

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
011197	ACCOLATE 20 mg filmsko obložene tablete zafirlukast (zafirlukastum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-475/07 27.06.2010 R03DC01 3837000085198 003255
011198	Acipan 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-449/07 10.07.2012 A02BC02 3837000107951 025690
011199	Acipan 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-448/07 10.07.2012 A02BC02 3837000107944 025682
011200	Acipan 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 20 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-451/07 10.07.2012 A02BC02 3837000107975 025658
011201	Acipan 40 mg prašek za raztopino za injiciranje pantoprazol (pantoprazolum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-450/07 10.07.2012 A02BC02 3837000107968 025704
011202	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 i.e. filmsko obložene tablete + šumeča zrnca risedronska kislina (acidum risedronicum) kalcijev karbonat (calcii carbonas) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	filmsko obložena tableta in šumeča zrnca škatla z 12 x (1 filmsko obložena tableta + 6 vrečk s šumečimi zrci)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-522/07 14.08.2012 A11CC05 3837000108262 026537
011203	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 i.e. filmsko obložene tablete + šumeča zrnca risedronska kislina (acidum risedronicum) kalcijev karbonat (calcii carbonas) holekalciferol (vitamin D3) (cholecalciferolum (vitaminum D3))	filmsko obložena tableta in šumeča zrnca škatla s 4 x (1 filmsko obložena tableta + 6 vrečk s šumečimi zrci)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Procter & Gamble Pharmaceuticals Germany GmbH, Weiterstadt, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-521/07 14.08.2012 A11CC05 3837000108255 026549
011204	ADARTREL 0,25 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GSK Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-494/07 24.07.2012 N04BC 3837000104400 026506
011205	ADARTREL 0,5 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GSK Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-495/07 24.07.2012 N04BC 3837000104417 026514
011206	ADARTREL 2 mg filmsko obložene tablete ropinirol (ropinirolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Pharmaceuticals, Velika Britanija/GSK Export Limited,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-496/07 24.07.2012 N04BC 3837000104424 026530
011207	ALENAX 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	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-464/07 24.08.2011 M05BA04 3837000108026 025879

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
011208	ALENAX 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla z 8 tabletami (2 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab., Irska in Arcana Arzneimitt. GmbH, Avstrija/Generics(UK) Ltd., Velika Britanija _____ Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-463/07 24.08.2011 M05BA04 3837000108019 025887
011209	Amlodigamma 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Mauermann -Arzneimittel, Nem./Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-397/07 14.05.2012 C08CA01 3837000107395 020800
011210	Amlodigamma 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Mauermann -Arzneimittel, Nem./Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-398/07 14.05.2012 C08CA01 3837000107401 020940
011211	Amlodigamma 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Mauermann -Arzneimittel, Nem./Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-395/07 14.05.2012 C08CA01 3837000107371 020630
011212	Amlodigamma 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Artesan Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija in Mauermann -Arzneimittel, Nem./Wörwag Pharma GmbH&Co.KG, Nemčija _____ Wörwag Pharma GmbH & Co. KG, Calwer Strasse 7, Böblingen, Nemčija	5363-I-396/07 14.05.2012 C08CA01 3837000107388 020770
011213	APILEPSIN 150 mg gastrorezistentne tablete valprojska kislina (acidum valproicum)	gastrorezistentna tableta škatla s stekleničko s sušilnim valjčkom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto v sodelovanju s Sanofi, Francija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-392/07 04.01.2009 N03AG01 3837000002966 007455
011214	APILEPSIN 300 mg gastrorezistentne tablete valprojska kislina (acidum valproicum)	gastrorezistentna tableta škatla s stekleničko s sušilnim valjčkom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto v sodelovanju s Sanofi, Francija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-393/07 04.01.2009 N03AG01 3837000002973 007463
011215	APILEPSIN 300mg/1 ml peroralne kapljice, raztopina valprojska kislina (acidum valproicum)	peroralne kapljice, raztopina škatla s stekleničko s stekleno kapalko s 60 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto v sodelovanju s Sanofi, Francija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-394/07 04.01.2009 N03AG01 3837000002980 019364
011216	ARFICIN 300 mg trde kapsule rifampicin (rifampicinum)	kapsula škatla s plastičnim vsebnikom s 100 kapsulami	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., Dvorčakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-311/07 12.11.2009 J04AB02 3837000075960 008044
011217	ASTROL 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Nijmegen, Niz. in Synthon Hispania, S.L., Barcelona, Španija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija _____ Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-610/07 11.09.2012 L02BG03 3837000108798 026964
011218	Batrafen S 10 mg/g zdravilni šampon ciklopiroks (ciclopiroxum)	zdravilni šampon škatla z 2 plastenkama s 60 ml šampona	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija _____ sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-549/07 13.02.2011 D01AE14 3837000100693 039756
011219	Batrafen S 10 mg/g zdravilni šampon ciklopiroks (ciclopiroxum)	zdravilni šampon škatla z 1 plastenko s 60 ml šampona	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija _____ sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-548/07 13.02.2011 D01AE14 3837000100686 039721

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
011220	BEGRIVAC 2007/2008 suspenzija za injiciranje cepivo proti gripi z inaktiviranimi virusi (vaccinum influenzae inactivatum, ex viris integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (z iglo) z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH&CoKG, Emil-von Behring Strasse 76, Marburg, Nemčija Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH&CoKG, Emil-von Behring Strasse 76, Marburg, Nemčija	5363-I-633/07 07.07.2008 J07BB01 3837000073720 012106
011221	Benil 0,5 mg/1 ml kapljice za nos, raztopina, za otroke nafazolin (naphazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s stekleničko (z zaporko s kapalko) z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-331/07 19.01.2011 R01AA08 3837000003086 011851
011222	Benil 1 mg/1 ml kapljice za nos, raztopina, za odrasle nafazolin (naphazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s stekleničko (z zaporko s kapalko) z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-332/07 19.01.2011 R01AA08 3837000003093 011886
011223	BICKAM 50 mg filmsko obložene tablete bicalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-139/07 05.03.2012 L02BB03 3837000106022 015270
011224	Bikalutamid Lek 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	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-145/07 03.04.2012 L02BB03 3837000106701 018309
011225	Bikalutamid Teva 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB, Teva Sante, Fra., Teva Pharmaceutid Works, Co.Ltd., Mad., Pharmacie B.V., Niz./Teva, Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-490/07 20.07.2012 L02BB03 3837000108088 025860
011226	BIONOLIPREL 2,5 mg/ 0,625 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-592/07 17.09.2012 C09BA04 3837000108972 026794
011227	BIONOLIPREL FORTE 5 mg/ 1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-593/07 17.09.2012 C09BA04 3837000108989 026840
011228	BIOPREXANIL COMBI 5 mg/ 1,25 mg filmsko obložene tablete perindopril (perindoprilum) indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Les Lab. Servier Industrie, Francija in Servier Ireland Industries Ltd., Irska/Les Lab.Servier Ind., Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-594/07 17.09.2012 C09BA04 3837000108996 026859
011229	BISOLVON 2 mg/ml peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator bromheksin (bromhexinum)	peroralna raztopina/inhalacijska raztopina za nebulator škatla s stekleničko s 40 ml raztopine in merico	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Instituto De Angeli S.r.l., Reggello (Firenze), Italija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-299/07 29.09.2010 R05CB02 3837000081527 053600
011230	BISOLVON 8 mg tablete bromheksin (bromhexinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim France, Francija/Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-300/07 29.09.2010 R05CB02 3837000081510 053732

