

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
011536	Acipen 20 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-690/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109511 028622
011537	Acipen 20 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-973/07 10.10.2012 A02BC02 3837000111651 034398
011538	Acipen 20 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-906/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109511 028622
011539	Acipen 40 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-691/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109528 028649
011540	Acipen 40 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-907/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109528 028649
011541	Acipen 40 mg gastrerezistentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrerezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	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-908/07 10.10.2012 A02BC02 3837000109535 028630
011542	Actalipid 80 mg filmsko obložene tablete simvastatin (simvastatinum)	filmsko obložena 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 Švica Actavis Group hf., Reykjavikurvegur 76-78, 220 Hafnarfjörður, Islandija	5363-I-39/08 9.1.2013 C10AA01 3837000110623 030040
011543	Actonel 75 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (3 x 2 tableti v pretisnem omotu)	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-40/08 9.1.2013 M05BA07 3837000110630 030082
011544	ACTONEL enkrat tedensko 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja 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-861/07 30.11.2012 M05BA07 3837000027334 067350
011545	ACTONEL enkrat tedensko 35 mg filmsko obložene tablete risedronska kislina (acidum risedronicum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (3 x 4 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja 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-862/07 30.11.2012 M05BA07 3837000107289 021300
011546	Akineton 2 mg tablete biperiden (biperidenum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Mede, Italija/ Desma GmbH, Peter-Sander Strasse 41b, Mainz, Nemčija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-681/07 19.12.2010 N04AA02 3837000000610 077666

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
011547	Akineton 5 mg/ml raztopina za injiciranje biperiden (biperidenum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	EBEWE Pharma GmbH. Nfg.KG, Unterach am Attersee, Avstrija/Desma GmbH, Rheinallee 122, Mainz, Nemčija Desma GmbH Peter-Sander-Str. 41B, Mainz-Kastel, Nemčija	5363-I-685/07 19.12.2010 N04AA02 3837000000825 091235
011548	ALDACTONE obložene tablete 25 mg spironolakton (spironolactonum)	obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona, Španija Riemser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greifswald-Insel, Nemčija	5363-I-119/08 1.10.2009 C03DA01 3837000074642 021598
011549	ALDACTONE obložene tablete 50 mg spironolakton (spironolactonum)	obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona, Španija Riemser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greifswald-Insel, Nemčija	5363-I-120/08 1.10.2009 C03DA01 3837000074659 021601
011550	ALDACTONE trde kapsule 100 mg spironolakton (spironolactonum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Kern Pharma, SL, Poligon Industrial Colon, Venus 72, Terrassa, Barcelona, Španija Riemser Arzneimittel AG, An der Wiek 7, Greifswald-Insel, Nemčija	5363-I-121/08 1.10.2009 C03DA01 3837000074628 021563
011551	ALDIZEM 60 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-679/07 24.6.2009 C08DB01 3837000013061 002879
011552	ALDIZEM 90 mg tablete diltiazem (diltiazemum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-680/07 24.6.2009 C08DB01 3837000013078 002925
011553	Amaryl 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A,Ita., sanofi-aventis Deut. GmbH,Nem., Sanofi Wint. Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-769/07 30.5.2012 A10BB12 3837000017571 000027
011554	Amaryl 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A,Ita., sanofi-aventis Deut. GmbH,Nem., Sanofi Wint. Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-770/07 30.5.2012 A10BB12 3837000017588 000108
011555	Amaryl 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	sanofi-aventis S.p.A,Ita., sanofi-aventis Deut. GmbH,Nem., Sanofi Wint. Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-771/07 30.5.2012 A10BB12 3837000017595 000140
011556	Amiokordin 150 mg/3 ml raztopina za injiciranje amiodaron (amiodaronum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami po 3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-555/07 27.2.2012 C01BD01 3837000088397 027049

