

**S E Z N A M**  
**zdravil, za katera je bilo od 19. 5. 2006**  
**do 30. 11. 2006 izdano dovoljenje za promet**

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
010385	<b>Adalat OROS 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> (umetne solze in drugi nevtralni pripravki) (lacrimae artificiales et indifferentia)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  ponovna registracija	Bayer HealthCare AG, Nemčija ali Bayer S.p.a., Milano, Italija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija  Bayer Pharma, d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-445/06 19.06.2011 C08CA05 3837000102260 004693
010386	<b>AGLURAB 1000 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Weifa AS, Hausmannsgate 6, Oslo, Norveška/ Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-614/06 28.08.2011 A10BA02 3837000103519 001660
010387	<b>AGLURAB 500 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Weifa AS, Hausmannsgate 6, Oslo, Norveška/ Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-816/06 30.09.2010 A10BA02 3837000026603 013609
010388	<b>AGLURAB 850 mg filmsko obložene tablete</b> metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta polietilenski vsebnik s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba izdelovalca	Weifa AS, Hausmannsgate 6, Oslo, Norveška/ Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-817/06 10.11.2007 A10BA02 3837000026627 055581
010389	<b>Akineton 2 mg tablete</b> biperiden (biperidenum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	EBEWE Pharma GmbH. Nfg.KG, Unterach am Attersee, Avstrija/Desma GmbH, Rheinallee 122, Mainz, Nemčija  Deasma GmbH Rheinallee 122, Mainz, Nemčija	5363-I-752/06 19.12.2010 N04AA02 3837000000610 077666
010390	<b>Akineton 5 mg/ml raztopina za injiciranje</b> biperiden (biperidenum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 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, sprememba imetnika, sprememba imena zdravila	EBEWE Pharma GmbH. Nfg.KG, Unterach am Attersee, Avstrija/Desma GmbH, Rheinallee 122, Mainz, Nemčija  Deasma GmbH Rheinallee 122, Mainz, Nemčija	5363-I-751/06 19.12.2010 N04AA02 3837000000825 091235
010391	<b>ALCAINE 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> proksimetakain (proxymetacainum)	kapljice za oko, raztopina škatla z 1 kapalno plastenko s 15 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	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica  S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-383/06 12.07.2009 S01HA04 3837000082715 003409
010392	<b>ALENAX</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab., Irska in Arcana Arzneimittel GmbH, Avstrija/Generics(UK) Ltd., Velika Britanija  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-613/06 24.08.2011 M05BA04 3837000103502 002020
010393	<b>Alendronat Arrow 10 mg tablete</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB.,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija  Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-512/06 22.08.2011 M05BA04 3837000102703 068365
010394	<b>Alendronat Arrow 70 mg tablete</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB.,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija  Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-513/06 22.08.2011 M05BA04 3837000102710 068381

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010395	<b>Alendronat Arrow 70 mg tablete</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škafila z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-514/06 22.08.2011 M05BA04 3837000102727 068403
010396	<b>Alprostin VR 0,5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> alprostadil (alprostadiolum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila s 5 ampulami z 1 ml koncentrata	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	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-529/06 30.09.2010 C01EA01 3837000077643 071099
010397	<b>ALUSTAL suspenzija za injiciranje</b> alergenski izvlečki (extracta allergenica)	suspenzija za injiciranje 1 viala s 5 ml suspenzije (10 IR/ml ali 10 IC/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. novο dovoljenje za promet	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-884/06 14.11.2011 V01AA20 3837000104516 071374
010398	<b>ALUSTAL suspenzija za injiciranje</b> alergenski izvlečki (extracta allergenica)	suspenzija za injiciranje 4 viala s 5 ml suspenzije (1 viala z 0,01 IR/ml ali 0,01 IC/ml in 1 viala 0,1 IR/ml ali 0,1 IC/ml in 1 viala z 1 IR/ml ali 1 IC/ml in 1 viala z 10 IR/ml ali 10 IC/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. novο dovoljenje za promet	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-883/06 14.11.2011 V01AA20 3837000104509 070726
010399	<b>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102505 046159
010400	<b>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102512 046167
010401	<b>Alventa 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102529 046175
010402	<b>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-477/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102444 096903
010403	<b>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-478/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102451 046000
010404	<b>Alventa 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novο dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102468 046019

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
010405	<b>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-480/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102475 046078
010406	<b>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (4 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102482 046094
010407	<b>Alventa 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 98 kapsulami (7 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/06 19.07.2011 N06AX16 3837000102499 046140
010408	<b>Alyostal kožni vbodni test</b> alergenski izvlečki (extracta allergenica)	kožni vbodni test 1 viala s 3 ml raztopine (100 IR/ml oziroma 100 ali 1.000 IC/ml oziroma pozitivna kontrola (histaminijev diklorid 10 mg/ml) oziroma negativna kontrola (natrijev klorid, glicerol, fenol, voda 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	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-885/06 14.11.2011 V01AA20 3837000104523 070807
010409	<b>Aminoplasma 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-680/06 09.04.2009 B05BA01 3837000084603 075272
010410	<b>Aminoplasma Hepa 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-678/06 09.04.2009 B05BA01 3837000084610 075280
010411	<b>Aminoplasma z elektroliti 100 mg/ml raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/06 09.04.2009 B05BA01 3837000085914 075299
010412	<b>ANALGIN raztopina za injiciranje 1 g/2 ml</b> natrijev metamizolat (metamizolum natrium)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami z 2 ml raztopine (10 x 5 ampul 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. sprememba stične ovojnine	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/06 16.12.2007 N02BB02 3837000013108 056685
010413	<b>ANALGIN raztopina za injiciranje 2,5 g/5ml</b> natrijev metamizolat (metamizolum natrium)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine (10 x 5 ampul 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. sprememba stične ovojnine	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-463/06 16.12.2007 N02BB02 3837000013115 018759
010414	<b>APAURIN 10 mg/2 ml raztopina za injiciranje</b> diazepam (diazepamum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 ampulami z 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-827/06 24.06.2010 N05BA01 3837000002942 007323

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
010415	<b>APAURIN 2 mg obložene tablete</b> diazepam (diazepamum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-825/06 24.06.2010 N05BA01 383700002928 007358
010416	<b>APAURIN 5 mg obložene tablete</b> diazepam (diazepamum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-826/06 24.06.2010 N05BA01 383700002935 007382
010417	<b>Asentra 100 mg filmsko obložene tablete</b> sertralini (sertralini)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (4 x 7 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-771/06 19.03.2011 N06AB06 3837000086584 016047
010418	<b>Asentra 50 mg filmsko obložene tablete</b> sertralini (sertralini)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (4 x 7 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-770/06 19.03.2011 N06AB06 3837000086577 016055
010419	<b>Atgam 50 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> antilimfocitni imunoglobulin (imunoglobulinum antilymphocyticum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla s 5 ampulami s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-576/06 20.12.2010 L04AA03 3837000077605 040126
010420	<b>Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom</b> formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija  Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-707/06 02.10.2011 R03AC13 3837000103830 003743
010421	<b>Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom</b> formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 50 odmerki.	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija  Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-706/06 02.10.2011 R03AC13 3837000103854 003620
010422	<b>Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom</b> formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 120 odmerki.	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija  Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-708/06 02.10.2011 R03AC13 3837000103847 003760
010423	<b>Augmentin 1000 mg filmsko obložene tablete</b> amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-682/06 29.11.2009 J01CR02 3837000083378 005894
010424	<b>Augmentin 457 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo</b> amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s praškom za pripravo 70 ml suspenzije in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	SKB Pharmaceuticals, Worthing, W. Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-684/06 29.11.2009 J01CR02 3837000083392 005967
010425	<b>Augmentin 625 mg filmsko obložene tablete</b> amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	filmsko obložena tableta škatla s 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Worthing, VB/GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-683/06 29.11.2009 J01CR02 3837000083354 005819

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010426	<b>BETOPTIC 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> betaksolol (betaxololum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-797/06 17.12.2009 S01ED02 3837000077131 067954
010427	<b>BETOPTIC S 2,5 mg/ml kapljice za oko, suspenzija</b> betaksolol (betaxololum)	kapljice za oko, suspenzija škatla s kapalno plastenko po 5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-798/06 01.10.2009 S01ED02 3837000075854 089184
010428	<b>BISOBLOCK 10 mg tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-467/06 21.04.2009 C07AB07 3837000028386 045098
010429	<b>BISOBLOCK 10 mg tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-466/06 21.04.2009 C07AB07 3837000028379 045071
010430	<b>BISOBLOCK 5 mg tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-464/06 21.04.2009 C07AB07 3837000028355 045055
010431	<b>BISOBLOCK 5 mg tablete</b> bisoprolol (bisoprololum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Niche Generics Ltd, Cam Centre, Wilbury Way, Hitchin, Herts, Irska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldizsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-465/06 21.04.2009 C07AB07 3837000028362 045063
010432	<b>BISOLVON 4 mg/5 ml sirup</b> bromheksin (bromhexinum)	sirup škatla s stekleničko z 250 ml sirupa	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Boehringer Ingelheim France, Francija/ Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-572/06 07.03.2007 R05CB02 3837000016888 069345
010433	<b>Braunol dermalna raztopina</b> povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-375/06 22.05.2011 D08AG02 3837000101898 099345
010434	<b>Braunol dermalna raztopina</b> povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-376/06 22.05.2011 D08AG02 3837000101904 099359
010435	<b>Braunol dermalna raztopina</b> povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-374/06 22.05.2011 D08AG02 3837000101881 099328
010436	<b>Braunol dermalna raztopina</b> povidon-jod (povidonum iodinum)	dermalna raztopina plastenka s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-377/06 22.05.2011 D08AG02 3837000101911 099331
010437	<b>BRONCHO-MUNAL 7 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje boleznih dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu )	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z OM Pharma, Ženeva, Švica LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-471/06 24.06.2009 R07AX 383700009842 021687