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
011231	Bromergon 2,5 mg tablete bromokriptin (bromocriptinum)	tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-467/07 03.11.2008 G02CB01 383700004083 013706
011232	BUSCOPAN 10 mg obložene tablete hioscinijev butilbromid (hyoscini butylbromidum)	obložena tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Boehringer Ingelheim France, Francija/ Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-658/07 30.10.2010 A03BB01 3837000081534 067199
011233	CALIXTA 15 mg filmsko obložene tablete mirtazapin (mirtazapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo d.d., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-622/07 13.09.2012 N06AX11 3837000108866 026140
011234	CALIXTA 30 mg filmsko obložene tablete mirtazapin (mirtazapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo d.d., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-623/07 13.09.2012 N06AX11 3837000108873 027375
011235	CALIXTA 45 mg filmsko obložene tablete mirtazapin (mirtazapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Belupo s.r.o., Cukrova 14, Bratislava, Slovaška/ Belupo d.d., ul. Danica 5, Koprivica, Hrvaška Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-624/07 13.09.2012 N06AX11 3837000108880 027383
011235	Cerazette 75 mikrogramov filmsko obložene tablete dezogestrel (desogestrelum)	filmsko obložena tableta škatla s 84 tabletami (3 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	N. V. Organon, Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-668/07 28.09.2012 G03AC09 3837000109368 028070
011236	Ciprofloksacin Regiomedica 200 mg/ 100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH Nemčija Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija	5363-I-556/07 20.08.2012 J01MA02 3837000108422 026484
011236	Cerazette 75 mikrogramov filmsko obložene tablete dezogestrel (desogestrelum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	N. V. Organon, Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-667/07 28.09.2012 G03AC09 3837000109351 028979
011237	Ciprofloksacin Regiomedica 400 mg/ 200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 vialami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH Nemčija Regiomedica GmbH Teichstrasse 66, Lörrach, Nemčija	5363-I-557/07 20.08.2012 J01MA02 3837000108439 026476
011238	Clarexid 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-265/07 08.05.2012 J01FA09 3837000107227 018724
011239	Clarexid 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-266/07 08.05.2012 J01FA09 3837000107234 020001

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
011240	Clarexid 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-267/07 08.05.2012 J01FA09 3837000107449 020010
011241	Clexane 10000 anti-Xa i.e./1 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama 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	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-353/07 29.11.2009 B01AB05 3837000083668 007293
011242	Clexane 2000 anti- Xa i.e./0,2 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama z 0,2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-349/07 29.11.2009 B01AB05 3837000083620 007153
011243	Clexane 4000 anti-Xa i.e./0,4 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama z 0,4 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-350/07 29.11.2009 B01AB05 3837000083637 007161
011244	Clexane 6000 anti-Xa i.e./0,6 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama 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	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-351/07 29.11.2009 B01AB05 3837000083644 007250
011245	Clexane 8000 anti-Xa i.e./0,8 ml enoksaparin (enoxaparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 napolnjenima injekcijskama brizgama 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 nadaljnjem zdravljenju. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Aventis Intercontinental, Francija in Aventis Pharma S.A, Madrid, Španija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-352/07 29.11.2009 B01AB05 3837000083651 007285
011246	COSOPT brez konzervansa 20 mg/ml + 5 mg/ml kapljice za oko, raztopina, enoodmerni vsebnik timolol (timololum) dorzolamid (dorzolamidum)	kapljice za oko, raztopina škatla s 30 enoodmernimi vsebniki z 0,2 ml raztopine (2 x 15 enoodmernih vsebnikov v vrečki)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Laboratoires Merck Sharp&Dohme-Chibret (Mirabel Plant), Riom, Francija/Merck Sharp&Dohme IDEA Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-981/06 19.12.2011 S01ED51 3837000104660 009610
011247	Depakine chrono 300 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z dvema plastičnima vsebnikoma s 50 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares, Francija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-607/07 02.06.2010 N03AG01 3837000084658 007927
011248	Depakine chrono 500 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem valprojska kislina (acidum valproicum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastičnim vsebnikom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, 1 rue de la Vierge, Ambares, Francija/sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-608/07 02.06.2010 N03AG01 3837000084665 007943
011249	DicloJet 75 mg trde gastrozistentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrozistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Astellas Pharma GmbH, Neumarkter Str. 61, München, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-488/07 20.07.2012 M01AB05 3837000108064 025852

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalce/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
011250	DicloJet 75 mg trde gastrorezišentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Astellas Pharma GmbH, Neumarkter Str. 61, München, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-489/07 20.07.2012 M01AB05 3837000108071 025844
011251	DicloJet 75 mg trde gastrorezišentne kapsule diklofenak (diclofenacum)	gastrorezišentna kapsula, trda škatla s 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Astellas Pharma GmbH, Neumarkter Str. 61, München, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-487/07 20.07.2012 M01AB05 3837000108057 025836
011252	DONA prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum) natrijev klorid (natrii chloridum)	prašek za peroralno raztopino škatla z 20 vrečkami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Rottapharm S.p.A., Monza, Italija in Rottapharm Ltd., Irska/Rottapharm S.p.A, Milano, Italija Rottapharm S.p.A. Galleria Unione, 5, Milano, Italija	5363-I-647/07 11.06.2009 M01AX05 3837000090925 061093
011253	DOTAREM 0,5 mmol/ml raztopina za injiciranje gadoterna kislina (acidum gadotericum)	raztopina za injiciranje škatla z vialo 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 in sprememba imena zdravila	Guerbert, B.P. 50400, Roissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-148/07 25.02.2010 V08CA02 3837000083187 007528
011254	Doxazosin Arrow 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd.,VB,Juta Pharma GmbH,Nem., Selamine Ltd,Irs.,Qualiti (Burnley) Ltd., VB/Arrow, Slovenija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-202/07 16.03.2012 C02CA04 3837000108125 026450
011255	Efexiva 150 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl, Nem., FARMA-APS SA, Por., Salutas Pharma GmbH,Nem.,Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-627/07 13.09.2012 N06AX16 3837000108910 026913
011256	Efexiva 37,5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl, Nem., FARMA-APS SA, Por., Salutas Pharma GmbH,Nem.,Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-625/07 13.09.2012 N06AX16 3837000108897 027391
011257	Efexiva 75 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem venlafaksin (venlafaxinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Dragenopharm Apotheker Püschl, Nem., FARMA-APS SA, Por., Salutas Pharma GmbH,Nem.,Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-626/07 13.09.2012 N06AX16 3837000108903 026905
011258	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-459/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106831 021075
011259	Epufen 100 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-458/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106824 018627
011260	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatla z 10 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-453/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106770 021130

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
011261	Epufen 12,5 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatala s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-452/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106763 018490
011262	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatala s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-454/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106787 018520
011263	Epufen 25 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatala z 10 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-455/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106794 021202
011264	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatala s 5 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-456/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106800 018554
011265	Epufen 50 mikrogramov/uro transdermalni obliži fentanil (fentanylum)	transdermalni obliž škatala z 10 transdermalnimi obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Hexal AG, Industriestrasse 25, Holzkirchen, Nemčija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-457/07 16.03.2012 N02AB03 3837000106817 021270
011266	ERGOMETRIN LEK 0,2 mg filmsko obložene tablete ergometrin (ergometrinum)	filmsko obložena tableta škatala s steklenim vsebnikom z 20 tabletami	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-371/07 19.03.2009 G02AB03 3837000004496 056774
011267	ERGOMETRIN LEK 0,2 mg/ml raztopina za injiciranje ergometrin (ergometrinum)	raztopina za injiciranje škatala s 50 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-372/07 19.03.2009 G02AB03 3837000004489 028568
011268	Fludarabin Teva 25 mg/ml koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje fludarabin (fludarabinum)	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatala z 1 vialo z 2 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pharmacie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska Pharmacie B.V., Swensweg 5, P.O. Box 552, Haarlem, Nizozemska	5363-I-666/07 28.09.2012 L01BB05 3837000109344 026581
011269	Forosa 70 mg filmsko obložene tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 8 tabletami (2 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-461/07 12.07.2012 M05BA04 3837000107999 025828
011270	Forosa 70 mg filmsko obložene tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-462/07 12.07.2012 M05BA04 3837000108002 025810
011271	Forosa 70 mg filmsko obložene tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	filmsko obložena tableta škatala s 4 tabletami (1 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija Kemofarmacija, d.d., Cesta na Brdo 100, Ljubljana, Slovenija	5363-I-460/07 12.07.2012 M05BA04 3837000107982 025801
011272	FORTUM Monoviala 1 g prašek za raztopino za infundiranje cefazidim (cefazidimum)	prašek za raztopino za infundiranje škatala z 1 vialo s plastičnim nastavkom z iglo in praškom (Monoviala)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Verona, Italija/GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-337/07 04.09.2010 J01DD02 3837000085167 009733

