin (trimetazidinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-350/05 12.07.2009 C01EB15 3837000082678 003905
009461	PREMOVIR tablete brivudin (brivudinum)	tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-304/05 14.10.2008 J05AB 3837000026214 033650
009462	PREMOVIR tablete brivudin (brivudinum)	tableta škatla s 35 tabletami (5 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija Sanolabor, d.d., Leskoškova 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-305/05 14.10.2008 J05AB 3837000026221 033669

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009463	PULMICORT TURBUHALER 100 µg budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom z 200 odmerki (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertälje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-499/05 07.07.2007 R03BA02 3837000018998 007005
009464	PULMICORT TURBUHALER 200 µg budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom s 100 odmerki (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertälje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-500/05 07.07.2007 R03BA02 3837000018967 007056
009465	PULMICORT TURBUHALER 400 µg budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla s plastičnim vsebnikom s praškom s 100 odmerki (vsebnik z odmernim ventilom in ustnikom)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertälje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-501/05 07.07.2007 R03BA02 3837000018974 007188
009466	RABIVAC cepivo proti steklini z inaktiviranimi virusi (rabiei vaccinum inactivatum, ex viris integris praeparatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje (intramuskularno) škatla s 5 vialami s praškom, 5 ampulami po 1 ml vode za injekcije in 5 injekcijskimi brizgami	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	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Nemčija Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-519/05 23.10.2008 J07BG01 3837000074864 082406
009467	RamiHEXAL 2,5 mg/12,5 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-443/05 10.06.2010 C09BA05 3837000096200 036765
009468	RamiHEXAL 5 mg/25 mg tablete ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija	5363-I-444/05 10.06.2010 C09BA05 3837000096217 036773
009469	RANITAL S 150 mg filmsko obložene tablete ranitidin (ranitidinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-373/05 04.01.2009 A02BA02 3837000095968 036951
009470	REVIA naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb, Epermon, Francija/ Bristol-Myers Squibb Pharma GmbH, Bad Homburg, Nemčija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-388/05 09.07.2008 N07BB04 3837000074048 022314
009471	Ringerjeva raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-422/05 12.03.2009 B05BB01 3837000084573 061646
009472	Ringerjeva raztopina Braun raztopina za infundiranje natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-423/05 12.03.2009 B05BB01 3837000084566 073601

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalец/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009473	RISPERDAL QUICKLET 0,5 mg peroralna disperzibilna tableta risperidon (risperidonum)	peroralna disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/05 13.07.2010 N05AX08 3837000096590 032301
009474	RISPERDAL QUICKLET 1 mg peroralna disperzibilna tableta risperidon (risperidonum)	peroralna disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/05 13.07.2010 N05AX08 3837000096606 032352
009475	RISPERDAL QUICKLET 2 mg peroralna disperzibilna tableta risperidon (risperidonum)	peroralna disperzibilna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova farmacevtska oblika	Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italija/ Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-507/05 13.07.2010 N05AX08 3837000096613 032360
009476	Risperidon Sandoz 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-284/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095333 064904
009477	Risperidon Sandoz 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-285/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095340 064912
009478	Risperidon Sandoz 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-286/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095357 064920
009479	Risperidon Sandoz 1 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-283/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095326 064890
009480	Risperidon Sandoz 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-287/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095364 064939
009481	Risperidon Sandoz 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-288/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095371 064947
009482	Risperidon Sandoz 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-289/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095388 064963
009483	Risperidon Sandoz 2 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-290/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095395 064971
009484	Risperidon Sandoz 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-292/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095418 066672

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
009485	Risperidon Sandoz 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-293/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095425 066753
009486	Risperidon Sandoz 3 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-291/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095401 064998
009487	Risperidon Sandoz 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-296/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095456 066877
009488	Risperidon Sandoz 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-294/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095432 066842
009489	Risperidon Sandoz 4 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz Pharma. GmbH, Ismaning, Nemčija in Sandoz Pharma. GmbH, Gerlingen, Nemčija/Sandoz, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-295/05 04.04.2010 N05AX08 3837000095449 066869
009490	ROFERON-A 18 mio i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v vložku interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatla z 1 vložkom z 0,6 ml raztopine (za večkratno odmerjanje) za injeksijsko pero Roferon-Pen	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/e v dovoljenju za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-412/05 24.05.2010 L03AB04 3837000088120 020052
009491	ROFERON-A 3 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injeksijski interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injeksijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (3.000.000 i.e./0,5ml) in injeksijsko iglo	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/e v dovoljenju za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-408/05 24.05.2010 L03AB04 3837000019032 007838
009492	ROFERON-A 4,5 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injeksijski interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injeksijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (4.500.000 i.e./0,5ml) in injeksijsko iglo	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/e v dovoljenju za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-409/05 24.05.2010 L03AB04 3837000019063 008400
009493	ROFERON-A 6 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injeksijski interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injeksijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (6.000.000 i.e./0,5ml) in injeksijsko iglo	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/e v dovoljenju za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-410/05 24.05.2010 L03AB04 3837000079500 003166