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
010438	<b>BRONCHO-MUNAL 7 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje boleznih dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škafila z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu )	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z OM Pharma, Ženeva, Švica LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-470/06 24.06.2009 R07AX 383700009835 013765
010439	<b>BRONCHO-MUNAL P 3,5 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje boleznih dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu )	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z OM Pharma, Ženeva, Švica LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-469/06 24.06.2009 R07AX 383700009866 021660
010440	<b>BRONCHO-MUNAL P 3,5 mg trde kapsule</b> (drugi pripravki za zdravljenje boleznih dihal-lizat bakterij)	kapsula, trda škafila z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu )	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	LEK, d.d., Ljubljana, v sodelovanju z OM Pharma, Ženeva, Švica LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-468/06 24.06.2009 R07AX 383700009859 013757
010441	<b>CAFFETIN tablete</b> paracetamol (paracetamolom) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum) kodein (codeinum)	tableta škafila s 500 tabletami (50 x 10 tablet v dvojnem traku)	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	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-837/06 01.10.2009 N02BE51 3837000013283 014958
010442	<b>CAFFETIN tablete</b> paracetamol (paracetamolom) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum) kodein (codeinum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-836/06 01.10.2009 N02BE51 3837000013276 014907
010443	<b>Carbosis 10 mg/ml</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo po 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-392/06 05.02.2009 L01XA02 3837000102017 099362
010444	<b>Carbosis 10 mg/ml</b> karboplatin (carboplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo po 15 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-393/06 05.02.2009 L01XA02 3837000102024 099376
010445	<b>CILOXAN 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	kapljice za oko, raztopina škafila z 1 kapalno plastenko s 5 ml raztopine	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 in sprememba imetnika	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-381/06 01.10.2009 S01AX13 3837000075861 087882
010446	<b>Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102659 086010
010447	<b>Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102642 086002

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
010448	<b>Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-508/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102673 086037
010449	<b>Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-507/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102666 086029
010450	<b>Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-509/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102680 086045
010451	<b>Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete</b> ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-510/06 06.07.2011 J01MA02 3837000102697 086053
010452	<b>Claritine 1 mg/ml sirup</b> loratadin (loratadinum)	sirup škafila s stekleničko s 120 ml sirupa	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-652/06 12.07.2009 R06AX13 3837000079210 062995
010453	<b>Claritine 10 mg tablete</b> loratadin (loratadinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-651/06 12.07.2009 R06AX13 3837000079203 071978
010454	<b>Claritine 10 mg tablete</b> loratadin (loratadinum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-650/06 12.07.2009 R06AX13 3837000079197 062987
010455	<b>CLAROGEN 250 mg tablete</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Limited, VB in McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Madžarska/Generics (UK) Ltd., Velika Britanija  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-592/06 24.08.2011 J01FA09 3837000103458 001830
010456	<b>CLAROGEN 500 mg tablete</b> klaritromicin (clarithromycinum)	tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Limited, VB in McDermott Laborat., Irska in Merck Kft, Madžarska/Generics (UK) Ltd., Velika Britanija  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/06 24.08.2011 J01FA09 3837000103465 001970
010457	<b>Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> medoxomilolmesartanat (medoxomilolmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	SANKYO PHARMA GmbH, Pfaffenhofen/Ilm, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/MENARINI INT. O.L.S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-543/06 19.07.2011 C09DA08 3837000102956 068446
010458	<b>Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> medoxomilolmesartanat (medoxomilolmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	SANKYO PHARMA GmbH, Pfaffenhofen/Ilm, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/MENARINI INT. O.L.S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-542/06 19.07.2011 C09DA08 3837000102949 068438

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010459	<b>Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafka z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	SANKYO PHARMA GmbH, Pfaffenhofen/Ilm, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/MENARINI INT. O.L.S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-544/06 19.07.2011 C09DA08 3837000102963 068462
010460	<b>Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete</b> medoxomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafka z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	SANKYO PHARMA GmbH, Pfaffenhofen/Ilm, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/MENARINI INT. O.L.S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-545/06 19.07.2011 C09DA08 3837000102970 068594
010461	<b>Combigan kapljice za oko, raztopina</b> brimonidin (brimonidinum) timolol (timololum)	kapljice za oko, raztopina škafka s plastenko s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Allergan Pharmaceutical Ireland, Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Irska  Allergan Pharmaceutical Ireland, Castlebar Road, Westport, Co. Mayo, Irska	5363-I-496/06 04.07.2011 S01ED51 3837000102550 068411
010462	<b>COPEGUS 200 mg filmsko obložene tablete</b> ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta škafka s stekleničko s 168 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  sprememba izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-183/06 14.04.2008 J05AB04 3837000024708 050881
010463	<b>COPEGUS 400 mg filmsko obložene tablete</b> ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta škafka s polietilenskim vsebnikom s 56 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.  nova jakost	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-729/06 14.04.2008 J05AB04 3837000103953 005240
010464	<b>COPEGUS 400 mg filmsko obložene tablete</b> ribavirin (ribavirinum)	filmsko obložena tableta škafka s polietilenskim vsebnikom s 14 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.  nova jakost	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-728/06 14.04.2008 J05AB04 3837000103946 005185
010465	<b>Cordipin 10 mg filmsko obložene tablete</b> nifedipin (nifedipinum)	filmsko obložena tableta škafka s 50 tabletami (5 x 10 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-618/06 20.12.2010 C08CA05 3837000003222 020516
010466	<b>Cordipin XL 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> nifedipin (nifedipinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafka s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-619/06 20.12.2010 C08CA05 3837000029734 013560
010467	<b>CORYOL 6,25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škafka z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-624/06 20.07.2011 C07AG02 3837000087000 019119
010468	<b>CORYOL 6,25 mg tablete</b> karvedilol (carvedilolum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-625/06 20.07.2011 C07AG02 3837000092226 034150



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
010469	<b>CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija  Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-778/06 13.10.2011 C09DA02 3837000104172 005380
010470	<b>CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija  Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-777/06 13.10.2011 C09DA02 3837000104165 005355
010471	<b>CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete</b> eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija  Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-779/06 13.10.2011 C09DA02 3837000104189 005410
010472	<b>DABROSTON 10 mg filmsko obložene tablete</b> didrogesteron (dydrogesteronum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v sestavi zdravila	Belupo, Ijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-531/06 12.11.2009 G03DB01 3837000076257 003735
010473	<b>Daleron COLD3 filmsko obložene tablete</b> paracetamol (paracetamolom) psevdoefedrin (pseudoephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum)	filmsko obložena tableta škafila z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-862/06 26.07.2010 N02BE71 3837000085532 009504
010474	<b>Daleron COLD3 filmsko obložene tablete</b> paracetamol (paracetamolom) psevdoefedrin (pseudoephedrinum) dekstrometorfan (dextromethorphanum)	filmsko obložena tableta škafila s 24 tabletami (2 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-863/06 26.07.2010 N02BE71 3837000085549 009512
010475	<b>Dalivon 250 mg/150 mg/50 mg tablete</b> paracetamol (paracetamolom) propifenazon (propyphenazonum) kofein (coffeinum)	tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-636/06 24.06.2010 N02BE51 383700003307 068721
010476	<b>Deca Durabolin 50 mg/ml raztopina za injiciranje</b> nandrolon (nandrolonum)	raztopina za injiciranje škafila z 12 ampulami z 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	N. V. Organon, Oss, Nizozemska  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/06 12.01.2008 A14AB01 3837000072921 023566
010477	<b>Deca Durabolin 50 mg/ml raztopina za injiciranje</b> nandrolon (nandrolonum)	raztopina za injiciranje škafila z 10 ampulami z 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.  novo pakiranje	N. V. Organon, Oss, Nizozemska  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-815/06 12.01.2008 A14AB01 3837000104271 007498
010478	<b>Diprogenta 0,5 mg/g/1 mg/g krema</b> betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	krema škafila s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-671/06 01.07.2009 D07CC01 3837000079173 087238

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
010479	<b>Diprogenta 0,5 mg/g/1 mg/g mazilo</b> betametazon (betamethasonum) gentamicin (gentamicinum)	mazilo škatlja s tubo s 15 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-670/06 01.07.2009 D07CC01 3837000079180 087246
010480	<b>DOXORUBIN 2 mg/ml</b> doksorubicin (doxorubicinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 1 vialo po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih bolnišnicah.  novo pakiranje	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael  Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-394/06 26.03.2008 L01DB01 3837000102031 099393
010481	<b>DOXORUBIN 2 mg/ml</b> doksorubicin (doxorubicinum)	raztopina za injiciranje škatlja z 1 vialo po 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih bolnišnicah.  novo pakiranje	Pharmachemie B.V., 2031 GA Haarlem, Nizozemska/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael  Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-395/06 26.03.2008 L01DB01 3837000102048 099380
010482	<b>DULTAVAX</b> mešano cepivo proti davici, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	suspenzija za injiciranje škatlja z napolnjeno injekcijsko brizgo z iglo z 0,5 ml suspenzije za injiciranje	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Sanofi Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija  Sanofi Pasteur 2 Avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-760/06 11.06.2009 J07CA01 3837000090932 062898
010483	<b>Duosol z 4 mmol/l kalija</b> natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesiumi chloridum) glukoza (glucosum) natrijev hidrogenkarbonat (natrii hydrogencarbonas) kalijev klorid (kalii chloridum)	raztopina za hemofiltracijo škatlja z 2 dvoprekatnima vrečkama s 5000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  nova jakost	B.Braun Medizintechnologie GmbH, Glandorf, Nemčija /B.Braun Medizintechnologie GmbH, Melsungen, Nemčija  B.Braun Medizintechnologie GmbH, Schwarzenberger Weg 73-79, Melsungen, Nemčija	5363-I-532/06 13.07.2011 B05ZB 3837000102895 068608
010484	<b>Durogesic 12 µg/h transdermalni obliž</b> fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  nova jakost	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-570/06 14.08.2011 N02AB03 3837000103229 000663
010485	<b>Durogesic 75 µg/h transdermalni obliž</b> fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatlja s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  nova jakost	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-571/06 14.08.2011 N02AB03 3837000103236 000680
010486	<b>EDRONAX 4 mg tablete</b> reboksetin (reboxetinum)	tableta škatlja s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Italia S.r.l., Ascoli Piceno, Italija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-493/06 29.11.2009 N06AX18 3837000082074 005290
010487	<b>Eligard 22,5 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> levprorelin (leuprorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) vrečka z injekcijsko brizgo s praškom, napolnjeno injekcijsko brizgo z vehiklom (vsaka injekcijska brizga je še v dodatni vrečki), sterilno kanilo in 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.  sprememba režima izdaje	MediGene AG, Planegg/Martinsried, Nemčija/ Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska  Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-590/06 23.08.2010 L02AE02 3837000097313 033995
010488	<b>Enap tablete 2,5 mg</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-866/06 13.04.2011 C09AA02 383700000702 089990