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
011273	FOSAMAX enkrat tedensko 70 mg tablete alendronska kislina (acidum alendronicum)	tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-354/07 09.04.2011 M05BA04 3837000086690 015318
011274	Foster 100/6 mikrogramov na sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom beklometazon (beclometasonum) formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla s tlačilnim vsebnikom, opremljenim 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., Via Palermo 26/a, Parma, Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-201/07 21.06.2012 R03AK07 3837000107777 016284
011275	Frexocel 100 mg filmsko obložene tablete lumirakoksib (lumirakoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-390/07 14.06.2012 M01AH06 3837000107586 023710
011276	Frexocel 100 mg filmsko obložene tablete lumirakoksib (lumirakoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-391/07 14.06.2012 M01AH06 3837000107593 023850
011277	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-661/07 19.05.2008 J01FA09 3837000024944 013854
011278	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-660/07 19.05.2008 J01FA09 3837000024975 013846
011279	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-662/07 19.05.2008 J01FA09 3837000024951 013870
011280	Fromilid uno 500 mg tablete s podaljšanim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-663/07 19.05.2008 J01FA09 3837000024968 013927
011281	Glibenklamid Lek 5 mg tablete glibenklamid (glibenclamidum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-373/07 10.11.2007 A10BB01 3837000010671 046949
011282	GLUCOPHAGE 1000 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 ali 4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca/proizvajalca	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-383/07 12.01.2009 A10BA02 3837000026207 040886
011283	GLUCOPHAGE 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca/proizvajalca	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-381/07 12.01.2009 A10BA02 3837000026191 040878
011284	GLUCOPHAGE 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (5 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca/proizvajalca	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-382/07 02.04.2008 A10BA02 3837000073393 011320

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
011285	Granisetron Teva 1 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd., VB in Teva Sante, Sens, Francija in Pharmachemie B.V., Niz./Teva Ltd., Petah Tiqva, Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-664/07 28.09.2012 A04AA02 3837000109320 028100
011286	Granisetron Teva 2 mg filmsko obložene tablete granisetron (granisetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Teva UK Ltd., VB in Teva Sante, Sens, Francija in Pharmachemie B.V., Niz./Teva Ltd., Petah Tiqva, Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-665/07 28.09.2012 A04AA02 3837000109337 028185
011287	HEPAVIT 2,5 mg/2 ml raztopina za injiciranje hidroksokobalamin (hydroxocobalaminum)	raztopina za injiciranje škatla z 2 ampulama 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	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi Deutschland, Bad Homburg, Nemčija Alpe Adria Pharma, d.o.o., Farmacevtsko podjetje, Dolenjska cesta 99, Ljubljana, Slovenija	5363-I-333/07 23.06.2010 B03BA03 3837000081848 072702
011288	HOLOXAN 1 g prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-304/07 20.12.2011 L01AA06 3837000016000 035467
011289	HOLOXAN 1 g/25 ml raztopina za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. nova jakost	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-306/07 20.12.2011 L01AA06 3837000107463 023990
011290	HOLOXAN 2 g prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-305/07 20.12.2011 L01AA06 3837000016017 025674
011291	HOLOXAN 2 g/50 ml raztopina za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. nova jakost	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-307/07 20.12.2011 L01AA06 3837000107470 024040
011292	HOLOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ifosfamid (ifosfamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-303/07 20.12.2011 L01AA06 3837000016031 035475
011293	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Islandija	5363-I-678/07 02.10.2012 G04CB01 3837000109481 028320
011294	Hyplafin 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis Group hf., Islandija	5363-I-677/07 02.10.2012 G04CB01 3837000109375 028240

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
011295	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 1 tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-378/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105155 009890
011296	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla s 5 tubami s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-374/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105179 009920
011297	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 10 tubami s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-375/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105186 010090
011298	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 2 tubama s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-380/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105162 010120
011299	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 1 tubo s 60 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-379/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105193 009750
011300	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla z 2 tubama z 60 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-377/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105209 009776
011301	INFECTOSCAR 5 % krema permetrin (permethrinum)	krema škatla s 5 tubami s 60 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Infecopharm Arzneimittel GmbH, Von-Humboldt-Str.1, Heppenheim, Nemčija Infecopharm Arzneimittel GmbH Von-Humboldt-Str. 1, Heppenheim, Nemčija	5363-I-376/07 18.12.2011 P03AC04 3837000105216 010219
011302	Influvac 2007/2008 suspenzija za injiciranje 0,5 ml prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Solvay Pharmaceuticals B.V.,8121 AA Olst/ Solvay Pharmaceuticals B.V.,1381 CP Weesp, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, , Nizozemska	5363-I-621/07 17.02.2010 J07BB02 3837000094572 014761
011303	Influvac 2007/2008 suspenzija za injiciranje 0,5 ml prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Solvay Pharmaceuticals B.V.,8121 AA Olst/ Solvay Pharmaceuticals B.V.,1381 CP Weesp, Nizozemska Solvay Pharmaceuticals B.V., C.J. van Houtenlaan 36, Weesp, , Nizozemska	5363-I-620/07 17.02.2010 J07BB02 3837000094565 014753
011304	IOMERON 250 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeprolium)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-313/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083897 005401

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
011305	IOMERON 250 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje škatla s stekleničko 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-314/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083989 005428
011306	IOMERON 250 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-312/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083859 005398
011307	IOMERON 300 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-315/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083866 005436
011308	IOMERON 300 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-318/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083927 005487
011309	IOMERON 300 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-317/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083910 005460
011310	IOMERON 300 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje škatla s stekleničko s 75 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	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-316/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083903 005452
011311	IOMERON 350 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (jomeprolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-319/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083873 005495

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
011312	IOMERON 350 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje škatla s stekleničko 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-322/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083958 005525
011313	IOMERON 350 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje škatla s stekleničko po 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	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-321/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083941 005517
011314	IOMERON 350 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-320/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083934 005509
011315	IOMERON 400 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-325/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083972 005606
011316	IOMERON 400 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-324/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083965 005592
011317	IOMERON 400 mg l/ml raztopina za injiciranje jomeprol (iomeproolum)	raztopina za injiciranje 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 in sprememba imena zdravila	Bracco S.p.A., Milano, Italija in PANTHEON ITALIA S.p.A., Italija/Bracco S.p.A., Milano, Italija Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-323/07 21.12.2009 V08AB10 3837000083880 005584
011318	ITRASPORIN 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolum)	kapsula, trda škatla s 15 kapsulami (3 x 5 kapsule v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-618/07 25.09.2012 J02AC02 3837000109115 026760
011319	ITRASPORIN 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolum)	kapsula, trda škatla s 4 kapsulami (1 x 4 kapsule v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-617/07 25.09.2012 J02AC02 3837000109108 026735

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
011320	ITRASPORIN 100 mg trde kapsule itraconazol (itraconazolum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Slovenija _____ Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-619/07 25.09.2012 J02AC02 3837000109122 026786
011321	KABIVEN PERIPHERAL emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije-glukoza, aminokislina, elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 3 tri-prekatnimi vrečami (Biofine) z 2400 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 74 Uppsala Švedska _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-407/07 10.09.2007 B05BA10 3837000107708 024180
011322	KABIVEN PERIPHERAL emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana, kombinacije-glukoza, aminokislina, elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečami (Biofine) z 1920 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo pakiranje	Fresenius Kabi AB, Rapskatan 7, 751 74 Uppsala Švedska _____ Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-406/07 10.09.2007 B05BA10 3837000107715 024210
011323	KALILACTASOL raztopina za hemofiltracijo in hemodializo natrijev klorid (natrii chloridum) kalcijev klorid (calcii chloridum) magnezijev klorid (magnesiumi chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis) glukoza (glucosum)	raztopina za hemofiltracijo in hemodializo škatla z 2 vrečkama z 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. _____ novo dovoljenje za promet	Biosol S.p.A., Sondalo, Italija _____ Auremiana, izvozno uvozno trgovsko podjetje, d.o.o., Sežana, Partizanska 109, Sežana, Slovenija	5363-I-413/07 16.07.2012 B05ZB 3837000108033 025798
011324	KALINOR šumeče tablete 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. _____ sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG, Uetersen, Nemčija/Desma GmbH, Mainz, Nemčija _____ Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-659/07 01.10.2009 A12BA30 3837000000627 088560
011325	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 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-611/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108743 026980
011326	KARBOX 150 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-612/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108804 026972
011327	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 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-613/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108750 027090
011328	KARBOX 300 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-614/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108811 027120