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
011557	Amlodipin Arrow 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	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-959/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110401 030210
011558	Amlodipin Arrow 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	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-960/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110418 030350
011559	Amlodipin Arrow 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-961/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110425 030490
011560	Amlodipin Arrow 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-958/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110272 030180
011561	Amlodipin Arrow 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-957/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110395 030970
011562	Amlodipin Arrow 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-954/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110265 030520
011563	Amlodipin Arrow 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	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-955/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110371 030660
011564	Amlodipin Arrow 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	Arrow Pharm (Malta), Unit 62, Hal Far Industrial Estate, Malta/Arrow Generics Ltd., Velika Britanija Arrow Generics Limited Unit 2, Eastman Way, Stevenage, Hertfordshire, Velika Britanija	5363-I-956/07 12.12.2012 C08CA01 3837000110388 030830
011565	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 10 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-228/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111644 034410
011566	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 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	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-227/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111637 034428
011567	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 5 mg tablete amlodipin (amlodipinum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-226/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111620 034452

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
011568	Amlodipin Stichting Registratiebeheer 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	Lek, d.d., Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nem., ROWA Pharmaceuticals Ltd., VB/Lek, d.d., Slovenija Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-225/08 11.2.2013 C08CA01 3837000111613 034436
011569	Amphocil 100 mg prašek za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	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	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-11/08 12.4.2011 J02AA01 3837000000016 013862
011570	Amphocil 50 mg prašek za raztopino za infundiranje amfotericin (amphotericinum)	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	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Gonzagagasse 16/16, Dunaj, Avstrija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-10/08 12.4.2011 J02AA01 3837000000733 089966
011571	Anastrozol Teva 1 mg filmsko obložene tablete anastrozol (anastrozolum)	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 in Teva Pharm. Works Private Limited Company, Mad./Teva Phar. Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-65/08 10.1.2013 L02BG03 3837000110791 031020
011572	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla s 50 tabletami (2 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Henning Arzneimittel GmbH&Co KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija Henning Arzneimittel GmbH&Co KG Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-910/07 11.12.2012 N07CA52 3837000110203 031046
011573	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla s 100 tabletami (4 x 25 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Henning Arzneimittel GmbH&Co KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija Henning Arzneimittel GmbH&Co KG Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-911/07 11.12.2012 N07CA52 3837000110210 031160
011574	Arlevert 20 mg/40 mg tablete cinarizin (cinnarizinum) dimenhidrinat (dimenhydrinatum)	tableta škatla z 20 tabletami (1 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Henning Arzneimittel GmbH&Co KG, Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija Henning Arzneimittel GmbH&Co KG Liebigstrasse 1-2, Flörsheim am Main, Nemčija	5363-I-909/07 11.12.2012 N07CA52 3837000110197 031054
011575	Aspirin 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-873/07 30.5.2012 N02BA01 3837000074369 021512
011576	Aspirin 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-872/07 30.5.2012 N02BA01 3837000002201 008559
011577	Aspirin 500 mg tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-871/07 30.5.2012 N02BA01 3837000110050 031194
011578	ASPIRIN migran 500 mg šumeče tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	šumeča tableta škatla z 12 šumečimi tabletami (6 x 2 tableti v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-838/07 20.12.2011 N02BA01 3837000087802 020044

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
011579	Aspirin protect 300 mg gastrorezydentne tablete acetilsalicilna kislina (acidum acetylsalicylicum)	gastrorezydentna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Bitterfeld GmbH, Greppin, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-158/08 7.5.2011 B01AC06 3837000086782 018023
011580	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 100 odmerki	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-815/07 2.10.2011 R03AC13 3837000103830 003743
011581	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 50 odmerki.	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-814/07 2.10.2011 R03AC13 3837000103854 003620
011582	Atimos 12 mikrogramov/sprožitev inhalacijska raztopina pod tlakom formoterol (formoterolum)	inhalacijska raztopina pod tlakom škatla z 1 tlačnim vsebnikom z odmernim ventilom, sprožilcem in zaščitno zaporko s 120 odmerki.	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-816/07 2.10.2011 R03AC13 3837000103847 003760
011583	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 5 tabletami (1 x 5 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-737/07 28.10.2009 J01MA14 3837000085150 007889
011584	Avelox 400 mg filmsko obložene tablete moksifloksacin (moxifloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-738/07 28.10.2009 J01MA14 3837000089233 079006
011585	Avelox 400 mg/250 ml raztopina za infundiranje moksifloksacin (moxifloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla s steklenico z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Bayer Health Care AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-736/07 28.10.2009 J01MA14 3837000023176 020346
011586	Azibiot filmsko obložene tablete 500 mg azitromicin (azithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Krka, d.d., Novo mesto in Krka Polska Sp.z.o.o., Varšava, Poljska in Kern Pharma, Španija/Krka,d.d., Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-902/07 10.10.2008 J01FA10 3837000026139 033022
011587	Azitromicin Lek 100 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko z 20 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma, Berleben, Nem. in Sandoz S.R.L., Romunija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-211/08 11.2.2013 J01FA10 3837000111521 034266
011588	Azitromicin Lek 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko z 20 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma, Berleben, Nem. in Sandoz S.R.L., Romunija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-212/08 11.2.2013 J01FA10 3837000111538 034290
011589	Azitromicin Lek 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo azitromicin (azithromycinum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko s 30 ml suspenzije (po pripravi) in injekcijsko brizgo	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma, Berleben, Nem. in Sandoz S.R.L., Romunija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-213/08 11.2.2013 J01FA10 3837000111545 034371