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009494	ROFERON-A 9 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (9.000.000 i.e./0,5ml) in injekcijsko iglo	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/e v dovoljenju za promet	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-411/05 24.05.2010 L03AB04 3837000019049 007935
009495	SARIDON paracetamol (paracetamololum) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bayer Sante Familiale, Gaillard, Francija/ Bayer HealthCare AG, 51368 Leverkusen Bayer Pharma, d.o.o., Celovška 135, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/05 24.06.2009 N02BE51 3837000074857 068276
009496	SARIDON paracetamol (paracetamololum) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Roche Nicholas S.A., Gaillard, Francija/ F.Hoffmann-La Roche Ltd., Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-202/05 24.06.2009 N02BE51 3837000074857 068276
009497	SEREVENT pršilnik salmeterol (salmeterolum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla z vsebnikom s suspenzijo z zaporko z odmernim ventilom in ustnikom (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A.,Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štridon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/05 18.12.2008 R03AC12 3837000015348 068306
009498	Sertralin Merck 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Limited, VB in McDermott Laborat., Irska in Merck Farma,Španija/Generics (UK) Limited, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-214/05 21.03.2010 N06AB06 3837000094961 025542
009499	Sertralin Merck 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Limited, VB in McDermott Laborat., Irska in Merck Farma,Španija/Generics (UK) Limited, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-213/05 21.03.2010 N06AB06 3837000094954 025534
009500	SEVREDOL 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-98/05 31.01.2006 N02AA01 3837000086423 010545
009501	SEVREDOL 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-97/05 31.01.2006 N02AA01 3837000094367 036048
009502	SEVREDOL 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-99/05 31.01.2006 N02AA01 3837000094374 036927
009503	SEVREDOL 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-100/05 31.01.2006 N02AA01 3837000094381 036072

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
009504	SEVREDOL 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-101/05 31.01.2006 N02AA01 3837000086430 010553
009505	SEVREDOL 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-102/05 31.01.2006 N02AA01 3837000094398 036102
009506	SINVACOR 10 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-240/05 04.01.2009 C10AA01 3837000017243 097268
009507	SINVACOR 10 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-241/05 04.01.2009 C10AA01 3837000029574 023825
009508	SINVACOR 20 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (2 x 49 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-244/05 04.01.2009 C10AA01 3837000089219 012866
009509	SINVACOR 20 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-242/05 04.01.2009 C10AA01 3837000017250 097241
009510	SINVACOR 20 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-243/05 04.01.2009 C10AA01 3837000089202 012890
009511	SINVACOR 80 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/05 04.01.2009 C10AA01 3837000082449 004766
009512	SINVACOR FORTE 40 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-245/05 04.01.2009 C10AA01 3837000078930 034002
009513	SINVACOR FORTE 40 mg simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-246/05 04.01.2009 C10AA01 3837000089226 012831
009514	SIOFOR 1000 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 120 tabletami (8 x 15 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 BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, , , Nemčija	5363-I-265/05 04.04.2010 A10BA02 3837000095098 025569

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
009515	SIOFOR 1000 mg metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 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 BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, , , Nemčija	5363-I-264/05 04.04.2010 A10BA02 3837000095081 025550
009516	SMOFIlipid 20 % emulzija za infundiranje sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica 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-405/05 24.05.2010 B05BA02 3837000096064 036633
009517	SMOFIlipid 20 % emulzija za infundiranje sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica s 500 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-407/05 24.05.2010 B05BA02 3837000096088 036668
009518	SMOFIlipid 20 % emulzija za infundiranje sojino olje, rafinirano (Soiae oleum raffinatum) trigliceridi, srednjeveržni, nasičeni (Tryglicerida saturata media) olivno olje, rafinirano (Olivae oleum raffinatum) ribje olje, bogato z omega-3-kislinami (Piscis oleum omega-3 acidis abundans)	emulzija za infundiranje steklenica z 250 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo dovoljenje za promet	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-406/05 24.05.2010 B05BA02 3837000096071 036641
009519	SOMATULINE Autogel 120 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Beaufour Ipsen Indus., Francija ali Ipsen Pharma Biotech, Francija/Gie Beaufour-Ipsen Int.,S.N.C., Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-449/05 20.12.2007 H01CB03 3837000023466 024872
009520	SOMATULINE Autogel 60 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Beaufour Ipsen Indus., Francija ali Ipsen Pharma Biotech, Francija/Gie Beaufour-Ipsen Int.,S.N.C., Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-447/05 20.12.2007 H01CB03 3837000023442 024899
009521	SOMATULINE Autogel 90 mg lanreotid (lanreotidum)	raztopina za injiciranje (subkutano) škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo s ščitnikom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Beaufour Ipsen Indus., Francija ali Ipsen Pharma Biotech, Francija/Gie Beaufour-Ipsen Int.,S.N.C., Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-448/05 20.12.2007 H01CB03 3837000023459 024880
009522	TAZOCIN 2,25 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ novo pakiranje	Wyeth Lab.,Velika Britanija ali Wyeth Lederle S.p.A., Italija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH,Dunaj, Avstrija Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-472/05 02.06.2005 J01CR05 3837000095210 032182