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
011329	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 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-615/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108767 027251
011330	KARBOX 600 mg filmsko obložene tablete okskarbazepin (oxcarbazepinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 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-616/07 05.09.2012 N03AF02 3837000108828 027260
011331	KETESSE 12,5 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg _____ Menarini International O.I.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-654/07 26.01.2012 M01AE17 3837000109146 027723
011332	KETESSE 25 mg filmsko obložene tablete deksketoprofen (dexketoprofenum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg _____ Menarini International O.I.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-655/07 26.01.2012 M01AE17 3837000109153 027731
011333	KETESSE 50 mg/2 ml raztopina za injiciranje ali koncentrat za raztopino za infundiranje deksketoprofen (dexketoprofenum)	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje 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. _____ novo dovoljenje za promet	LABORATORIOS MENARINI, S.A., Španija in A. MENARINI, srl, Italija/Menarini Int. O.I.S.A., Luksemburg _____ Menarini International O.I.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-656/07 26.01.2012 M01AE17 3837000109160 027740
011334	Klimicin V 20 mg/g vaginalna krema klindamicin (clindamycinum)	vaginalna krema škatla s tubo s 40 g kreme in 7 aplikatorji	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-385/07 19.12.2010 G01AA10 3837000005073 086762
011335	Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija _____ M.R. Pharma GmbH Waldstrasse 30, Tangstedt, Nemčija	5363-I-635/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109078 027685
011336	Kvelux 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija _____ LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-644/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109078 027685
011337	Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija _____ M.R. Pharma GmbH Waldstrasse 30, Tangstedt, Nemčija	5363-I-636/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109085 027669
011338	Kvelux 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija _____ LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-645/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109085 027669
011339	Kvelux 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija _____ M.R. Pharma GmbH Waldstrasse 30, Tangstedt, Nemčija	5363-I-634/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109061 027693

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
011340	Kvelux 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-643/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109061 027693
011341	Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija M.R. Pharma GmbH Waldstrasse 30, Tangstedt, Nemčija	5363-I-637/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109092 027642
011342	Kvelux 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Nycomed Pharma Sp. z o.o., 99-420 Lyszkowice, Poljska/Lek d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-646/07 17.09.2012 N05AH04 3837000109092 027642
011343	Kvetiapin Merck 100 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Farma Quimica, Poligomo MERCK, Mollet Del Valles, Barcelona, Španija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-581/07 04.09.2012 N05AH04 3837000108712 027278
011344	Kvetiapin Merck 200 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Farma Quimica, Poligomo MERCK, Mollet Del Valles, Barcelona, Španija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-582/07 04.09.2012 N05AH04 3837000108729 027294
011345	Kvetiapin Merck 25 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Farma Quimica, Poligomo MERCK, Mollet Del Valles, Barcelona, Španija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-580/07 04.09.2012 N05AH04 3837000108705 027316
011346	Kvetiapin Merck 300 mg filmsko obložene tablete kvetiapin (quetiapinum)	filmsko obložena tableta škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Merck Farma Quimica, Poligomo MERCK, Mollet Del Valles, Barcelona, Španija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-583/07 04.09.2012 N05AH04 3837000108736 027359
011347	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škafila s plastenko z zaporko, s pršilnim ventilom, s 30 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imena izdelovalca	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-386/07 04.01.2009 D01AE15 3837000078909 093076
011348	Lamisil 10 mg/g dermalno pršilo, raztopina terbinafin (terbinafinum)	dermalno pršilo, raztopina škafila s plastenko z zaporko, s pršilnim ventilom, s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Lek farmacevtska družba, d.d., Ljubljana/ Novartis Consumer Health SA, Nyon, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-387/07 04.01.2009 D01AE15 3837000107555 024228
011349	Lantrea 15 mg gastorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastorezistentna kapsula, trda škafila s plastenko z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac SA, Zaragoza, Španija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-110/07 16.02.2012 A02BC03 3837000107333 014320
011350	Lantrea 15 mg gastorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastorezistentna kapsula, trda škafila z 2 plastenkama z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac SA, Zaragoza, Španija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-111/07 16.02.2012 A02BC03 3837000107340 014370
011351	Lantrea 30 mg gastorezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastorezistentna kapsula, trda škafila z 2 plastenkama z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac SA, Zaragoza, Španija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-113/07 16.02.2012 A02BC03 3837000107364 014460

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
011352	Lantrea 30 mg gastrerezistentne trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	gastrerezistentna kapsula, trda škatlja s plastenko z 28 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Laboratorios Belmac SA, Zaragoza, Španija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-112/07 16.02.2012 A02BC03 3837000107357 014389
011353	Lanzul 30 mg trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	kapsula škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-296/07 31.10.2010 A02BC03 3837000107425 021440
011354	Lanzul 30 mg trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	kapsula škatlja s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-295/07 31.10.2010 A02BC03 3837000107418 021580
011355	Lanzul 30 mg trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	kapsula škatlja s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-294/07 31.10.2010 A02BC03 3837000008241 057746
011356	Lanzul S 15 mg trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	kapsula škatlja z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-298/07 10.07.2010 A02BC03 3837000085426 009474
011357	Lanzul S 15 mg trde kapsule lansoprazol (lansoprazolum)	kapsula škatlja s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-297/07 10.07.2010 A02BC03 3837000107432 021610
011358	Lasix 40 mg tablete furosemid (furosemidum)	tableta škatlja z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o. Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-476/07 23.06.2010 C03CA01 3837000075267 072656
011359	Lekoklar 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-343/07 04.01.2009 J01FA09 3837000078473 093807
011360	Lekoklar 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-344/07 04.01.2009 J01FA09 3837000078480 093815
011361	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatlja s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-329/07 27.02.2009 J01FA09 3837000088274 027227
011362	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatlja z 10 tabletami (2 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-328/07 27.02.2009 J01FA09 3837000088243 027146
011363	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatlja s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-330/07 27.02.2009 J01FA09 3837000088250 027162

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
011364	Lekoklar XL 500 mg filmsko obložene tablete s pulzirajočim sproščanjem klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta s pulzirajočim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-327/07 27.02.2009 J01FA09 3837000088267 027170
011365	Limeral 1 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-542/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108392 026387
011366	Limeral 1 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-543/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108453 026395
011367	Limeral 2 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-545/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108460 026417
011368	Limeral 2 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-544/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108408 026425
011369	Limeral 3 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-547/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108477 026433
011370	Limeral 3 mg tableta glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija in Actavis Ltd., Zejtun, Malta/Actavis hf., Hafnarfjörður, Islandija Actavis Group hf., Reykjavíkurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-546/07 20.08.2012 A10BB12 3837000108415 026441
011371	LIZINOPRIL GALEX 10 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	PSI supply nv, Kraanlei 27, Ghent, Belgija ali Galex, d.d., Murska Sobota/Galex, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-411/07 19.06.2012 C09AA03 3837000107753 024350
011372	LIZINOPRIL GALEX 20 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	PSI supply nv, Kraanlei 27, Ghent, Belgija ali Galex, d.d., Murska Sobota/Galex, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-412/07 19.06.2012 C09AA03 3837000107760 024414
011373	LIZINOPRIL GALEX 5 mg tablete lizinopril (lisinoprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	PSI supply nv, Kraanlei 27, Ghent, Belgija ali Galex, d.d., Murska Sobota/Galex, d.d., Slovenija GALEX- Proizvodnja in promet s farmacevtskimi in drugimi proizvodi, d.d., Tišinska ulica 29g, Murska Sobota, Slovenija	5363-I-410/07 19.06.2012 C09AA03 3837000107746 024490
011374	Lofral 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska/ Mepha Ltd., Dornachstrasse 114, Aesh - Basel, Švica MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	5363-I-431/07 02.07.2012 C08CA01 3837000107876 024520

