

S E Z N A M

zdravil, za katera je dovoljenje za promet prenehalo veljati oziroma za katera bo dovoljenje za promet prenehalo veljati na predlog imetnikov dovoljenj za promet oziroma na predlog Agencije Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Ime zdravila	Farmacevtska oblika Pakiranje	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe Datum prenehanja veljavnosti	Razlog prenehanja veljavnosti
BILOBIL kapsule 40 mg	trda kapsula škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto	5363-II-029/03 11.12.2006	sprememba v sestavi zdravila in sprememba imena
BILOBIL kapsule 40 mg	trda kapsula škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto	5363-II-030/03 11.12.2006	sprememba v sestavi zdravila in sprememba imena
CENTRUM JUNIOR	žvečljiva tableta škatla s 30 tabletami	Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Italija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall Export GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-II-003/05 20.09.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
CENTRUM od A do Ž	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami	Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Italija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall Export GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-II-001/05 20.09.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
CENTRUM od A do Ž	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami	Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Italija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall Export GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-II-002/05 20.09.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
CENTRUM SILVER	filmsko obložena tableta škatla s 25 tabletami	Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Italija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall Export GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-II-004/05 20.09.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet

Ime zdravila	Farmacevtska oblika Pakiranje	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe Datum prenehanja veljavnosti	Razlog prenehanja veljavnosti
CENTRUM SILVER	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami	Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Italija/ Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Dunaj, Avstrija Wyeth Whitehall Export GmbH, Storchengasse 1, Dunaj, Avstrija	5363-II-005/05 20.09.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
FAVN KAPLJICE META	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s 30 ml raztopine in merilno kapalko	FAVN podjetje za predelavo zdravilnih zelišč, d.o.o., Pleteršnikova 28, Ljubljana FAVN podjetje za predelavo zdravilnih zelišč, d.o.o., Pleteršnikova 28, Ljubljana	5363-II-026/05 15.10.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
FAVN ZELIŠČNA MASAŽA	peroralne kapljice, raztopina škatla s plastenko s 300 ml raztopine	FAVN podjetje za predelavo zdravilnih zelišč, d.o.o., Pleteršnikova 28, Ljubljana FAVN podjetje za predelavo zdravilnih zelišč, d.o.o., Pleteršnikova 28, Ljubljana	5363-II-027/05 15.10.2006*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
FRUMERAL 2 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 30 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-008/06 11.12.2006	sprememba sestave in spre- memba imena
FRUMERAL 2 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 105 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-009/06 11.12.2006	sprememba sestave in spre- memba imena
FRUMERAL 4 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 30 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-010/06 11.12.2006	sprememba sestave in spre- memba imena
FRUMERAL 4 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 105 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-011/06 11.12.2006	sprememba sestave in spre- memba imena
Lekovit C-Ca	šumeče tablete škatla z 10 šumečimi tabletami	Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-II-016/03 29.03.2005*	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet
Melisana Klosterfrau Melis- sengeist	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 47 ml peroralne raztopine	Klosterfrau, Berlin, Nemčija/MCM Klosterfrau Verti- ebs-GmbH, Köln, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana	5363-II-028/05 10.05.2006	sprememba imena izdelovalca