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
010489	<b>Enap tablete 2,5 mg</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-867/06 13.04.2011 C09AA02 3837000088144 028495
010490	<b>Enap tablete 5 mg</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-869/06 30.09.2010 C09AA02 3837000088151 020109
010491	<b>Enap tablete 5 mg</b> enalapril (enalaprilum)	tableta škafka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-868/06 30.09.2010 C09AA02 3837000003406 001163
010492	<b>ENAP- H 10 mg/25 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafka z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-635/06 20.12.2010 C09BA02 3837000003420 003123
010493	<b>ENAP- H 10 mg/25 mg tablete</b> enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafka z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-634/06 20.12.2010 C09BA02 3837000088205 028533
010494	<b>EPOSIN 20 mg/ml</b> etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafka z 1 vialo po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael  Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-390/06 30.04.2009 L01CB01 3837000101997 099405
010495	<b>EPOSIN 20 mg/ml</b> etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafka z 1 vialo po 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael  Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-391/06 30.04.2009 L01CB01 3837000102000 099419
010496	<b>EPREX 5000 i.e./0,5 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škafka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-844/06 31.01.2011 B03XA01 3837000022124 023353
010497	<b>EPREX 6000 i.e./0,6 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škafka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,6 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-845/06 31.01.2011 B03XA01 3837000022131 023361
010498	<b>EPREX 7000 i.e./0,7 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škafka s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,7 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	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-846/06 31.01.2011 B03XA01 3837000022148 023388

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
010499	<b>EPREX 8000 i.e./0,8 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,8 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-847/06 31.01.2011 B03XA01 3837000022155 023396
010500	<b>EPREX 9000 i.e./0,9 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,9 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 nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-848/06 31.01.2011 B03XA01 3837000022162 023418
010501	<b>EPREX 10.000 i.e./1 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-849/06 31.01.2011 B03XA01 3837000080070 074373
010502	<b>EPREX 1000 i.e./0,5 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-840/06 31.01.2011 B03XA01 3837000080032 075000
010503	<b>EPREX 2000 i.e./0,5 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-841/06 31.01.2011 B03XA01 3837000080049 074330
010504	<b>EPREX 3000 i.e./0,3 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-842/06 31.01.2011 B03XA01 3837000080056 074349
010505	<b>EPREX 40.000 i.e./1 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 vialo z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden,Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-850/06 03.10.2011 B03XA01 3837000087185 010766

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010506	<b>EPREX 4000 i.e./0,4 ml</b> epoetin alfa, rekombinantni humani (epoetinum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,4 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	Centocor B.V., Einsteinweg 101, Leiden, Nizozemska/ Cilag AG, Hochstrasse 201, Schaffhausen, Švica  Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-843/06 31.01.2011 B03XA01 3837000080063 074365
010507	<b>ESTRACOMB TTS</b> estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži Estraderm TTS in 4 obliži Estragest TTS	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-747/06 03.11.2008 G03FB05 3837000077773 088099
010508	<b>FINALFLEX 400 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co. KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija  Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-456/06 26.06.2011 M01AE01 3837000102369 099621
010509	<b>FINALFLEX 400 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH&Co. KG, Nemčija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija  Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-457/06 26.06.2011 M01AE01 3837000102376 099635
010510	<b>FLAREX 1 mg/ml kapljice za oko, suspenzija</b> fluorometolon (fluorometholonum)	kapljice za oko, suspenzija škatla s kapalno plastenko s 5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica  S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs Rijksweg 14, B-2870 Puurs, Belgija	5363-I-68/06 19.03.2009 S01BA07 3837000079791 002356
010511	<b>FLIXONASE kapljice za nos, suspenzija</b> flutikazon (fluticasonum)	kapljice za nos, suspenzija škatla z 28 enoodmernimi plastičnimi vsebniki z 0,4 ml suspenzije (4 x 7 vsebnikov v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Durham, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-455/06 05.06.2010 R01AD08 3837000085174 009091
010512	<b>Flonidan 10 mg tablete</b> loratadin (loratadinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-702/06 17.12.2009 R06AX13 3837000004656 074403
010513	<b>Flonidan 10 mg tablete</b> loratadin (loratadinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-701/06 17.12.2009 R06AX13 3837000023152 020583
010514	<b>Flonidan 5 mg/5 ml peroralna suspenzija</b> loratadin (loratadinum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 120 ml suspenzije in merilno žličko	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-703/06 17.12.2009 R06AX13 3837000004663 074411
010515	<b>Flonidan S 10 mg tablete</b> loratadin (loratadinum)	tableta škatlica z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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-704/06 17.12.2009 R06AX13 3837000004670 079707
010516	<b>Fluimukan 100 mg zrnca za peroralno raztopino</b> acetilcistein (acetylcysteinum)	zrnca za peroralno raztopino škatla s 30 vrečami s 5 g zrnca	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-691/06 03.11.2008 R05CB01 3837000004687 032506



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
010517	<b>Fluimukan 200 mg zrnca za peroralno raztopino</b> acetilcistein (acetylcysteinum)	zrnca za peroralno raztopino škafila z 20 vrečami z 5 g zrnca	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-692/06 03.11.2008 R05CB01 383700004694 032514
010518	<b>Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škafila s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-561/06 07.03.2010 J02AC01 3837000094909 034703
010519	<b>Flukonazol Lek 100 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-562/06 07.03.2010 J02AC01 3837000094916 034738
010520	<b>Flukonazol Lek 150 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škafila z 1 kapsulo v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-563/06 07.03.2010 J02AC01 3837000094923 034746
010521	<b>Flukonazol Lek 50 mg trde kapsule</b> flukonazol (fluconazolom)	kapsula, trda škafila s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Ismaning, Nemčija/ Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-560/06 07.03.2010 J02AC01 3837000094893 014745
010522	<b>Fluval 20 mg trde kapsule</b> fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škafila s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-629/06 19.12.2010 N06AB03 383700007961 064343
010523	<b>Fluval 20 mg trde kapsule</b> fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-630/06 19.12.2010 N06AB03 383700003512 064378
010524	<b>FSME - IMMUN 0,25 ml za otroke suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> virus klopnega encefalitisa (inaktiviran), adsorbiran na aluminijev hidroksid (Vaccinum encephalitis ixodibus adjectae inactivatum aluminii hydroxidum)	suspenzija za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Baxter Vaccine AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica  Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-877/06 18.07.2011 J07BA01 3837000104493 082740
010525	<b>FSME - IMMUN 0,5 ml suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi</b> virus klopnega encefalitisa (inaktiviran), adsorbiran na aluminijev hidroksid (Vaccinum encephalitis ixodibus adjectae inactivatum aluminii hydroxidum)	suspenzija za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Baxter Vaccine AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica  Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-878/06 18.07.2011 J07BA01 3837000090345 007749
010526	<b>Glimepirid Lek 1 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d., Lek S.A., Strykow, Poljska. Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-605/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100020 038709
010527	<b>Glimepirid Lek 1 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d., Lek S.A., Strykow, Poljska. Lek S.A., Varšava, Poljska, Sandoz, Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-606/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100037 038717

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010528	<b>Glimepirid Lek 2 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-607/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100044 038725
010529	<b>Glimepirid Lek 2 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-608/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100051 038733
010530	<b>Glimepirid Lek 3 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-609/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100068 038741
010531	<b>Glimepirid Lek 3 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-610/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100075 038768
010532	<b>Glimepirid Lek 4 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-611/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100082 038776
010533	<b>Glimepirid Lek 4 mg tablete</b> glimepirid (glimepiridum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek.d.d.,Lek S.A.,Strykow,Poljska,Lek S.A.,Varšava,Poljska, Sandoz,Kundl, Avst./Lek d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-612/06 02.02.2011 A10BB12 3837000100099 038792
010534	<b>GLUCOVANCE 500 mg/2,5 mg</b> metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imena izdelovalca	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija/Merck KgaA Darmstadt, Nemčija  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-854/06 19.02.2008 A10BD02 3837000023879 030392
010535	<b>GLUCOVANCE 500 mg/5 mg</b> metformin (metforminum) glibenklamid (glibenclamidum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (3 x 20 tablet ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Merck Sante s.a.s., Semoy, Francija/Merck KgaA Darmstadt, Nemčija  Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-855/06 19.02.2008 A10BD02 3837000023886 030406
010536	<b>GLURENORM 30 mg tablete</b> glikvidon (gliquidonum)	tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim Ellas A.E., Atene, Grčija/Boehringer Ingelheim Int. GmbH, Ingelheim am Rhein, Nemčija  Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-574/06 01.10.2009 A10BB08 3837000081596 065234
010537	<b>Granisetron Lek 1 mg filmsko obložene tablete</b> granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, London, Velika Britanija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-620/06 11.09.2011 A04AA02 3837000103557 002160
010538	<b>Granisetron Lek 2 mg filmsko obložene tablete</b> granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škafila s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd, Carradine House, London, Velika Britanija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-621/06 11.09.2011 A04AA02 3837000103540 002267