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
011375	Lofral 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska/ Mepha Ltd., Domachestrasse 114, Aesh - Basel, Švica MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	5363-I-432/07 02.07.2012 C08CA01 3837000107883 024660
011376	Lofral 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska/ Mepha Ltd., Domachestrasse 114, Aesh - Basel, Švica MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	5363-I-429/07 02.07.2012 C08CA01 3837000107852 024686
011377	Lofral 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____novo dovoljenje za promet	Jaba Farmaceutica SA, Sintra, Portugalska/ Mepha Ltd., Domachestrasse 114, Aesh - Basel, Švica MEPHA Lda Rue Elias Garcia, Amadora, Portugalska	5363-I-430/07 02.07.2012 C08CA01 3837000107869 024830
011378	M-eslon 10 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-509/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025866 033243
011379	M-eslon 10 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-508/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025859 033235
011380	M-eslon 10 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-507/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025842 033219
011381	M-eslon 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-516/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025934 033340
011382	M-eslon 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-517/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025941 033359
011383	M-eslon 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-518/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025958 033375
011384	M-eslon 30 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-512/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025897 033286
011385	M-eslon 30 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-510/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025873 033251
011386	M-eslon 30 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-511/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025880 033278

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
011387	M-eslon 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-514/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025910 033308
011388	M-eslon 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-515/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025927 033332
011389	M-eslon 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem morfin (morphinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Ethypharm Industries, Grand-Quevilly, Francija/ Grünenthal GmbH, Achen, Nemčija ETHYPHARM, 17-21 rue Saint Matthieu, Houdan, Francija	5363-I-513/07 03.10.2008 N02AA01 3837000025903 033294
011390	MEGACE 160 mg tablete 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Haupt Pharma Regensburg GmbH, Regensburg, Nemčija/Bristol-Myers Squibb, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-465/07 10.04.2012 L02AB01 3837000088663 076708
011391	MEGACE 160 mg tablete megestrol (megestrolum)	tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo pakiranje	Bristol-Myers Squibb, Epernon, Francija/ Bristol-Myers Squibb, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-466/07 10.04.2012 L02AB01 3837000108040 025780
011392	Meloksikam Arrow 15 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,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-409/07 19.06.2012 M01AC06 3837000107739 024970
011393	Meloksikam Arrow 7,5 mg tablete meloksikam (meloxicamum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Arrow Generics Ltd,VB in Juta Pharma GmbH,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-408/07 19.06.2012 M01AC06 3837000107722 025020
011394	Miva 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-519/07 02.08.2012 N06AX11 3837000108224 026379
011395	Miva 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma, Barleben, Nemčija in Sandoz GmbH, Kundl, Avstrija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-520/07 02.08.2012 N06AX11 3837000108231 026360
011396	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico z 12,5 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-565/07 25.10.2011 M02AA15 3837000104288 007170
011397	Natrijev diklofenakat MIKA Pharma 40 mg/g dermalno pršilo, raztopina diklofenak (diclofenacum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s steklenico s 25 g raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. sprememba režima izdaje	Pharbil Waltrop GmbH, Waltrop, Nemčija/ MIKA Pharma GmbH, Limburgerhof, Nemčija MIKA Pharma GmbH, Chenoverstrasse 3, Limburgerhof, Nemčija	5363-I-566/07 25.10.2011 M02AA15 3837000104295 007200

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
011398	NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-434/07 14.12.2011 N02AX02 3837000104981 009490
011399	NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-435/07 14.12.2011 N02AX02 3837000104998 009555
011400	NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-436/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105001 009580
011401	NOAX uno 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-437/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105018 008893
011402	NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-439/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105032 008940
011403	NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-441/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105056 009083
011404	NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-438/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105025 008958
011405	NOAX uno 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet s pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-440/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105049 008966
011406	NOAX uno 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-443/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105070 009270
011407	NOAX uno 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-444/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105087 009300
011408	NOAX uno 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5,The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-445/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105094 009440

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
011409	NOAX uno 300 mg tablete s podaljšanim sproščanjem tramadol (tramadolom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	LABOPHARM EUROPE LIMITED, 5, The Seapoint Building, 44 Clontarf Road, Dublin 32, Irska CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-442/07 14.12.2011 N02AX02 3837000105063 009130
011410	Norcuron 4 mg prašek za raztopino za injiciranje vekuronij (vecuronium)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 50 ampulami s praškom in 50 ampulami z vodo za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	N.V.Organon, Oss, Nizozemska in Organon S.A., Francija/N.V.Organon, Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-355/07 01.07.2009 M03AC03 3837000080292 029335
011411	NORLEVO tablete 0,75 mg levonorgestrel (levonorgestrelum)	tableta škatla s 2 tabletama v pretisnem omotu	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Cardinal Health france 429 S.A.S., Osny, Francija/ Laboratoire HRA pharma, Paris, Francija Laboratoire HRA pharma, 15 rue Beranger, Paris, Francija	5363-I-433/07 10.04.2007 G03AC03 3837000088670 012424
011412	Norprolac 150 mikrogramov tablete kinagolid (quinagolidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-506/07 01.08.2012 G02CB04 3837000108200 026336
011413	Norprolac 25 mikrogramov in 50 mikrogramov tablete kinagolid (quinagolidum) kinagolid (quinagolidum)	tableta škatla s 6 tabletami (3 x 25 µg in 3 x 50 µg tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-504/07 01.08.2012 G02CB04 3837000108187 026352
011414	Norprolac 75 mikrogramov tablete kinagolid (quinagolidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Ferring GmbH, Wittland 11, Kiel, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-505/07 01.08.2012 G02CB04 3837000108194 026328
011415	NuvaRing 0,120 mg/0,015 mg vaginalni dostavni sistem etonogestrel (etonogestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	vaginalni dostavni sistem škatla z vrečko z 1 obročkom	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	N. V. Organon, Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-590/07 06.09.2012 G02BB01 3837000108774 027472
011416	NuvaRing 0,120 mg/0,015 mg, vaginalni dostavni sistem etonogestrel (etonogestrelum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	vaginalni dostavni sistem škatla z vrečko s 3 obročki	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	N. V. Organon, Oss, Nizozemska Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-591/07 06.09.2012 G02BB01 3837000108781 027480
011417	Octaplex 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor II (coagulationis factor II) koagulacijski faktor VII (coagulationis factor VII) koagulacijski faktor IX (coagulationis factor IX) koagulacijski faktor X (coagulationis factor X) protein C protein S	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 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	Octapharma Pharm.Produktionsges.m.b.H., Avstrija in Octapharma Ligosheim, Fra./Octapharma (IP) Ltd., Velika Britanija Octapharma (IP) Ltd., Elm Court, Copse Drive, Coventry, CV 9RG, Velika Britanija	5363-I-492/07 23.07.2012 B02BD01 3837000108101 026310
011418	Oksaliplatin Teva 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 4 ml koncentrata	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-672/07 02.10.2012 L01XA03 3837000109382 028380
011419	Oksaliplatin Teva 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 10 ml koncentrata	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-673/07 02.10.2012 L01XA03 3837000109399 028410

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
011420	Oksaliplatin Teva 5 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml koncentrata	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-674/07 02.10.2012 L01XA03 3837000109405 028525
011421	Ofen 100 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem diklofenak (diclofenacum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Medis, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana/Mepha Ltd., Aesch, Švica Mepha-Investigacao, Desenvolvimento e Fabricacao Farmaceutica, Lda, Rua Elias Garcia 28 C, Amadora, Portugalska	5363-I-336/07 28.06.2011 M01AB05 3837000007770 084069
011422	OMEGAVEN 10 % emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 10 vialmi s 50 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-597/07 16.02.2009 B05BA02 3837000027921 090352
011423	OMEGAVEN 10 % emulzija za infundiranje (maščobne emulzije za parenteralno prehrano)	emulzija za infundiranje škatla z 10 vialami s 100 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Graz, Avstrija/ Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-598/07 16.02.2009 B05BA02 3837000027938 090336
011424	Oronazol 200 mg tablete ketokonazol (ketoconazolum)	tableta škatla s stekleničko z 20 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, d.d. v sodelovanju z Janssen Pharmaceutica, Belgija / KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-345/07 07.03.2012 J02AB02 3837000006759 060585
011425	Ortanol 40 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje omeprazol (omeprazolum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 10 vialami s praškom in 10 vialami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-537/07 17.08.2012 A02BC01 3837000108385 026280
011426	Ortanol 40 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje omeprazol (omeprazolum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 vialo z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-535/07 17.08.2012 A02BC01 3837000108361 026298
011427	Ortanol 40 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje omeprazol (omeprazolum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 vialami z vehiklom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-536/07 17.08.2012 A02BC01 3837000108378 026301
011428	OSTEODON 200 i.e. pršilo za nos, raztopina sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	pršilo za nos, raztopina škatla s stekleničko (z zaporko z odmernim ventilom in nosnikom) z 2,1 ml raztopine (14 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alfa Wassermann S.p.A., Bologna, Italija in Medicom Int. s.r.o., Brno, Češka, Slovenija CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-539/07 10.07.2007 H05BA01 3837000029246 012750
011429	OSTEODON 200 i.e. pršilo za nos, raztopina sintetični kalcitonin lososa (calcitoninum syntheticum salmonis)	pršilo za nos, raztopina škatla s stekleničko (z zaporko z odmernim ventilom in nosnikom) s 3,5 ml raztopine (28 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alfa Wassermann S.p.A., Bologna, Italija in Medicom Int. s.r.o., Brno, Češka, Slovenija CSC Pharmaceuticals GmbH, Heiligenstadter Strasse 395 b, Dunaj, Avstrija	5363-I-540/07 10.07.2007 H05BA01 3837000029253 012777
011430	Paklitaksel Merck 6 mg/ ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 5 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Onotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Merc Generiques, Francija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-577/07 04.09.2012 L01CD01 3837000108675 027405