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
011590	B-complex zrnca vitamini kompleksa B (vitamina B-complexus)	zrnca vrečka s 70 g zrnč	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah. 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-642/07 30.5.2012 A11EA 3837000003079 010022
011591	Betaklav 250 mg/62,5 mg v 5 ml prašek za peroralno suspenzijo amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	prašek za peroralno suspenzijo škatlja s stekleničko s praškom za pripravo 100 ml peroralne suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-767/07 28.6.2011 J01CR02 3837000000900 072745
011592	Betaklav 500 mg/125 mg tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škatlja s 21 tabletami v steklenički	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-766/07 28.6.2011 J01CR02 38370000087314 010707
011593	Betaklav 500 mg/125 mg tablete amoksisicilin (amoxicillinum) klavulanska kislina (acidum clavulanicum)	tableta škatlja s 14 tabletami v steklenički	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-765/07 28.6.2011 J01CR02 38370000000917 072761
011594	Bikalutamid Teva 150 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatlja z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Teva UK Ltd.,VB,Teva Sante,Fra.,Teva Pharmaceuticl Works, Co.Ltd.,Mad., Pharmacenie B.V.,Niz./Teva, Izrael Teva Pharma B.V. Industrieweg 23, P.O. Box 217, Mijdrecht, Nizozemska	5363-I-252/08 20.7.2012 L02BB03 3837000111736 034460
011595	Boostrix suspenzija za injiciranje adsorbirano cepivo proti davici, tetanusu in oslovskemu kašlju - acelularno (Vaccinum diphtheriae, tetani et pertussis sine cellulis ex elementis preparatum adsorbatum)	suspenzija za injiciranje škatlja z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo 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. novo dovoljenje za promet	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., 89, rue de L'Institut, 1330 Rixensart, Belgija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradan 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-749/07 30.10.2012 J07AJ52 3837000108521 029491
011596	CADUET 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta plastenka z 90 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Karlsruhe, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-933/07 10.4.2011 C10BX03 3837000100297 039012
011597	CADUET 10 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Karlsruhe, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-932/07 10.4.2011 C10BX03 3837000100280 039004
011598	CADUET 5 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta plastenka z 90 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Karlsruhe, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-931/07 10.4.2011 C10BX03 3837000100273 038997
011599	CADUET 5 mg/10 mg filmsko obložene tablete amlodipin (amlodipinum) atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatlja s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Gödecke GmbH, Karlsruhe, Nemčija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-930/07 10.4.2011 C10BX03 3837000100266 038989
011600	CALGEL lidokain (lidocainum) cetilpiridinij (cetylpyridinium)	dentalni gel škatlja s s tubo z 10 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/ Pfizer Consumer Healthcare, Walton on the Hill, Velika Britanija Pfizer Consumer Healthcare, Walton Oaks, Dorking Road, Walton on the Hill, Surrey, Velika Britanija	5363-I-703/07 7.5.2009 N01BB52 3837000079845 002585