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010539	<b>Hemofil M 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje (dvojna pretočna igla, sterilna filtrska injekcijska igla, sterilna plastična injekcijska brizga in sterilni sistem za infundiranje)	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	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-539/06 29.09.2010 B02BD02 3837000077438 063983
010540	<b>Hemofil M 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje (dvojna pretočna igla, sterilna filtrska injekcijska igla, sterilna plastična injekcijska brizga in sterilni sistem za infundiranje)	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	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-537/06 29.09.2010 B02BD02 3837000077452 063967
010541	<b>Hemofil M 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> koagulacijski faktor VIII (coagulation factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vode za injekcije in kompletom za raztapljanje in injiciranje (dvojna pretočna igla, sterilna filtrska igla, sterilna plastična brizga in sterilni sistem za infundiranje)	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	Baxter S.A.,Lessines, Belgija/ Baxter AG,Muellerenstrasse 3, 8604 Volketswil, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-538/06 29.09.2010 B02BD02 3837000077445 063975
010542	<b>Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo</b> heksaminolevulinat (hexaminolevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo škatlja z 1 vialo s praškom in 1 stekleno vialo z vehiklom	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	PhotoCure ASA, Hoffsvveien 48, Oslo, Norveška  PhotoCure ASA, Hoffsvveien 48, Oslo, Norveška	5363-I-503/06 06.07.2011 V04CX 3837000102628 068799
010543	<b>Hexvix 85 mg prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo</b> heksaminolevulinat (hexaminolevulinatum)	prašek in vehikel za raztopino za intravezikalno uporabo škatlja z 1 vialo s praškom in 1 polipropilensko vialo z vehiklom	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	PhotoCure ASA, Hoffsvveien 48, Oslo, Norveška  PhotoCure ASA, Hoffsvveien 48, Oslo, Norveška	5363-I-504/06 06.07.2011 V04CX 3837000102635 068829
010544	<b>HUMATROPE 24 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> somotropin, rekombinantni humani (somatotropin)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatlja z 1 vložkom s praškom in 1 injekcijsko brizgo z vehiklom	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	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-378/06 20.12.2006 H01AC01 3837000101928 099422
010545	<b>IBUPROFEN BELUPO 400 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/06 24.06.2010 M01AE01 3837000076424 038814
010546	<b>IBUPROFEN BELUPO 600 mg filmsko obložene tablete</b> ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo, lijekovi i kozmetika, d.d., Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvaška  Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/06 24.06.2010 M01AE01 3837000076431 066281
010547	<b>Indapamid 1,5 mg SR Servier</b> indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatlja s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija  Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-773/06 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
010548	<b>INEGY 10 mg/10 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-581/06 22.08.2011 C10BA02 3837000102383 000728
010549	<b>INEGY 10 mg/10 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-586/06 22.08.2011 C10BA02 3837000103359 000710
010550	<b>INEGY 10 mg/20 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-582/06 22.08.2011 C10BA02 3837000102390 000850
010551	<b>INEGY 10 mg/20 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-587/06 22.08.2011 C10BA02 3837000103366 000760
010552	<b>INEGY 10 mg/40 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-589/06 22.08.2011 C10BA02 3837000103380 001040
010553	<b>INEGY 10 mg/40 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-584/06 22.08.2011 C10BA02 3837000102413 000990
010554	<b>INEGY 10 mg/80 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-588/06 22.08.2011 C10BA02 3837000103373 000914
010555	<b>INEGY 10 mg/80 mg tablete</b> ezetimib (ezetimibum) simvastatin (simvastatinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MSD-SP Ltd., Hertford Road, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-583/06 22.08.2011 C10BA02 3837000102406 000868
010556	<b>ISOPTO TEARS kapljice za oko, raztopina</b> hipromeloza (hypromelloseum)	kapljice za oko, raztopina škafila s 1 kapalno plastenko s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-382/06 24.06.2009 S01XA20 3837000076554 041513
010557	<b>JURNISTA 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-534/06 17.07.2011 N02AA03 3837000102918 068152
010558	<b>JURNISTA 16 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-555/06 17.07.2011 N02AA03 3837000103175 000116
010559	<b>JURNISTA 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-556/06 17.07.2011 N02AA03 3837000103182 000230

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010560	<b>JURNISTA 32 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija ----- Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-535/06 17.07.2011 N02AA03 3837000102925 068195
010561	<b>JURNISTA 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- novo pakiranje	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija ----- Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-557/06 17.07.2011 N02AA03 3837000103199 000370
010562	<b>JURNISTA 64 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija ----- Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-536/06 17.07.2011 N02AA03 3837000102932 068225
010563	<b>JURNISTA 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- novo pakiranje	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija ----- Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-554/06 17.07.2011 N02AA03 3837000103168 086126
010564	<b>JURNISTA 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> hidromorfon (hydromorphonum)	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	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija ----- Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-533/06 17.07.2011 N02AA03 3837000102901 068136
010565	<b>KALINOR šumeče tablete</b> kalijev citrat (kalii citras) kalijev hidrogenkarbonat (kalii hydrogencarbonas) citronska kislina (acidum citricum)	šumeča tableta škatla s plastenko s 15 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Uetersen, Nemčija/Desma GmbH, Mainz, Nemčija ----- Deasma GmbH Rheinallee 122, Mainz, Nemčija	5363-I-385/06 01.10.2009 A12BA30 383700000627 088560
010566	<b>Karboprost Pfizer 0,25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> karboprost (carboprostum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 ampulo z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. ----- podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg ----- Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-712/06 16.12.2007 G02AD04 3837000072518 000574
010567	<b>Ketonal 25 mg/g gel</b> ketoprofen (ketoprofenum)	gel škatla s tubo s 50 g gela	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-669/06 27.02.2009 M02AA10 3837000088403 027057
010568	<b>KODEINJEV FOSFAT ALKALOID 30 mg tablete</b> kodein (codeinum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija ----- Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-750/06 30.09.2009 R05DA04 3837000013290 019445
010569	<b>Lameptil 100 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Sandoz,Ismaning,Ne.,Sandoz,Gerlingen,Ne. Bruckmühl,Ne.,Lek d.d.,Sandoz,Kundl,Avst./Sandoz, Avstrija ----- Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-641/06 11.09.2011 N03AX09 3837000103601 38601
010570	<b>Lameptil 200 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Sandoz,Ismaning,Ne.,Sandoz,Gerlingen,Ne. Bruckmühl,Ne.,Lek d.d.,Sandoz,Kundl,Avst./Sandoz, Avstrija ----- Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-642/06 11.09.2011 N03AX09 3837000103618 38644
010571	<b>Lameptil 25 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. ----- novo dovoljenje za promet	Sandoz,Ismaning,Ne.,Sandoz,Gerlingen,Ne. Bruckmühl,Ne.,Lek d.d.,Sandoz,Kundl,Avst./Sandoz, Avstrija ----- Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-639/06 11.09.2011 N03AX09 3837000103588 38539



Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.določbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
010572	<b>Lameptil 50 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Sandoz,Ismaning,Ne.,Sandoz,Gerlingen,Ne. Bruckmühl,Ne.,Lek d.d.,Sandoz,Kundl,Avst./Sandoz, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-640/06 11.09.2011 N03AX09 3837000103595 38563
010573	<b>Lamotrigin Arrow 100 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-519/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102772 086061
010574	<b>Lamotrigin Arrow 100 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-520/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102789 086088
010575	<b>Lamotrigin Arrow 100 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-528/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102864 086096
010576	<b>Lamotrigin Arrow 200 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-521/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102796 086142
010577	<b>Lamotrigin Arrow 200 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-522/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102802 086150
010578	<b>Lamotrigin Arrow 200 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-530/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102888 086185
010579	<b>Lamotrigin Arrow 25 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-515/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102734 086193
010580	<b>Lamotrigin Arrow 25 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-516/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102741 086231
010581	<b>Lamotrigin Arrow 25 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-525/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102833 086266

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010582	<b>Lamotrigin Arrow 25 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-524/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102826 086258
010583	<b>Lamotrigin Arrow 5 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-523/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102819 086274
010584	<b>Lamotrigin Arrow 50 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 21 tabletami (3 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-517/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102758 086282
010585	<b>Lamotrigin Arrow 50 mg tablete</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,Nem. in Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd, Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-518/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102765 086290
010586	<b>Lamotrigin Arrow 50 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla s 30 tabletami (3 x 10 ali 2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-526/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102840 086304
010587	<b>Lamotrigin Arrow 50 mg tablete za peroralno suspenzijo</b> lamotrigin (lamotriginum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Gen.Ltd,VB,Juta Pharma GmbH,Nem.,Qualiti Ltd VB,Selamine Ltd,Irska,Arrow Pharma Ltd,Malta/Arrow, Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-527/06 23.08.2011 N03AX09 3837000102857 086312
010588	<b>LETOP 100 mg filmsko obložene tablete</b> topiramam (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-723/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103892 004189
010589	<b>LETOP 15 mg trde kapsule</b> topiramam (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-725/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103915 004090
010590	<b>LETOP 200 mg filmsko obložene tablete</b> topiramam (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-724/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103908 004260
010591	<b>LETOP 25 mg filmsko obložene tablete</b> topiramam (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-721/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103878 004120
010592	<b>LETOP 25 mg trde kapsule</b> topiramam (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-726/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103922 003867

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
010593	<b>LETOP 50 mg filmsko obložene tablete</b> topiramát (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-722/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103885 004170
010594	<b>LETOP 50 mg trde kapsule</b> topiramát (topiramatum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-727/06 02.10.2011 N03AX11 3837000103939 003930
010595	<b>Liofora 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete</b> drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Schering AG, Berlin in Schering GmbH und Co. Produktions KG, Weimar, Nemčija/Schering AG, Berlin, Nemčija  Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-709/06 14.08.2011 G03AA13 3837000103861 003670
010596	<b>Locoidon crelo 0,1 g/100 g dermalna emulzija</b> hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	dermalna emulzija škatla s polietilenskim vsebnikom s 30 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Astellas Pharma S.p.A., Carugate, Italija/Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska  Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-743/06 12.09.2010 D07AB02 3837000085679 009768
010597	<b>Locoidon lipocrema 0,1 g/100 g krema</b> hidrokortizonbutirat (hydrocortisoni butyras)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Astellas Pharma S.p.A., Carugate, Italija/Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska  Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-744/06 12.09.2010 D07AB02 3837000085686 009784
010598	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 100 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-433/06 03.10.2010 C09CA01 3837000102185 099652
010599	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 100 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-432/06 03.10.2010 C09CA01 3837000102178 099649
010600	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 12,5 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-430/06 03.10.2010 C09CA01 3837000102154 099666
010601	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 25 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-431/06 03.10.2010 C09CA01 3837000102161 099670
010602	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 50 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 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-428/06 03.10.2010 C09CA01 3837000022988 020761
010603	<b>LORISTA filmsko obložene tablete 50 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 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-429/06 03.10.2010 C09CA01 3837000084122 076023
010604	<b>Lormed 15 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical, Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika  PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1., Praga, Češka Republika	5363-I-348/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101690 075779