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
011431	Paklitaksel Merck 6 mg/ ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 16,7 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Onotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Merc Generiques, Francija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-578/07 04.09.2012 L01CD01 3837000108682 027413
011432	Paklitaksel Merck 6 mg/ ml koncentrat za raztopino za infundiranje paklitaksel (paclitaxelum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Onotec Pharma Produktion GmbH, Nemčija in Merc Generiques, Francija/Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-579/07 04.09.2012 L01CD01 3837000108699 027421
011433	Panaze trde kapsule multiencimski pripravki (lipaze, proteaze) (praeparata multienzymica (lipazae, proteazae))	kapsula, trda škatla s stekleničko z 20 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, v sodelovanju s Knoll AG, Ludwigshafen, Nemčija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-526/07 18.01.2011 A09AA02 3837000006872 083070
011434	PARAPLATIN 150 mg/15 ml raztopina za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	raztopina za infundiranje škatla z eno vialo s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-648/07 19.07.2011 L01XA02 3837000086966 089001
011435	PARAPLATIN 450 mg/45 ml raztopina za infundiranje karboplatin (carboplatinum)	raztopina za infundiranje škatla z eno vialo s 45 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Products S.A., Baar, Švica Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-649/07 19.07.2011 L01XA02 3837000086973 076899
011436	PLATINEX 10 mg/20 ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-366/07 14.12.2010 L01XA01 3837000086140 082376
011437	PLATINEX 50 mg/100 ml koncentrat za raztopino za infundiranje cisplatin (cisplatinum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-367/07 14.12.2010 L01XA01 3837000086157 082384
011438	PRAVASTATIN PLIVA tablete 10 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	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-604/07 10.06.2010 C10AA03 3837000096248 036692
011439	PRAVASTATIN PLIVA tablete 20 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	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-605/07 10.06.2010 C10AA03 3837000096255 036714
011440	PRAVASTATIN PLIVA tablete 40 mg pravastatin (pravastatinum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	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-606/07 10.06.2010 C10AA03 3837000096262 036722
011441	Prexige 100 mg filmsko obložene tablete lumirakoksib (lumiracoxibum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-389/07 14.06.2012 M01AH06 3837000107579 025160

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
011442	Prexige 100 mg filmsko obložene tablete lumirakoksib (lumirakoxibum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-388/07 14.06.2012 M01AH06 3837000107562 025127
011443	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ ml raztopina za injiciranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	LEO Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska LEO Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-228/07 25.04.2012 V03AB14 3837000106879 018830
011444	Protaminijev sulfat LEO Pharma 1400 anti-heparin i.e./ml raztopina za injiciranje protamin (protaminum)	raztopina za injiciranje škatla s 50 ampulami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ novo dovoljenje za promet	LEO Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska LEO Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, 55 Industriparken, Ballerup, Danska	5363-I-229/07 25.04.2012 V03AB14 3837000106886 018848
011445	Redergin 1,5 mg tablete ergoloid mezilat (ergoloidi mesylas)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-483/07 12.01.2008 C04AE01 3837000006032 072273
011446	Redergin 1mg/ml peroralna raztopina ergoloid mezilat (ergoloidi mesylas)	peroralna raztopina škatla s stekleničko in merilno kapalko s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-485/07 12.01.2008 C04AE01 3837000006056 072222
011447	Redergin 4,5 mg tablete ergoloid mezilat (ergoloidi mesylas)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-484/07 12.01.2008 C04AE01 3837000006049 072265
011448	REGLAN 10 mg tablete metoklopramid (metoclopramidum)	tableta škatla s 40 tabletami (4 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Alkaloid A.D., Skopje, Republika Makedonija v sodelovanju s Sanofi-Synthelabo, Francija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-368/07 19.12.2010 A03FA01 3837000013634 072575
011449	REGLAN 10 mg/2 ml raztopina za injiciranje metoklopramid (metoclopramidum)	raztopina za injiciranje škatla s 30 ampulami z 2 ml raztopine (6 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. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba pakiranja	Alkaloid A.D., Skopje, Republika Makedonija v sodelovanju s Sanofi-Synthelabo, Francija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-369/07 19.12.2010 A03FA01 3837000013641 072451
011450	REGLAN 5 mg/5 ml peroralna raztopina metoklopramid (metoclopramidum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 120 ml peroralne raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid A.D., Skopje, Republika Makedonija v sodelovanju s Sanofi-Synthelabo, Francija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-370/07 19.12.2010 A03FA01 3837000013658 072508
011451	Relenza 5 mg/odmerek, odmerjeni prašek za inhaliranje zanamivir (zanamivirum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatla s 5 okroglimi diski (Rotadiski) v plastičnem vsebniku (vsak Rotadisk vsebuje 4 pretisne omote) in plastično napravo za inhaliranje (Diskhaler)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba/e v dovoljenju za promet	Laboratoire Glaxo Wellcome, Evreux, Francija/ GSK Export Ltd., Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-641/07 28.09.2010 J05AH01 3837000085747 009008
011452	Requip-Modutab 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 42 tabletami (3 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Berkshire, Velika Britanija/GSK Export Limited, Brentford,, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-480/07 19.07.2012 N04BC04 3837000107906 025771

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
011453	Requip-Modutab 2 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Berkshire, Velika Britanija/GSK Export Limited, Brentford,, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-479/07 19.07.2012 N04BC04 3837000107890 025763
011454	Requip-Modutab 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Berkshire, Velika Britanija/GSK Export Limited, Brentford,, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-481/07 19.07.2012 N04BC04 3837000107920 025755
011455	Requip-Modutab 8 mg tablete s podaljšanim sproščanjem ropinirol (ropinirolum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Berkshire, Velika Britanija/GSK Export Limited, Brentford,, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-482/07 19.07.2012 N04BC04 3837000107937 025747
011456	Rispolux 0,5 mg filmsko obložene tablete risperidon (risperidonum)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek,d.d.,Slo.,LEK S.A.,Poljska, Salutas,Barleben, Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-628/07 13.09.2012 N05AX08 3837000108927 026921
011457	Sanval 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo pakiranje	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-491/07 24.06.2010 N05CF02 3837000108095 025739
011458	Sanval 10 mg filmsko obožene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena 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-477/07 24.06.2010 N05CF02 3837000006131 079618
011459	Sanval 5 mg filmsko obložene tablete zolpidem (zolpidemum)	filmsko obložena 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-478/07 24.06.2010 N05CF02 3837000006124 079588
011460	SEPTOLETE PLUS pastile cetipiridinij (cetylpyridinium) benzokain (benzocainum)	pastila škatla z 18 pastilami (2 x 9 pastil v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. _____ 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-550/07 24.07.2011 R02AA06 3837000108491 026271
011461	SERETIDE 25 µg/ 125 µg/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-533/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087345 010898
011462	SERETIDE 25 µg/ 250 µg/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-534/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087338 010901
011463	SERETIDE 25 µg/ 50 µg/ vpih inhalacijska suspenzija pod tlakom salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	inhalacijska suspenzija pod tlakom škatla s kovinskim vsebnikom (z odmernim ventilom in ustnikom) z inhalacijsko suspenzijo pod tlakom (120 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska in Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Brendfort, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrardon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-532/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087352 010863