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
011601	Calpol 120 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 140 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ McNeil Limited Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-202/08 7.5.2009 N02BE01 3837000079708 002712
011602	Calpol 120 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 140 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ Pfizer Consumer Healthcare, Walton on the Hill, Velika Britanija Pfizer Consumer Healthcare, Walton Oaks, Dorking Road, Walton on the Hill, Surrey, Velika Britanija	5363-I-701/07 7.5.2009 N02BE01 3837000079708 002712
011603	Calpol 250 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ McNeil Limited Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-203/08 7.5.2009 N02BE01 3837000079715 002739
011604	Calpol 250 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamolum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko s 100 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ Pfizer Consumer Healthcare, Walton on the Hill, Velika Britanija Pfizer Consumer Healthcare, Walton Oaks, Dorking Road, Walton on the Hill, Surrey, Velika Britanija	5363-I-702/07 7.5.2009 N02BE01 3837000079715 002739
011605	CAMPTO 300 mg/15 ml koncentrat za raztopino za infundiranje irinotekan (irinotecanum)	koncentrat za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 15 ml koncentrata	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	Aventis Pharma Ltd, Dagenham, Essex, VB in Pfizer Italia S.r.l., Nerviano, Italija/, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-170/08 29.11.2009 L01XX19 3837000111248 032530
011606	Canesten raztopina klotrimazol (clotrimazolum)	dermalna raztopina škatla s plastenko z 20 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-651/07 24.6.2010 D01AC01 3837000002270 015393
011607	Canesten raztopina v dermalnem pršilu klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s plastenko (z zaporko s pršilnim ventilom) s 30 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-652/07 24.6.2010 D01AC01 3837000086898 018031
011608	Canesten raztopina v dermalnem pršilu klotrimazol (clotrimazolum)	dermalno pršilo, raztopina škatla s plastenko (z zaporko s pršilnim ventilom) s 25 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba izdelovalca	KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel, Nemčija/Bayer HealthCare AG, Leverkusen, Nemčija Bayer d.o.o., Bravničarjeva 13, Ljubljana, Slovenija	5363-I-653/07 24.6.2010 D01AC01 3837000096354 036846
011609	Casodex 50 mg filmsko obložene tablete bikalutamid (bicalutamidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	AstraZeneca GmbH, Plankstadt, Nemčija/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-970/07 28.6.2011 L02BB03 3837000007572 085472
011610	Cefaklor Medis 1000 mg šumeče tablete cefaklor (cefaclorum)	šumeča tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Cimex AG, Birsweg 2, Liesberg, Švica/Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-734/07 19.6.2011 J01DC04 3837000086874 056618

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
011611	Cefaklor Medis 500 mg šumeče tablete cefaklor (cefaclorum)	šumeča tableta škatla s plastičnim vsebnikom z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Cimex AG, Birsweg 2, Liesberg, Švica/Medis d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-735/07 19.6.2011 J01DC04 3837000086867 056030
011612	CEFZIL 250 mg filmsko obložene tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-796/07 25.2.2012 J01DC10 3837000088045 028444
011613	CEFZIL 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo cefprozil (cefprozilum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s plastenko z zrci za pripravo 60 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-798/07 25.2.2012 J01DC10 3837000088069 028460
011614	CEFZIL 500 mg filmsko obložene tablete cefprozil (cefprozilum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. 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-797/07 25.2.2012 J01DC10 3837000088052 028452
011615	Celebrex 200 mg trde kapsule celekoksib (celecoxibum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-801/07 22.4.2010 M01AH01 3837000087819 022780
011616	CIPRALEX 10 mg filmsko obložene tablete escitalopram (escitalopramum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	H. Lundbeck A/S, Ottiliavej 9, 2500 Copenhagen-Valby, Danska Lundbeck Pharma svetovalno podjetje, d.o.o., Prešernova 1, Maribor, Slovenija	5363-I-689/07 7.4.2013 N06AB10 3837000109719 029505
011617	Ciprinol 100 mg/50 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z eno vialo po 50 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-232/08 30.5.2012 J01MA02 3837000017755 001201
011618	Ciprinol 200 mg/100 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z eno vialo po 100 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-233/08 30.5.2012 J01MA02 3837000017762 001198
011619	Ciprinol 400 mg/200 ml raztopina za infundiranje ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	raztopina za infundiranje škatla z eno vialo po 200 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. 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-234/08 30.5.2012 J01MA02 3837000085419 009482
011620	Ciprofloksacin Arrow 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-166/08 28.12.2010 J01MA02 3837000099614 075108
011621	Ciprofloksacin Arrow 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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-167/08 28.12.2010 J01MA02 3837000099621 075116