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
010605	<b>Lormed 15 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical , Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika _____ PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1,, Praga, Češka Republika	5363-I-349/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101706 075787
010606	<b>Lormed 15 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical , Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika _____ PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1,, Praga, Češka Republika	5363-I-347/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101683 075752
010607	<b>Lormed 7,5 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical , Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika _____ PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1,, Praga, Češka Republika	5363-I-344/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101652 075795
010608	<b>Lormed 7,5 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical , Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika _____ PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1,, Praga, Češka Republika	5363-I-346/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101676 075906
010609	<b>Lormed 7,5 mg tablete</b> meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Chanelle Medical , Loughrea, Co. Galway, Irska/ PRO.MED.CS Praha a.s., Češka Republika _____ PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Telčska 1,, Praga, Češka Republika	5363-I-345/06 08.05.2011 M01AC06 3837000101669 075809
010610	<b>Losartic filmsko obložene tablete 50 mg</b> losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Galex d.d., Tišinska 29g, Murska Sobota,Slovenija/ Pliva Hrvatska, d.o.o., Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-737/06 28.12.2010 C09CA01 3837000104370 007994
010611	<b>MACROPEN 175 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo</b> miokamicin (miocamycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko z zrnca za pripravo 115 ml suspenzije in merilno žličko	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-853/06 30.09.2010 J01FA11 383700006292 001139
010612	<b>MAXIDEX 1 mg/g mazilo za oko</b> deksametazon (dexamethasonum)	mazilo za oko škatla s tubo po 3,5 g mazila	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 in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica _____ S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-795/06 01.10.2009 S01BA01 3837000077032 088706
010613	<b>MAXIDEX 1 mg/ml kapljice za oko, suspenzija</b> deksametazon (dexamethasonum)	kapljice za oko, suspenzija škatla s kapalno plastenko po 5 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 in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica _____ S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-794/06 01.10.2009 S01BA01 3837000077018 088692
010614	<b>MEGACE 160 mg tablete</b> megestrol (megestrolum)	tableta škatla s stekleničko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. _____ sprememba izdelovalca	Bristol-Myers Squibb, Epernon, Francija in Haupt Pharma Regensburg GmbH, Nemčija/BMS Company, ZDA _____ Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-776/06 10.04.2007 L02AB01 3837000088663 076708

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010615	<b>MENCEVAX ACWY prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> štirivalentno cepivo proti meningokokom s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni (vaccinum meningococcicum tetravalentibus antigenis polysaccharidicis purificatis)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) škattla z 1 vialo s praškom in 1 ampulo z vehiklom	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 Biologicals s.a., Rixensart, /GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-745/06 27.09.2010 J07AH04 3837000085723 009911
010616	<b>Metoject 10 mg/1 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga</b> metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Nemčija  Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-438/06 19.06.2011 L01BA01 3837000102208 099683
010617	<b>Metoject 15 mg/1,5 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga</b> metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Nemčija  Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-439/06 19.06.2011 L01BA01 3837000102215 099697
010618	<b>Metoject 20 mg/2 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga</b> metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Nemčija  Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-440/06 19.06.2011 L01BA01 3837000102222 099709
010619	<b>Metoject 25 mg/2,5 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga</b> metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Nemčija  Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-441/06 19.06.2011 L01BA01 3837000102239 099712
010620	<b>Metoject 7,5 mg/0,75 ml raztopina za injiciranje, napolnjena injekcijska brizga</b> metotreksat (methotrexatum)	raztopina za injiciranje škattla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Nemčija  Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH., Fehlandstrasse 3, Hamburg, Nemčija	5363-I-437/06 19.06.2011 L01BA01 3837000102192 099726
010621	<b>Metronidazol Braun 500 mg raztopina za infundiranje</b> metronidazol (metronidazolium)	raztopina za infundiranje polietilenski vsebnik s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo pakiranje	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-851/06 30.05.2007 J01XD01 3837000104639 071552
010622	<b>Mononine 1000 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škattla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom, dvostransko iglo za prenos, zapornim filtrnim nastavkom, injekcijsko brizgo, krilnim infuzijskim kompletom, alkoholnimi blazinicami za enkratno uporaba, sterilnim ovojem in plastično vrečko za smeti	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	ZLB Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija  ZLB Behring GmbH Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija	5363-I-443/06 19.06.2011 B02BD04 3837000102253 099730



Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010623	<b>Mononine 500 i.e., prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> koagulacijski faktor IX (coagulation factor IX)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafila z 1 vialo s praškom 1 vialo z vehiklom, dvostransko iglo za prenos, zapornim filtrnim nastavkom, injekcijsko brizgo, krilnim infuzijskim kompletom, alkoholnimi blazinicami za enkratno uporaba, sterilnim ovojem in plastično vrečko za smeti	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	ZLB Behring GmbH, Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija  ZLB Behring GmbH Emil-von-Behring-Str. 76, Marburg, Nemčija	5363-I-442/06 19.06.2011 B02BD04 3837000102246 099743
010624	<b>MYDRIACYL 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina</b> tropikamid (tropicamidum)	kapljice za oko, raztopina škafila z 1 kapalno platenko s 15 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	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica  S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-384/06 01.10.2009 S01FA06 3837000077063 088765
010625	<b>Naklofen SR 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> diklofenak (diclofenacum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-811/06 19.03.2009 M01AB05 3837000006476 054143
010626	<b>NALGESIN forte 550 mg filmsko obložene tablete</b> naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-643/06 01.07.2009 M01AE02 3837000103625 003310
010627	<b>NALGESIN forte 550 mg filmsko obložene tablete</b> naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 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-638/06 01.07.2009 M01AE02 3837000006513 087750
010628	<b>NALGESIN S 275 mg filmsko obložene tablete</b> naproksen (naproxenum)	filmsko obložena tableta škafila z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-637/06 01.07.2009 M01AE02 3837000006506 087742
010629	<b>Naramig 2,5 mg filmsko obložene tablete</b> naratriptan (naratriptanum)	filmsko obložena tableta škafila s 4 tabletami (2 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija/ GlaxoSmithKline Export Ltd, Brentford, Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-585/06 09.07.2008 N02CC02 3837000073898 022098
010630	<b>Natrijev diklofenak MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopin</b> diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škafila s steklenico z 25 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  novo dovoljenje za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija  MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-819/06 25.10.2011 M02AA15 3837000104295 007200
010631	<b>Natrijev diklofenak MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopin</b> diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škafila s steklenico z 12,5 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  novo dovoljenje za promet	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija  MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-818/06 25.10.2011 M02AA15 3837000104288 007170
010632	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 5 mg/ml Braun raztopina za infundiranje</b> natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska platenka s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-685/06 18.09.2011 B05BB02 3837000103687 003450

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010633	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml in glukoza 5 mg/ml Braun raztopina za infundiranje</b> natrijev klorid (natrii chloridum) glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje polietilenska 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.  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-686/06 18.09.2011 B05BB02 3837000103694 003590
010634	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za infundiranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka (PLASCO) 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	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-568/06 12.03.2009 B05BB01 3837000083002 071420
010635	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za infundiranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka (PLASCO) 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	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-569/06 12.03.2009 B05BB01 3837000083019 071439
010636	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za infundiranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka (PLASCO) z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-567/06 12.03.2009 B05BB01 3837000082999 071412
010637	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za infundiranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje polietilenska plastenka (PLASCO) 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	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-566/06 12.03.2009 B05BB01 3837000082937 072192
010638	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za injiciranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za injiciranje škattla z 20 polietilenskimi ampulami (Mini-Plasco) z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-565/06 12.03.2009 B05BB01 3837000082975 071455
010639	<b>Natrijev klorid 9 mg/ml raztopina za injiciranje Braun</b> natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za injiciranje škattla z 20 polietilenskimi ampulami (Mini-Plasco) z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-564/06 12.03.2009 B05BB01 3837000082982 071463
010640	<b>NEODOLPASSE raztopina za infundiranje</b> diklofenak (diclofenacum) orfenadrinjev citrat (orphenadrini citras)	raztopina za infundiranje steklenica z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Pharma Austria GmbH, Graz Avstrija  Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-404/06 25.02.2010 M01AB55 3837000084320 007447

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
010641	<b>Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 inhalatorjema z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-761/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098037 035564
010642	<b>Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-763/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098013 035556
010643	<b>Neplit Easyhaler 100 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-762/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098020 035831
010644	<b>Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-766/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098044 035637
010645	<b>Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 inhalatorjema z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-764/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098068 035580
010646	<b>Neplit Easyhaler 200 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem z 200 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-765/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098051 035866
010647	<b>Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z 2 inhalatorjema s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-767/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098099 035610
010648	<b>Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-768/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098082 035874
010649	<b>Neplit Easyhaler 400 mikrogramov/odmerek prašek za inhaliranje</b> budezonid (budesonidum)	prašek za inhaliranje škatla z inhalatorjem s 100 odmerki in zaščitnim pokrovčkom	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Orion Corporation, P.O. Box 65, Espoo, Finska/ Menarini International Operations Luxembourg, S.A., Luksemburg  Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-769/06 07.10.2010 R03BA02 3837000098075 035653
010650	<b>NOVANTRONE 20 mg/10 ml raztopina za injiciranje</b> mitoksantron (mitoxantronum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Wyeth Medica Ireland,Irska ali Wyeth Lederle S.p.A Catania,Italija/Wyeth-Lederle Pharma GmbH,Dunaj, Avstrija  Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-387/06 17.12.2009 L01DB07 3837000077322 074543
010651	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (imunoglobulina humana ad applicationem intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla s stekleničko s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/Octapharma AG, Lachen, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-822/06 17.12.2009 J06BA02 3837000077483 074608