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črna koda Delovna šifra
011464	SERETIDE DISKUS 50 µg/ 100 µg/ odmerek odmerjeni prašek za inhaliranje salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Bredford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-529/07 02.06.2010 R03AK06 3837000084474 008788
011465	SERETIDE DISKUS 50 µg/ 250 µg/ odmerek odmerjeni prašek za inhaliranje salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Bredford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-530/07 02.06.2010 R03AK06 3837000084481 008796
011466	SERETIDE DISKUS 50 µg/ 500 µg/ odmerek odmerjeni prašek za inhaliranje salmeterol (salmeterolum) flutikazon (fluticasonum)	prašek za inhaliranje, odmerjen škatala s plastično napravo s praškom za inhaliranje (za 60 odmerkov)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo W. Operations, VB ali Glaxo W. Production, Francija/GSK Export Ltd., Bredford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-531/07 02.06.2010 R03AK06 3837000084498 008818
011467	Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-596/07 31.01.2012 N06AB06 3837000109016 027430
011468	Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-595/07 31.01.2012 N06AB06 3837000109009 027464
011469	SKINOREN krema azelainska kislina (acidum azelaicum)	krema škatala s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Intendis Manufacturing S.p.A., Segrate, Milano, Italija/Intendis GmbH, Berlin, Nemčija Intendis GmbH Berlin, Max-Dohrn-Strasse 10, Berlin, Nemčija	5363-I-301/07 09.04.2009 D10AX03 3837000075601 073237
011470	Solian 100 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Sanofi Wintrop Industrie, Quetigny, Francija/sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-497/07 18.07.2008 N05AL05 3837000025538 060046
011471	Solian 200 mg tablete amisulprid (amisulpridum)	tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Sanofi Wintrop Industrie, Quetigny, Francija/sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-498/07 18.07.2008 N05AL05 3837000025545 060062
011472	Solian 400 mg filmsko obložene tablete amisulprid (amisulpridum)	filmsko obložena tableta škatala s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	Sanofi Wintrop Industrie, Quetigny, Francija/sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-499/07 18.07.2008 N05AL05 3837000025552 060070
011473	Solpaflex filmsko obložene tablete ibuprofen (ibuprofenum)	filmsko obložena tableta škatala z 12 tabletami (1 x 12 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd., Dungarvan, Irsko/ GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-609/07 04.10.2007 M01AE01 3837000030037 023833
011474	Soludeks 1000 raztopina za injiciranje dekstran (dextranum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za injiciranje škatala 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 in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana, d.o.o./Pliva Krakow S.A., Poljska, Kemofarmacija d.d., Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-308/07 09.04.2009 B05AA05 3837000014747 000345

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalac/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
011475	Soludeks 40000 raztopina za infundiranje dekstran (dextranum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-309/07 09.04.2009 B05AA05 3837000014723 013315
011476	Soludeks 70000 raztopina za infundiranje dekstran (dextranum) natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 steklenicami s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana, d.o.o. in Kemofarmacija d.d., in Salus, d.d./Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-310/07 09.04.2009 B05AA05 3837000014730 013323
011477	Sorel 0,05 mg/g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum)	mazilo škatla s tubo s 30 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-527/07 14.08.2012 D05AX02 3837000108309 026620
011478	Sorel 0,05 mg/g mazilo kalcipotriol (calcipotriolum)	mazilo škatla s tubo s 120 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas PWO GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-528/07 14.08.2012 D05AX02 3837000108316 026638
011479	Spiriva Respimat 2,5 mikrogramov raztopina za inhaliranje tiotropijev bromid (tiotropii bromidum)	raztopina za inhaliranje škatla z 1 vdihovalnikom Respimat in vložkom z 30 odmerki (60 vpihov)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Boehringer Ingelheim Pharma KG, Nemčija/ Boehringer Ingelheim International GmbH, Ingelheim, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-657/07 26.09.2012 R03BB04 3837000104905 026930
011480	Staloral alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami po 10 ml podjezičnega pršila (1 viala s 10 IR/ml ali IC/ml in 2 viali s 100 IR/ml ali IC/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba režima izdaje	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-568/07 30.12.2009 V01AA20 3837000093711 017302
011481	Staloral alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama po 10 ml podjezičnega pršila	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba režima izdaje	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-569/07 30.12.2009 V01AA20 3837000093728 017310
011482	Staloral alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla z 2 vialama po 10 ml podjezičnega pršila	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba režima izdaje	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-571/07 30.12.2009 V01AA20 3837000093742 017353
011483	Staloral alergenski izvlečki (extracta allergenica)	podjezično pršilo škatla s 3 vialami po 10 ml podjezičnega pršila (1 viala s 10 IR/ml in 2 viali s 300 IR/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. sprememba režima izdaje	STALLERGENES S.A., 6 Rue Alexis de Tocqueville, 92183 Antony Cedex, Francija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-570/07 30.12.2009 V01AA20 3837000093735 017345

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
011484	STRATTERA 10 mg trde kapsule atomoksetin (atomoxetinum)	kapsula, trda škatla 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, VB in Lilly S.A., Madrid,Špa./Eli Lilly and Company, Ltd, Velika Britanija Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-338/07 16.05.2011 N06BA09 3837000101782 099500
011485	STRATTERA 18 mg trde kapsule atomoksetin (atomoxetinum)	kapsula, trda škatla 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, VB in Lilly S.A., Madrid,Špa./Eli Lilly and Company, Ltd, Velika Britanija Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-339/07 16.05.2011 N06BA09 3837000101799 099513
011486	STRATTERA 25 mg trde kapsule atomoksetin (atomoxetinum)	kapsula, trda škatla 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, VB in Lilly S.A., Madrid,Špa./Eli Lilly and Company, Ltd, Velika Britanija Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-340/07 16.05.2011 N06BA09 3837000101805 099527
011487	STRATTERA 40 mg trde kapsule atomoksetin (atomoxetinum)	kapsula, trda škatla 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, VB in Lilly S.A., Madrid,Špa./Eli Lilly and Company, Ltd, Velika Britanija Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-341/07 16.05.2011 N06BA09 3837000101812 099530
011488	STRATTERA 60 mg trde kapsule atomoksetin (atomoxetinum)	kapsula, trda škatla 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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Eli Lilly and Company Limited, Basingstoke, VB in Lilly S.A., Madrid,Špa./Eli Lilly and Company, Ltd, Velika Britanija Eli Lilly Holdings Limited, Kingsclere Road, Basingstoke, Hampshire, Velika Britanija	5363-I-342/07 16.05.2011 N06BA09 3837000101829 099544
011489	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 2 tri-prekatnimi vrečkama (Excel) s 1970 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Avstria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-418/07 14.03.2011 B05BA10 3837000101096 041432
011490	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Excel) s 1477 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Avstria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-419/07 14.03.2011 B05BA10 3837000101089 041424
011491	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1970 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Avstria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-423/07 14.03.2011 B05BA10 3837000107784 025577

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
011492	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Excel) s 986 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-420/07 14.03.2011 B05BA10 3837000101072 041408
011493	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 986 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-524/07 14.03.2011 B05BA10 3837000108286 026247
011494	StructoKabiven emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1477 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-523/07 14.03.2011 B05BA10 3837000108279 026239
011495	StructoKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 4 tri-prekatnimi vrečkami (Excel) s 1206 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-421/07 14.03.2011 B05BA10 3837000101102 041459
011496	StructoKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1904 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-424/07 14.03.2011 B05BA10 3837000107791 025615
011497	StructoKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla s 3 tri-prekatnimi vrečkami (Excel) s 1904 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-422/07 14.03.2011 B05BA10 3837000101119 041440
011498	StructoKabiven Peripheral emulzija za infundiranje (parenteralna prehrana,kombinacije-glukoza,aminokisline,elektroliti, maščobe)	emulzija za infundiranje škatla z 4 tri-prekatnimi vrečkami (Biofine) s 1206 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	Fresenius Kabi Austria GmbH, Avstrija in Fresenius Kabi AB,Švedska/Fresenius Kabi Deutsch. GmbH, Nemčija Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-525/07 14.03.2011 B05BA10 3837000108293 026255
011499	Taflosin 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Niz., Synthon Hispania S.L., Španija, Quinta-Analytica s.r.o.,Češ./BERLIN_CHEMIE AG, Nemčija Kiron Pharmaceutica BV, Sterreschansweg 79, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-486/07 22.05.2012 G04CA02 3837000107913 025720
011500	Taflosin 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Synthon BV, Niz., Synthon Hispania S.L., Španija, Quinta-Analytica s.r.o.,Češ./BERLIN_CHEMIE AG, Nemčija Kiron Pharmaceutica BV, Sterreschansweg 79, Nijmegen, Nizozemska	5363-I-326/07 22.05.2012 G04CA02 3837000107487 025640