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
011622	Ciprofloksacin Arrow 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Arrow Generics Ltd,VB in Jutta 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-168/08 28.12.2010 J01MA02 3837000099638 075124
011623	Ciprofloksacin Lek 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-899/07 20.8.2012 J01MA02 3837000108422 026484
011624	Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-273/08 do preklica J01MA02 3837000102659 086010
011625	Ciprofloksacin Lek 250 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-272/08 do preklica J01MA02 3837000102642 086002
011626	Ciprofloksacin Lek 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. sprememba imetnika dovoljenja za promet in sprememba imena	Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek farmacevtska družba d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-900/07 20.8.2012 J01MA02 3837000108439 026476
011627	Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-274/08 do preklica J01MA02 3837000102666 086029
011628	Ciprofloksacin Lek 500 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-275/08 do preklica J01MA02 3837000102673 086037
011629	Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-276/08 do preklica J01MA02 3837000102680 086045
011630	Ciprofloksacin Lek 750 mg filmsko obložene tablete ciprofloksacin (ciprofloxacinum)	filmsko obložena tableta škatla s 50 tabletami (5 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Hexal AG, Holzkirchen, Nemčija in Salutas Pharma GmbH, Barleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-277/08 do preklica J01MA02 3837000102697 086053
011631	CLIMARA 25 mikrogramov/24 ur transdermalni obliž estradiol (estradiolum)	transdermalni obliž škatla s 4 transdermalnimi obliži (4 x 1 obliž v zaščitni vrečki)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena imetnika dovoljenja za promet	Schering GmbH und Co. Productions KG, Weimar, Nemčija/Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG , Berlin, Nemčija	5363-I-905/07 16.8.2010 G03CA03 3837000096118 032697
011632	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-817/07 22.11.2012 C09BA02 3837000109931 029513

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
011633	Co-Berlipril 10 mg/25 mg tablete enalapril (enalaprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicke Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicke Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-818/07 22.11.2012 C09BA02 3837000109993 029521
011634	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-698/07 19.7.2011 C09DA08 3837000102956 068446
011635	Co-Tensiol 20 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-697/07 19.7.2011 C09DA08 3837000102949 068438
011636	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-699/07 19.7.2011 C09DA08 3837000102963 068462
011637	Co-Tensiol 20 mg/25 mg filmsko obložene tablete medoksomilolmesartanat (medoxomili olmesartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Nemčija in Berlin-Chemie AG, Nemčija/Menarini Int. O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-700/07 19.7.2011 C09DA08 3837000102970 068594
011638	CONET imipenem (imipenemum) cilastatin (cilastatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. sprememba stične ovojnine	MSD B.V.Haarlem,Niz. in Lab.MSD-Chibret,Francija/ MERCK SHARP & DOHME IDEA, INC., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-244/08 15.2.2009 J01DH51 3837000016895 097500
011639	Controloc 20 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Amersham Health AS, Oslo, Norveška ali Amersham Health, Co. Cork, Irska/Amersham Health AS, Oslo, Norveška Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-95/08 3.9.2012 A02BC02 3837000029871 023507
011640	Controloc 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-744/07 28.6.2011 A02BC02 3837000001495 089842
011641	Controloc 40 mg gastrorezištentne tablete pantoprazol (pantoprazolum)	gastrorezištentna tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-745/07 28.6.2011 A02BC02 3837000001501 091413
011642	Controloc 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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-97/08 3.9.2012 A02BC02 3837000024197 050105