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009523	TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje piperacilin (piperacillinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z 12 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Wyeth Lab., Velika Britanija ali Wyeth Lederle S.p.A., Italija / Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-473/05 02.06.2005 J01CR05 3837000095227 032190
009524	Tertensif SR indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba/e v dovoljenju za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-348/05 29.11.2009 C03BA11 3837000083156 005371
009525	TETABULIN S/D 250 i.e. humani imunoglobulin proti tetanusnemu toksinu (immunoglobulinum humanum tetanicum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 1 ml raztopine (250 i.e./1ml) in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-463/05 02.06.2009 J06BB02 3837000090109 083372
009526	TIGREAT frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Development& Manufacturing Seives Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-266/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095104 025607
009527	TIGREAT frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Development& Manufacturing Seives Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-267/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095111 025410
009528	TIGREAT frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Pharmaceutical Development& Manufacturing Seives Ltd, Velika Britanija/Menarini Internat. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-268/05 05.04.2010 N02CC07 3837000095128 025429
009529	TOPAMAX 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-517/05 30.05.2007 N03AX11 3837000095944 032417
009530	TOPAMAX 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-518/05 30.05.2007 N03AX11 3837000095951 032425
009531	TOPAMAX 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-515/05 30.05.2007 N03AX11 3837000095920 032395
009532	TOPAMAX 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Cilag AG, Hochstrasse 201, CH-8205 Schaffhausen, Švica Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-516/05 30.05.2007 N03AX11 3837000095937 032409
009533	ULTRACAIN D-S raztopina za injiciranje artikain (articainum) adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje škatla s 100 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt,Nemčija /Aventis Pharma International S.A., Antony Cedex, Francija Aventis Pharma, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-368/05 15.01.2009 N01BB58 3837000075182 090913

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
009534	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 20 polietilenskimi ampulami z 20 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-514/05 13.07.2010 V07AB 3837000096682 032174
009535	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 20 polietilenskimi vsebniki s 100 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-508/05 13.07.2010 V07AB 3837000096620 032107
009536	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 10 polietilenskimi vsebniki s 500 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-510/05 13.07.2010 V07AB 3837000096644 032131
009537	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 10 polietilenskimi vsebniki z 250 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/05 13.07.2010 V07AB 3837000096637 032115
009538	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 10 polietilenskimi vsebniki s 1000 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-511/05 13.07.2010 V07AB 3837000096651 032158
009539	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 20 polietilenskimi ampulami s 5 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-512/05 13.07.2010 V07AB 3837000096668 032166
009540	Voda za injekcije Braun voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 20 polietilenskimi ampulami z 10 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-513/05 13.07.2010 V07AB 3837000096675 091030
009541	Voltaren Emulgel 1 % gel diklofenak (diclofenacum)	gel škatla s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-389/09 09.04.2009 M02AA15 3837000026405 055212
009542	VOLTAREN FORTE obložene tablete 50 mg diklofenak (diclofenacum)	obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/05 01.07.2009 M01AB05 3837000014822 035157

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
009543	VOLTAREN raztopina za injiciranje diklofenak (diclofenacum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-436/05 01.07.2009 M01AB05 3837000014846 095001
009544	VOLTAREN RETARD filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem 100 mg diklofenak (diclofenacum)	filmsko obložena 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	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-434/05 01.07.2009 M01AB05 3837000014815 094935
009545	VOLTAREN svečke 12,5 mg diklofenak (diclofenacum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-428/05 01.07.2009 M01AB05 3837000012897 094889
009546	VOLTAREN svečke 25 mg diklofenak (diclofenacum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-429/05 01.07.2009 M01AB05 3837000013030 035149
009547	VOLTAREN svečke 50 mg diklofenak (diclofenacum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Pliva Krakow S.A., Poljska in Pliva Ljubljana d.o.o./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija	5363-I-430/05 01.07.2009 M01AB05 3837000014228 094994
009548	Zofran 4 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami po 2 ml raztopine (4 mg/2 ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/05 09.07.2008 A04AA01 3837000015461 065110
009549	Zofran 8 mg/4 ml raztopina za injiciranje ali infundiranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 ampulami po 4 ml raztopine (8 mg/4 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	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Parma, Italija/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/05 09.07.2008 A04AA01 3837000015478 065145
009550	ZOLADEX LA 10,8 mg goserelin (goserelinum)	implantat s podaljšanim sproščanjem škatla z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem Safe System ter sušilnim sredstvom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-454/05 29.11.2009 L02AE03 3837000083729 006432
009551	ZOLADEX 3,6 mg goserelin (goserelinum)	implantat škatla z vrečko z napolnjeno injekcijsko brizgo in zaščitnim tulcem Safe System ter sušilnim sredstvom	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 imetnika	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-453/05 30.06.2009 L02AE03 3837000075762 007226
009552	ZOMIG 2,5 mg zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-327/05 07.12.2008 N02CC03 3837000077681 087106

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
009553	ZOMIG 2,5 mg zolmitriptan (zolmitriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-326/05 07.12.2008 N02CC03 3837000077674 087084