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
011501	Tanyz trde kapsule s podaljšanim sproščanjem 0,4 mg tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Synthon BV,Niz.,Synthon Hispania S.L.,Španija, Quinta-Analytica s.r.o.,Češ., Krka,d.d/Krka,d.d, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-384/07 15.12.2010 G04CA02 3837000099409 038245
011502	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH,Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-558/07 22.06.2010 J01MA12 3837000085259 009210
011503	Tavanic 250 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH,Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-559/07 22.06.2010 J01MA12 3837000089622 045632
011504	Tavanic 5 mg/ml raztopina za infundiranje levofloksacin (levofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s stekleničko po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imena izdelovalca	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH,Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-561/07 22.06.2010 J01MA12 3837000085273 009202
011505	Tavanic 500 mg filmsko obložene tablete levofloksacin (levofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH,Frankfurt am Main, Nemčija/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-560/07 22.06.2010 J01MA12 3837000085266 009245
011506	Telfast 120 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija in Sanofi Synthelabo Ltd, VK/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-502/07 03.11.2008 R06AX26 3837000077711 087327
011507	Telfast 180 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Nemčija in Sanofi Synthelabo Ltd, VK/sanofi-aventis d.o.o, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-503/07 03.11.2008 R06AX26 3837000077728 087335
011508	Telfast 30 mg filmsko obložene tablete feksofenadin (fexofenadinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca in pakiranja	sanofi-aventis S.p.A., Scoppito, Italija/ sanofi-aventis d.o.o., Ljubljana, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-138/07 20.12.2009 R06AX26 3837000105995 016640
011509	TERTENSIF 2,5 mg filmsko obložene tablete indapamid (indapamidum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Les Laboratoires Servier Industrie, 905 route de Saran, 45520 Gidy, Francija Servier Pharma, marketing in trgovina, d.o.o., Pot k sejmišču 33, Ljubljana, Slovenija	5363-I-162/07 30.09.2010 C03BA11 3837000075717 066982
011510	TONOGEN XL 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem doksazosin (doxazosinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd.,VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-302/07 28.05.2012 C02CA04 3837000107456 014680
011511	TOPILEP 100 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd.,VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-639/07 20.09.2012 N03AX11 3837000109047 027758
011512	TOPILEP 200 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd.,VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-640/07 20.09.2012 N03AX11 3837000109054 027782

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovallec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
011513	TOPILEP 25 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-637/07 20.09.2012 N03AX11 3837000109023 027804
011514	TOPILEP 50 mg filmsko obložene tablete topiramat (topiramatum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB in McDermott Lab., Irska/ Generics (UK) Ltd, Potters Bar, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-638/07 20.09.2012 N03AX11 3837000109030 027812
011515	Torendo peroralna raztopina 1 mg/ 1 ml risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 100 ml peroralne raztopine in brizgo za peroralno dajanje	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v sestavi zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-567/07 13.09.2010 N05AX08 3837000097580 035114
011516	Tritace 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	sanofi-aventis S.p.A., Italija in sanofi-aventis Deutschland GmbH, Nem./sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-425/07 30.04.2009 C09AA05 3837000075465 057797
011517	Tritace 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	sanofi-aventis S.p.A., Italija in sanofi-aventis Deutschland GmbH, Nem./sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-428/07 30.04.2009 C09AA05 3837000028997 070912
011518	Tritace 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	sanofi-aventis S.p.A., Italija in sanofi-aventis Deutschland GmbH, Nem./sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-426/07 30.04.2009 C09AA05 3837000075472 057827
011519	Tritace 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	sanofi-aventis S.p.A., Italija in sanofi-aventis Deutschland GmbH, Nem./sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-427/07 30.04.2009 C09AA05 3837000075489 057835
011520	Ultop 40 mg prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje omeprazol (omeprazolom)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ 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-541/07 18.12.2008 A02BC01 3837000096774 032468
011521	Valaciklovir Lek 1000 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	LEK S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-632/07 14.09.2012 J05AB11 3837000108965 026956
011522	Valaciklovir Lek 250 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-629/07 14.09.2012 J05AB11 3837000108934 026948
011523	Valaciklovir Lek 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 42 tabletami (6 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	LEK S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-631/07 14.09.2012 J05AB11 3837000108958 026875
011524	Valaciklovir Lek 500 mg filmsko obložene tablete valaciklovir (valaciclovirum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	LEK S.A., Varšava, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-630/07 14.09.2012 J05AB11 3837000108941 026883

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
011525	Vepesid 100 mg mehke kapsule etopozid (etoposidum)	kapsula, mehka škatla s stekleničko z 10 kapsulami	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 in sprememba imetnika	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-347/07 19.03.2011 L01CB01 3837000086669 091006
011526	Vepesid 100 mg/5 ml koncentrat za raztopino za infundiranje etopozid (etoposidum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami z 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-348/07 19.03.2011 L01CB01 3837000086683 091014
011527	Vepesid 50 mg mehke kapsule etopozid (etoposidum)	kapsula, mehka škatla s stekleničko z 20 kapsulami	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 in sprememba imetnika	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Sermoneta (Latina), Italija/Bristol-Myers Squibb Company, New York, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-346/07 19.03.2011 L01CB01 3837000086676 062944
011528	VisiClear 0,5 mg/ml kapljice za oko, raztopina tetryzolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s plastenko z zaporko s kapalko s 15 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	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-447/07 24.06.2009 S01GA02 3837000081497 091812
011529	VITALIPID N ADULT koncentrat za raztopino za infundiranje retinol (vitamin A) (retinolum (vitaminum A)) fitomenadion (phytomenadionum) ergokalciferol (ergokalciferolum) tokoferol (vitamin E) (tokoferolum (vitaminum E))	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 10 ampulami z 10 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Fresenius Kabi AB, Stockholm in Fresenius Kabi AB, Uppsala, Švedska/Fresenius Kabi AB,Uppsala, Švedska Medias International, d.o.o., Leskoškova cesta 9D, Ljubljana, Slovenija	5363-I-538/07 15.02.2010 B05XC 3837000084245 007064
011530	WELLBUTRIN XR 150 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-226/07 23.04.2012 N07BA02 3837000106121 018643
011531	WELLBUTRIN XR 300 mg tablete s prirejenim sproščanjem bupropion (bupropionum)	tableta s prirejenim sproščanjem škatla s plastenko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd.,Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-227/07 23.04.2012 N07BA02 3837000106138 018660
011532	XENETIX 300 mg I/ ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Guerbert, B.P. 50400, Rooissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-414/07 29.11.2009 V08AB11 3837000083316 006025
011533	XENETIX 300 mg I/ml raztopina za injiciranje jobitridol (jobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Guerbert, B.P. 50400, Rooissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-415/07 29.11.2009 V08AB11 3837000083323 006106

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
011534	XENETIX 350 mg l/ ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Guerbert, B.P. 50400, Roissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-417/07 29.11.2009 V08AB11 3837000083347 006165
011535	XENETIX 350 mg l/ ml raztopina za injiciranje jobitridol (iobitridolum)	raztopina za injiciranje škatla z 1 vialo s 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Guerbert, B.P. 50400, Roissy CDG Cedex, Francija Emporio Medical, d.o.o., Prešernova 5, Ljubljana, Slovenija	5363-I-416/07 29.11.2009 V08AB11 3837000083330 006068