Ime zdravila	Farmacevtska oblika Pakiranje	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe Datum prenehanja veljavnosti	Razlog prenehanja veljavnosti
Melisana Klosterfrau Melis- sengeist	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 95 ml peroralne raztopine	Klosterfrau, Berlin, Nemčija/MCM Klosterfrau Verti- ebs-GmbH, Köln, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana	5363-II-029/05 10.05.2006	sprememba imena izdelovalca
Melisana Klosterfrau Melis- sengeist	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 155 ml peroralne raztopine	Klosterfrau, Berlin, Nemčija/MCM Klosterfrau Verti- ebs-GmbH, Köln, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana	5363-II-030/05 10.05.2006	sprememba imena izdelovalca
MUCOFALK z okusom pomaranče	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 150 g zrnč	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Nemčija Salus, Ljubljana, d.d., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana	5363-II-018/04 06.11.2006	sprememba v sestavi zdravila
MUCOFALK z okusom pomaranče	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s 300 g zrnč	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Nemčija Salus, Ljubljana, d.d., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana	5363-II-019/04 06.11.2006	sprememba v sestavi zdravila
MUCOFALK z okusom pomaranče	zrnca za peroralno suspenzijo škatla z 20 vrečkami po 5 g zrnč	Dr. Falk Pharma GmbH, Leinenweberstrasse 5, Nemčija Salus, Ljubljana, d.d., Mašera Spasičeva ulica 10, Ljubljana	5363-II-017/04 06.11.2006	sprememba v sestavi zdravila
neo-angin N pastile	pastila škatla s 24 pastilami (2 x 12 pastil v preti- snem omotu)	Divapharma-Knufinke Arzneimittelwerk GmbH za Maria Clementine Martin Klosterfrau, Nemčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana	5363-II-047/02 10.05.2006	sprememba imena zdravila
neo-angin N pastile brez sladkorja	pastila škatla s 24 pastilami (2 x 12 pastil v preti- snem omotu)	Divapharma-Knufinke Arzneimittelwerk GmbH za Maria Clementine Martin Klosterfrau, Nwmčija Top Trade d.o.o., Cesta v Gorice 39, Ljubljana	5363-II-048/02 10.05.2006	sprememba imena zdravila
NICORETTE 5 mg/16 ur transdermalni obliži	transdermalni obliži škatla s 7 transdermalnimi obliži	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-014/05 11.12.2006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE 10 mg/16 ur transdermalni obliži	transdermalni obliži škatla s 7 transdermalnimi obliži	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-015/05 11.12.2006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet

Ime zdravila	Farmacevtska oblika Pakiranje	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe Datum prenehanja veljavnosti	Razlog prenehanja veljavnosti
NICORETTE 15 mg/16 ur transdermalni obliži	transdermalni obliži škatla s 7 transdermalnimi obliži	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-016/05 11.12.2006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE Mint 4 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 30 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-025/05 28122006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE Freshmint 2 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 30 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-032/05 28122006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE Freshmint 2 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 105 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-033/05 28122006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE Freshmint 4 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 30 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-034/05 28122006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
NICORETTE Freshmint 4 mg zdravilni žvečilni gumiji	zdravilni žvečilni gumi škatla s 105 žvečilnimi gumiji	Pfizer Health AB, Helsingborg, Švedska/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg	5363-II-035/05 28122006	sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet
PERVIVO	peroralna raztopina škatla s steklenico s 50 ml raztopine	Richard Bittner AG, Weitensfeld, Avstrija Farmedica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana	5363-II-057/04 11.12.2006	sprememba imena izdelovalca
PERVIVO	peroralna raztopina škatla s steklenico z 250 ml raztopine	Richard Bittner AG, Weitensfeld, Avstrija Farmedica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana	5363-II-058/04 11.12.2006	sprememba imena izdelovalca
PERVIVO	peroralna raztopina škatla s steklenico s 500 ml raztopine	Richard Bittner AG, Weitensfeld, Avstrija Farmedica, d.o.o., Leskoškova 12, Ljubljana	5363-II-059/04 11.12.2006	sprememba imena izdelovalca

Ime zdravila	Farmacevtska oblika Pakiranje	Izdelovalec/Proizvajalec Imetnik dovoljenja za promet	Številka odločbe Datum prenehanja veljavnosti	Razlog prenehanja veljavnosti
STREPSILS ORIGINAL	škatla s 24 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-049/05 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
STREPSILS VITAMIN C z okusom pomaranče	škatla s 24 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-010/05 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
STREPSILS MENTOL	škatla s 24 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-023/04 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
STREPSILS brez sladkorja z okusom limone	škatla s 24 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-009/05 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
STREPSILS z okusom medu in limone	škatla s 24 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-015/06 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
STREPSILS z okusom medu in limone	škatla z 12 pastilami	Boots Healthcare International, Thane Road, Nottingham, Velika Britanija PharmaSwiss d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana	5363-II-016/06 04.12.2006	sprememba izdelovalca in imetnika dovoljenja za promet
VALSEDAN	obložena tableta škatla z 20 tabletami	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto KRKA, tovarna zdravil, d.d., Šmarješka cesta 6, Novo mesto	5363-II-005/02 15.10.2006	ukinitve dovoljenja za promet na predlog imetnika dovoljenja za promet

*zdravilo je lahko na trgu še 18 mesecev po navedenem datumu, skladno s 50. členom Zakona o zdravilih