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
010652	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicacionen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla s stekleničko z 200 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	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/Octapharma AG, Lachen, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-823/06 17.12.2009 J06BA02 3837000077469 074632
010653	<b>Octagam 50 mg/ml raztopina za infundiranje</b> humani imunoglobulini za intravaskularno aplikacijo (immunoglobulina humana ad aplicacionen intravascularem)	raztopina za infundiranje škatla s stekleničko 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	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges.m.b.H., Dunaj, Avstrija/Octapharma AG, Lachen, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-824/06 17.12.2009 J06BA02 3837000077476 074624
010654	<b>OCTANATE 500 i.e.</b> koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in škatla z 1 vialo z 10 ml vode za injekte in priborom za raztapljanje in injiciranje (injekcijska brizga, dvojna pretočna injekcijska igla in filtrska igla, sistem za infuzijo in 2 zloženca prepojena z izopropanolom)	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 dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH, Avs. Octapharma S.A., Francija/Octapharma AG, Lachen, Švica  Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino., Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-799/06 30.05.2007 B02BD02 3837000018165 056901
010655	<b>OMNIPAQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami z 200 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-655/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082302 019798
010656	<b>OMNIPAQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-653/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081350 017450
010657	<b>OMNIPAQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-654/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081367 023051
010658	<b>OMNIPAQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-657/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082296 017558

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010659	<b>OMNIPAQUE 240 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-656/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082289 019763
010660	<b>OMNIPAQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 10 vialami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-662/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081374 017604
010661	<b>OMNIPAQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-660/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081381 017620
010662	<b>OMNIPAQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 10 vialami z 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-658/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081398 017639
010663	<b>OMNIPAQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-661/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082319 017612
010664	<b>OMNIPAQUE 300 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 10 vialami z 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 imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-659/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082326 017647
010665	<b>OMNIPAQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irska / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higiea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-663/06 24.06.2009 V08AB02 3837000082333 017655



Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010666	<b>OMNIPAQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higlea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-665/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081411 023132
010667	<b>OMNIPAQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 6 vialami z 200 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higlea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-667/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081435 019860
010668	<b>OMNIPAQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla s 25 vialami z 20 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	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higlea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-666/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081404 017663
010669	<b>OMNIPAQUE 350 mg l/ml raztopina za injiciranje</b> joheksol (iohexolum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami z 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 imena zdravila	Amersham Health AS, Oslo, Norveška in Amersham Health, Co. Cork, Irsko / Nycomed Austria GmbH, Avstrija  Higlea, d.o.o., Zastopstva in trgovina, Blatnica 10, Trzin, Slovenija	5363-I-664/06 24.06.2009 V08AB02 3837000081428 023140
010670	<b>Ondansetron Ebewe 4 mg filmsko obložene tablete</b> ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	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-498/06 05.07.2011 A03AA01 3837000102574 086320
010671	<b>Ondansetron Ebewe 8 mg filmsko obložene tablete</b> ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	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-499/06 05.07.2011 A03AA01 3837000102581 086339
010672	<b>Onkotrone 20 mg/10 ml raztopina za injiciranje</b> mitoksantron (mitoxantronum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica  Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-204/06 19.03.2009 L01DB07 3837000079425 002615
010673	<b>ORBENIN prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> kloksacilin (cloxacillinum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 50 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvatska in Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvatska  Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-389/06 09.04.2009 J01CF02 3837000014280 030007
010674	<b>ORBENIN trde kapsule</b> kloksacilin (cloxacillinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko s 16 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvatska in Pliva Ljubljana d.o.o., Slovenija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvatska  Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-388/06 09.04.2009 J01CF02 3837000014273 060216

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010675	<b>Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	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-780/06 13.10.2011 L01CD01 3837000104219 002275
010676	<b>Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	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-781/06 13.10.2011 L01CD01 3837000104226 002330
010677	<b>Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 25 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	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-782/06 13.10.2011 L01CD01 3837000104233 002445
010678	<b>Paclitaxel Ebewe 6 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novi dovoljenje za promet	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-783/06 13.10.2011 L01CD01 3837000104240 002470
010679	<b>Paluxon 20 mg tablete</b> paroksetin (paroxetinum)	tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novi dovoljenje za promet	Sandoz Pharmaceuticals GmbH, Gerlingen, Nemčija/ Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-626/06 11.09.2011 N06AB05 3837000103533 002500
010680	<b>Panadol 500 mg filmsko obložene tablete</b> paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škafila s 24 tabletami (2 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-730/06 04.01.2009 N02BE01 3837000078565 093378
010681	<b>Panadol 500 mg filmsko obložene tablete</b> paracetamol (paracetamolum)	filmsko obložena tableta škafila z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irska/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-731/06 04.01.2009 N02BE01 3837000078558 093351
010682	<b>Pelentan 300 mg tablete</b> etilbiskumacetat (ethylis biscoumacetatas)	tableta škafila s stekleničko z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-633/06 24.06.2010 B01AA08 3837000006889 063428
010683	<b>PENTAXIM</b> mešano cepivo proti davici, hemofilusu influence, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophilii influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škafila z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije, 10 vialami s praškom in 10 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Sanofi Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija Sanofi Pasteur 2 Avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-733/06 11.06.2009 J07CA06 3837000090949 063363
010684	<b>PENTAXIM</b> mešano cepivo proti davici, hemofilusu influence, oslovskemu kašlju, otroški ohromelosti in tetanusu (diphtheriae, haemophilii influenzae B, pertussis, poliomyelitis et tetani vaccinum combinatum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml suspenzije, 1 vialo s praškom in 1 injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Sanofi Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija Sanofi Pasteur 2 Avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-734/06 11.06.2009 J07CA06 3837000090956 063339

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010685	<b>Piramil 1,25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-800/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093087 016276
010686	<b>Piramil 1,25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-801/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093094 016292
010687	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-809/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093179 016470
010688	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-810/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093186 016489
010689	<b>Piramil 10 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-808/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093162 016462
010690	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-802/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093100 016306
010691	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-803/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093117 016330
010692	<b>Piramil 2,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-804/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093124 016349
010693	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-805/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093131 016365
010694	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-806/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093148 016373
010695	<b>Piramil 5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sandoz Pharma. GmbH, Nem., Lek S.A., Strykow, Pol., Lek S.A., Varšava,Pol./Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija  Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-807/06 27.12.2009 C09AA05 3837000093155 016454

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010696	<b>Piramil H 2,5 mg/12,5 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-558/06 10.06.2010 C09BA05 3837000103205 001104
010697	<b>Piramil H 5 mg/25 mg tablete</b> ramipril (ramiprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škafila s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-559/06 10.06.2010 C09BA05 3837000103212 001155
010698	<b>PLATOSIN 0,5 mg/ml</b> cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo po 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-396/06 08.12.2008 L01XA01 3837000102055 099453
010699	<b>PLATOSIN 0,5 mg/ml</b> cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-398/06 08.12.2008 L01XA01 3837000102079 099440
010700	<b>PLATOSIN 0,5 mg/ml</b> cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-397/06 08.12.2008 L01XA01 3837000102062 099436
010701	<b>PLATOSIN 1 mg/ml</b> cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo po 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-399/06 08.12.2008 L01XA01 3837000102086 099467
010702	<b>PLATOSIN 1 mg/ml</b> cisplatin (cisplatinum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Pharmachemie B.V.,2031 GA Haarlem,Nizozemska/ Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Kfar Sava, Izrael Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-400/06 08.12.2008 L01XA01 3837000102093 099470
010703	<b>Pleostat 400 mg tablete</b> etidronska kislina (acidum etidronicum)	tableta škafila s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-627/06 24.06.2010 M05BA01 3837000006964 079944
010704	<b>Pleostat 400 mg tablete</b> etidronska kislina (acidum etidronicum)	tableta škafila s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-628/06 24.06.2010 M05BA01 3837000008579 079952
010705	<b>PLIVIT D3 4000 i.e./1 ml peroralne kapljice, raztopina</b> holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	peroralne kapljice, raztopina škafila s kapalno stekleničko z 10 ml raztopine	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., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-386/06 20.09.2009 A11CC05 3837000014556 067903
010706	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škafila s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-446/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102277 099803

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010707	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (3 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-452/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102338 099817
010708	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-453/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102345 099896
010709	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-454/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102352 099820
010710	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-449/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102307 099757
010711	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-451/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102321 099760
010712	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-447/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102284 099791
010713	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-450/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102314 099788
010714	<b>Prenessa tablete 8 mg</b> perindopril (perindoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	Krka Polska Sp.z.o.o., Ul. Rownolegla 5, Varšava, Poljska/Krka, d.d., Novo mesto, Slovenija  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-448/06 10.08.2010 C09AA04 3837000102291 099774
010715	<b>Priorix prašek in vehikel za raztopino za injiciranje</b> mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z oslabiljenimi virusi (morbillorum, parotitidis et rubeolae vaccinum combinatum virus attenuatis)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml vode za injekcije, škatla z 10 vialami s praškom in 20 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Rixensart, /GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija  GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-699/06 19.03.2007 J07BD52 3837000087529 020192
010716	<b>PROCULIN 0,3 mg/15 mg kapljice za oko, raztopina</b> nafazolin (naphazolinum) borova kislina (acidum boricum)	kapljice za oko, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine in plastično kapalko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid A.D., Bulevar Aleksandar Makedonski 12, Skopje, Republika Makedonija  Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-736/06 01.10.2009 S01GA51 3837000013610 031259
010717	<b>Prostin 3 mg vaginalne tablete</b> dinoproston (dinoprostonom)	vaginalna tableta škatla s 4 vaginalnimi tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-713/06 16.12.2007 G02AD02 3837000072549 071056



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
010718	<b>REMINYL 16 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-578/06 22.08.2011 N06DA04 3837000103274 068284
010719	<b>REMINYL 24 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-579/06 22.08.2011 N06DA04 3837000103281 068314
010720	<b>REMINYL 8 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> galantamin (galantaminum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-577/06 22.08.2011 N06DA04 3837000103267 068357
010721	<b>Rhesonativ 625 i.e./ml raztopina za injiciranje</b> humani imunoglobulin anti-D (Rh) (imunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo z 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. novo dovoljenje za promet	Octapharma AB, Stocholm Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-838/06 06.11.2011 J06BB01 3837000104387 007510
010722	<b>Rhesonativ 625 i.e./ml raztopina za injiciranje</b> humani imunoglobulin anti-D (Rh) (imunoglobulinum humanum anti-D (Rh))	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Octapharma AB, Stocholm Švedska Zavod Republike Slovenije za transfuzijsko medicino,, Šlajmerjeva 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-839/06 06.11.2011 J06BB01 3837000104394 007650
010723	<b>Ribuspir 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> budezonid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in sprožilcem-nastavkom za inhaliranje Jet	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Chiesi Farmaceutici SpA,Ita., All-Gen bv, Niz. in Torrex Chiesi Pharm, Avs./Chiesi Farmaceutici SpA., Slovenija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-787/06 10.01.2011 R03BA02 3837000099812 075698
010724	<b>Ribuspir 200 mikrogramov inhalacijska raztopina pod tlakom</b> budezonid (budesonidum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škafila s tlačnim vsebnikom z 200 odmerki in standardnim sprožilcem	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Chiesi Farmaceutici SpA,Ita., All-Gen bv, Niz. in Torrex Chiesi Pharm, Avs./Chiesi Farmaceutici SpA., Slovenija Torrex Pharma, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-786/06 10.01.2011 R03BA02 3837000099805 075671
010725	<b>RISPERDAL 1 mg/ml peroralna raztopina</b> risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škafila s stekleničko s 100 ml raztopine in plastično odmerno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-575/06 19.03.2009 N05AX08 3837000079555 003077
010726	<b>ROFERON-A 18 mio i.e./0,6 ml raztopina za injiciranje v vložku</b> interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje (subkutano) škafila z 1 vložkom z 0,6 ml raztopine (za večkratno odmerjanje) za injekcijsko 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 izdelovalca	F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070 Basel, Švica ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-753/06 24.05.2010 L03AB04 3837000088120 020052
010727	<b>ROFERON-A 3 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski</b> interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (3.000.000 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-754/06 24.05.2010 L03AB04 3837000019032 007838

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010728	<b>ROFERON-A 4,5 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski</b> interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (4.500.000 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-755/06 24.05.2010 L03AB04 3837000019063 008400
010729	<b>ROFERON-A 6 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski</b> interferon alfa-2a, rekombinantni (interferonum alfa-2a)	raztopina za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml raztopine (6.000.000 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-756/06 24.05.2010 L03AB04 3837000079500 003166
010730	<b>ROFERON-A 9 mio i.e./0,5 ml raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski</b> 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija  ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-757/06 24.05.2010 L03AB04 3837000019049 007935
010731	<b>ROZAMET 10 mg/g krema</b> metronidazol (metronidazolom)	krema škatla s tubo s 25 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Jadran, Galenski laboratorij d.d., Pulac b.b., Rijeka, Hrvaška  Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-594/06 30.05.2007 D06BX01 3837000018264 005800
010732	<b>Rupurut 500 mg žvečljive tablete</b> hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija  Bayer Pharma, d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-435/06 20.12.2010 A02AD04 3837000002522 075558
010733	<b>Rupurut 500 mg žvečljive tablete</b> hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija  Bayer Pharma, d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-436/06 20.12.2010 A02AD04 3837000002539 075566
010734	<b>Rupurut forte 1000 mg žvečljive tablete</b> hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Cardinal Health Germany 405 GmbH, Schomdorf, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija  Bayer Pharma, d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-434/06 20.02.2011 A02AD04 3837000086621 016020
010735	<b>SALIPAX 20 mg trde kapsule</b> fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	MEPHA Ltd., Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch-Basel, Švica  Mepha-Investigacao, Desenvolvimento e Fabricacao Farmaceutica, Lda, Rua Elias Garcia 28 C, Amadora, Portugalska	5363-I-495/06 02.06.2010 N06AB03 3837000087574 011037
010736	<b>Sandostatin 0,05 mg raztopina za injiciranje</b> oktreotid (oktreotidum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-688/06 29.09.2010 H01CB02 3837000072402 053066

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
010737	<b>Sandostatin 0,1 mg raztopina za injiciranje</b> oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje škafila s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-689/06 29.09.2010 H01CB02 3837000072419 053058
010738	<b>Sandostatin 0,5 mg raztopina za injiciranje</b> oktreotid (octreotidum)	raztopina za injiciranje škafila s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.  podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica  Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-690/06 29.09.2010 H01CB02 3837000072426 094080
010739	<b>SKOPRYL 10 mg tablete</b> lizinopril (lisinoprilum)	tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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-361/06 16.05.2011 C09AA03 3837000101768 099484
010740	<b>SKOPRYL 20 mg tablete</b> lizinopril (lisinoprilum)	tableta škafila z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	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-362/06 16.05.2011 C09AA03 3837000101775 099498
010741	<b>Sortis 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-488/06 30.04.2009 C10AA05 3837000084726 008877
010742	<b>Sortis 10 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-487/06 30.04.2009 C10AA05 3837000084696 008923
010743	<b>Sortis 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-489/06 30.04.2009 C10AA05 3837000084702 008974
010744	<b>Sortis 20 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-490/06 30.04.2009 C10AA05 3837000084740 008931
010745	<b>Sortis 40 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-491/06 30.04.2009 C10AA05 3837000022551 024120
010746	<b>Sortis 80 mg filmsko obložene tablete</b> atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba izdelovalca	Gödecke GmbH, Freiburg, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-492/06 30.04.2009 C10AA05 3837000089981 083011

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010747	<b>STRATTERA 10 mg trde kapsule</b> atomoksetin (atomoxetine)	kapsula, trda škafila s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija  Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-363/06 16.05.2011 N06BA09 3837000101782 099500
010748	<b>STRATTERA 18 mg trde kapsule</b> atomoksetin (atomoxetine)	kapsula, trda škafila s 7 kapsulami (1 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija  Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-364/06 16.05.2011 N06BA09 3837000101799 099513
010749	<b>STRATTERA 25 mg trde kapsule</b> atomoksetin (atomoxetine)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija  Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-365/06 16.05.2011 N06BA09 3837000101805 099527
010750	<b>STRATTERA 40 mg trde kapsule</b> atomoksetin (atomoxetine)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija  Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-366/06 16.05.2011 N06BA09 3837000101812 099530
010751	<b>STRATTERA 60 mg trde kapsule</b> atomoksetin (atomoxetine)	kapsula, trda škafila z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  novo dovoljenje za promet	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, Velika Britanija  Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-367/06 16.05.2011 N06BA09 3837000101829 099544
010752	<b>SUBCUVIA 160 mg/ml raztopina za injiciranje</b> humani polispecifični imunoglobulin (immunoglobulinum humanum normalea)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-456/05 22.06.2011 J06BA01 3837000096279 036870
010753	<b>SUBCUVIA 160 mg/ml raztopina za injiciranje</b> bezafibrat (bezafibratum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija  Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-457/05 22.06.2011 J06BA01 3837000096286 036889
010754	<b>SUBUTEX 0,4 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  sprememba/e v dovoljenju za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-419/06 16.02.2009 N07BC01 3837000027952 019828

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010755	<b>SUBUTEX 0,4 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  novo pakiranje	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-500/06 16.02.2009 N07BC01 3837000102598 001180
010756	<b>SUBUTEX 2 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  sprememba/e v dovoljenju za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-420/06 16.02.2009 N07BC01 3837000027969 019836
010757	<b>SUBUTEX 2 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  novo pakiranje	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-501/06 16.02.2009 N07BC01 3837000102604 001210
010758	<b>SUBUTEX 8 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  novo pakiranje	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-502/06 16.02.2009 N07BC01 3837000102611 001350
010759	<b>SUBUTEX 8 mg podjezična tableta</b> buprenorfin (buprenorphinum)	podjezična tableta škafila s 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost (samo za zdravljenje odvisnosti v sodelovanju s centri za preprečevanje in zdravljenje odvisnosti od prepovedanih drog).  sprememba/e v dovoljenju za promet	Beckitt Benckiser Healthcare, Velika Britanija/ Schering-Plough Central East AG, Luzern, Švica  Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-421/06 16.02.2009 N07BC01 3837000027976 019887
010760	<b>SUPRARENIN</b> adrenalin (epinefrin) (epinephrinum)	raztopina za injiciranje škafila s 5 ampulami po 1 ml raztopine (1 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt, Nemčija /Aventis Pharma International S.A., Antony Cedex, Francija  Aventis Pharma, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-546/06 29.09.2010 C01CA24 3837000093001 079103



Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010761	<b>Tadol 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-622/06 04.07.2011 N02AX02 3837000086942 068012
010762	<b>Tadol 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem</b> tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-623/06 04.07.2011 N02AX02 3837000086959 068063
010763	<b>TALCID žvečljive tablete</b> hidrotalcit (hydrotalcitum)	žvečljiva tableta škafila s 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/ Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija  Bayer Pharma, d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-444/06 20.02.2011 A02AD04 3837000086614 016403
010764	<b>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila s 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo pakiranje	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-580/06 13.02.2011 G04CA02 3837000103298 001376
010765	<b>Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem</b> tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škafila s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija  LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-422/06 13.02.2011 G04CA02 3837000100419 039403
010766	<b>TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafila s 12 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  sprememba v sestavi zdravila	Wyeth Pharmaceuticals, Velika Britanija in Wyeth Pharma SpA, Italija/Wyeth Lederle Pharma GmbH, Avstrija  Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-541/06 02.06.2010 J01CR05 3837000095227 032190
010767	<b>TAZOCIN 4,5 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje</b> piperacilin (piperacilinum) tazobaktam (tazobactamum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škafila s 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  sprememba v sestavi zdravila	Wyeth Pharmaceuticals, Velika Britanija in Wyeth Pharma SpA, Italija/Wyeth Lederle Pharma GmbH, Avstrija  Wyeth Lederle Pharma GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-I-540/06 02.06.2010 J01CR05 3837000084467 009075
010768	<b>Td-pur</b> tetanusni anatoksin v kombinaciji z davičnim anatoksinom (tetani et diphtheriae anatoxina in combinationibus)	suspenzija za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Marburg, Nemčija  Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-875/06 09.06.2008 J07AM51 3837000025200 040118
010769	<b>Td-pur</b> tetanusni anatoksin v kombinaciji z davičnim anatoksinom (tetani et diphtheriae anatoxina in combinationibus)	suspenzija za injiciranje škafila z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije in 10 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  sprememba imetnika dovoljenja za promet	Chiron Behring GmbH & Co. KG, Marburg, Nemčija  Chiron Behring GmbH & Co. KG, Emil-von-Behring Strasse 76, D-35041 Marburg, Nemčija	5363-I-876/06 09.06.2008 J07AM51 3837000025217 040134
010770	<b>TEARS NATURALE kapljice za oko, raztopina</b> (umetne solze in drugi nevtralni pripravki) (lacrimae artificiales et indifferentia)	kapljice za oko, raztopina škafila s kapalno plastenko po 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon-Couvreur N.V., Puurs, Belgija/Alcon Pharmaceuticals Ltd., Hünenberg, Švica  S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, Puurs, Belgija	5363-I-796/06 17.12.2009 S01XA20 3837000077117 074772
010771	<b>Tertensif SR</b> indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (2 x 15 ali 3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Les Lab.Servier Ind.,Gidy,Fra.,Servier Ireland Ind Ltd.,Irs., J.D.C.d.o.o.,Lju./Les Lab.Servier Ind., Francija  Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Tolstojeva 8, Ljubljana, Slovenija	5363-I-774/06 29.11.2009 C03BA11 3837000083156 005371

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010772	<b>TEVANATE 70 mg</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Approved Prescription Services Ltd, VB in Pharmachemie B.V., Niz./TEVA Pharm. Ind. Ltd., Izrael _____ Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-418/06 29.05.2011 M05BA04 3837000100624 099879
010773	<b>TEVANATE 70 mg</b> alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Approved Prescription Services Ltd, VB in Pharmachemie B.V., Niz./TEVA Pharm. Ind. Ltd., Izrael _____ Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-417/06 29.05.2011 M05BA04 3837000100617 099865
010774	<b>TONOCARDIN 2 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipoviča 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-715/06 17.12.2009 C02CA04 3837000103809 002950
010775	<b>TONOCARDIN 2 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipoviča 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-714/06 17.12.2009 C02CA04 3837000103793 003280
010776	<b>TONOCARDIN 4 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipoviča 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-716/06 17.12.2009 C02CA04 3837000103816 003000
010777	<b>TONOCARDIN 4 mg tablete</b> doksazosin (doxazosinum)	tableta škatla z 90 tabletami (9 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Pliva Hrvatska d.o.o., Prilaz baruna Filipoviča 25/ Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-717/06 17.12.2009 C02CA04 3837000103823 003140
010778	<b>Tritace Startset</b> ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 35 tabletami (7 rumenih, 21 rdečih in 7 belih)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	sanofi-aventis Deutschland GmbH, Nemčija in sanofi-aventis S.p.A., Italija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija _____ sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-820/06 10.05.2011 C09AA05 3837000101713 075914
010779	<b>Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Schering AG, Berlin, Nemčija _____ Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-596/06 20.09.2009 V08AB05 3837000075663 000612
010780	<b>Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Schering AG, Berlin, Nemčija _____ Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-595/06 20.09.2009 V08AB05 3837000080384 089567
010781	<b>Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo pakiranje	Schering AG, Berlin, Nemčija _____ Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-648/06 20.09.2009 V08AB05 3837000103632 002534

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010782	<b>Ultravist 300 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 20 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	Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-597/06 20.09.2009 V08AB05 3837000075656 040924
010783	<b>Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 30 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	Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-598/06 20.09.2009 V08AB05 3837000075670 090115
010784	<b>Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 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	Schering AG, Berlin, Nemčija in Berlimed S.A., Madrid, Španija/Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-560/06 20.09.2009 V08AB05 3837000075694 090387
010785	<b>Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 200 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	Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-601/06 20.09.2009 V08AB05 3837000080391 089591
010786	<b>Ultravist 370 mg/ml raztopina za injiciranje in infundiranje</b> jod (iodum)	raztopina za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.  podaljšanje dovoljenja za promet	Schering AG, Berlin, Nemčija Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-599/06 20.09.2009 V08AB05 3837000075687 001430
010787	<b>Vagifem 25 mikrogramov filmsko obložene vaginalne tablete</b> estradiol (estradiolum)	filmsko obložena vaginalna tableta škatla s 15 aplikatorji z 1 tableto (3 pretisni omoti s 5 aplikatorjev z 1 tableto)	Zdravilo se izdaja le na recept.  podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-746/06 29.06.2011 G03CA03 3837000001174 001805
010788	<b>Valsacor 160 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 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-548/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103014 055816
010789	<b>Valsacor 160 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 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-549/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103021 099990
010790	<b>Valsacor 40 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (12 x 7 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-552/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103052 099960
010791	<b>Valsacor 40 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 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-553/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103069 099956

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
010792	<b>Valsacor 80 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 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-551/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103045 099973
010793	<b>Valsacor 80 mg filmsko obložene tablete</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (12 x 7 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-550/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103038 099987
010794	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 160 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-415/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103021 099990
010795	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 160 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-416/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103014 055816
010796	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 40 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-411/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103069 099956
010797	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 40 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-412/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103052 099960
010798	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 80 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-413/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103045 099973
010799	<b>Valsacor filmsko obložene tablete 80 mg</b> valsartan (valsartanum)	filmsko obložena tableta škafila s 84 tabletami (6 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-414/06 23.06.2011 C09CA03 3837000103038 099987
010800	<b>VAMINOLACT raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Federa Limoges S.A.S., Francija ali Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska  Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-711/06 15.02.2010 B05BA01 3837000084160 007145
010801	<b>VAMINOLACT raztopina za infundiranje</b> aminokislina (aminoacida)	raztopina za infundiranje steklenica s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Federa Limoges S.A.S., Francija ali Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija/Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska  Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-710/06 15.02.2010 B05BA01 3837000084153 007137
010802	<b>VASILIP filmsko obložene tablete 80 mg</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-631/06 04.01.2009 C10AA01 3837000103564 002640
010803	<b>VASILIP filmsko obložene tablete 80 mg</b> simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena tableta škafila z 84 tabletami (12 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija  KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-632/06 04.01.2009 C10AA01 3837000103571 002780

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010804	<b>VAXIGRIP</b> prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škafila z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (z injekcijsko 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 imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Sanofi Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija  Sanofi Pasteur 2 Avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-732/06 30.05.2010 J07BB02 3837000018523 006483
010805	<b>Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo z 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-694/06 13.10.2011 L01CA04 3837000104202 007030
010806	<b>Vinorelbin Ebewe 10 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje</b> vinorelbin (vinorelbinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 1 vialo z 1 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11 Unterach, Avstrija  Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg.KG, Mondseestrasse 11, Unterach, Avstrija	5363-I-693/06 13.10.2011 L01CA04 3837000104196 006980
010807	<b>VITALIPID N INFANT koncentrat za raztopino za infundiranje</b> vitamini (vitamina)	koncentrat za raztopino za infundiranje škafila z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  podaljšanje dovoljenja za promet	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 74 Uppsala Švedska  Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-741/06 15.02.2010 B05XC 3837000084252 007129
010808	<b>VoriNa 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> folna kislina (acidum folicum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska  Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-368/06 16.05.2011 V03AF06 3837000101836 099558
010809	<b>VoriNa 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> folna kislina (acidum folicum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo s 4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska  Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-369/06 16.05.2011 V03AF06 3837000101843 099561
010810	<b>VoriNa 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> folna kislina (acidum folicum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo s 14 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska  Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-370/06 16.05.2011 V03AF06 3837000101850 099575
010811	<b>VoriNa 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> folna kislina (acidum folicum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska  Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-371/06 16.05.2011 V03AF06 3837000101867 099589
010812	<b>VoriNa 25 mg/ml raztopina za injiciranje</b> folna kislina (acidum folicum)	raztopina za injiciranje škafila z 1 vialo s 40 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah.  novo dovoljenje za promet	Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska  Pharmacemie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-372/06 16.05.2011 V03AF06 3837000101874 099592
010813	<b>XYZAL 0,5 mg/ml peroralna raztopina</b> levocetirizin (levocetirizinum)	peroralna raztopina škafila s steklenico z 200 ml raztopine in graduirano brizgo	Zdravilo se izdaja le na recept.  nova farmacevtska oblika	UCB PHARMA S.p.A., Pianezza-TO, Italija/UCB Farchim S.A., Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica  Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-910/06 05.07.2011 R06AE09 3837000102567 076562
010814	<b>Yasminelle 0,02 mg/3 mg filmsko obložene tablete</b> drospirenon (drospirenonum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	filmsko obložena tableta škafila z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.  novo dovoljenje za promet	Schering AG, Berlin in Schering GmbH und Co. Produktions KG, Weimar, Nemčija/Schering AG, Berlin, Nemčija  Schering AG, Berlin, Nemčija	5363-I-360/06 14.08.2011 G03AA13 3837000101140 001481



Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
010815	<b>ZELDOX 10 mg/ml peroralna suspenzija</b> ziprazidon (ziprasidonum)	peroralna suspenzija škata s platenko	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika.  nova farmacevtska oblika	Heinrich Mack Nachf.GmbH&Co.KG, Heinrich Mack Strasse, Nemčija/Pfizer SARL, Luxembourg, Luksemburg  Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-423/06 28.08.2011 N05AE04 3837000102147 099882
010816	<b>ZOLADEX LA 10,8 mg</b> goserelin (goserelinum)	implantat s podaljšanim sproščanjem škata 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.  sprememba režima izdaje	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija  AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-591/06 29.11.2009 L02AE03 3837000083729 006432