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
011643	Controloc 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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-98/08 3.9.2012 A02BC02 3837000029895 023515
011644	Controloc 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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-99/08 3.9.2012 A02BC02 3837000029901 023558
011645	Controloc 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 javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-100/08 3.9.2012 A02BC02 3837000029918 023531
011646	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-107/08 do preklica C09DA02 3837000104165 005355
011647	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-105/08 do preklica C09DA02 3837000104189 005410
011648	CoTeveten 600 mg/12,5 mg filmsko obložene tablete eprosartan (eprosartanum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	filmsko obložena tableta škatla s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Solvay Pharm. GmbH, Neustadt, Nemčija in Solvay Pharm.B.V.,Olst,Niz./Solvey Pharm.GmbH,Hannover, Nemčija Solvay Pharmaceuticals GmbH, Hannover, Hans-Böckler Allee 20, Hannover, Nemčija	5363-I-106/08 do preklica C09DA02 3837000104172 005380
011649	COZAAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-114/08 17.12.2011 C09CA01 3837000087796 022772
011650	COZAAR 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-113/08 17.12.2011 C09CA01 3837000087734 012289
011651	COZAAR 12,5 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nizozemska/ Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Švica MERCK SHARP & DOHME, inovativna zdravila d.o.o., Šmartinska 140, Ljubljana, Slovenija	5363-I-111/08 12.9.2011 C09CA01 3837000087123 010731
011652	COZAAR 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	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-112/08 20.12.2010 C09CA01 3837000000344 059498

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
011653	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija škatla z 2 vialama z 1,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma, Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-28/08 22.1.2011 R07AA02 3837000086232 010375
011654	CUROSURF 80 mg/ml suspenzija naravni fosfolipidi, surfaktanti - poraktant alfa (poractantum alfa)	suspenzija škatla z 1 vialo s 3 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Via Palermo 26/a, Parma, Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-29/08 22.1.2011 R07AA02 3837000086249 010359
011655	DAIVOBET betametazon (betamethasonum) kalcioptriol (calcipotriolum)	mazilo škatla s tubo s 60 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Leo Laboratories Limited, Cashel Road, Dublin 12, Irska/Leo Pharmaceutical Products Ltd., Ballerup, Danska Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-808/07 30.12.2007 D07XC01 3837000109856 029327
011656	DALACIN 100 mg vaginalne globule klindamicin (clindamycinum)	vaginalna globula škatla s 3 vaginalnimi globulami (3 x 1 globula v dvojnem traku) in aplikatorjem	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-799/07 18.6.2012 G01AA10 3837000029321 078204
011657	DALACIN 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 in sprememba imena zdravila	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-757/07 18.1.2011 G01AA10 3837000078985 099163
011658	Daleron 120 mg/5 ml peroralna suspenzija paracetamol (paracetamololum)	peroralna suspenzija škatla s stekleničko po 100 ml suspenzije in brizgo za peroralno dajanje	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-160/08 10.7.2010 N02BE01 3837000085402 009520
011659	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla s 60 tabletami (10 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-162/08 10.7.2010 N02BE01 3837000092172 064122
011660	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. 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-164/08 10.7.2010 N02BE01 3837000111033 034487
011661	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 90 tabletami (15 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-163/08 10.7.2010 N02BE01 3837000092189 064157
011662	Daleron 500 mg tablete paracetamol (paracetamololum)	tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-161/08 10.7.2010 N02BE01 3837000085396 009547
011663	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozin (oxaprozinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Irska in Medicom Int. s.r.o., Češka/CSC Pharmaceut. GmbH, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-603/07 16.2.2009 M01AE12 3837000028232 061026

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
011664	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozín (oxaprozinum)	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	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Dublin, Irska/ CSC Pharmaceuticals GmbH, Hamburg, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-601/07 16.2.2009 M01AE12 3837000028218 060968
011665	DAYRUN filmsko obložene tablete oksaprozín (oxaprozinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd., Irska in Medicom Int. s.r.o., Češka/CSC Pharmaceut. GmbH, Nemčija CSC Pharma, d.o.o., Jana Husa 1a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-602/07 16.2.2009 M01AE12 3837000028225 060992
011666	DERMAZIN 1 % krema srebrov sulfadiazín (argenti sulfadiazinum)	krema škatla s tuba s polietilenskim ali polipropilenskim zamaškom s 50 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-712/07 9.7.2008 D06BA01 3837000004168 023620
011667	DERMAZIN 1% krema srebrov sulfadiazín (argenti sulfadiazinum)	krema lonček z 250 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-713/07 9.7.2008 D06BA01 3837000004175 022403
011668	DHC CONTINUS 120 mg tablete s podaljšanim sproščanjem dihidrokodein (dihydrocodeinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastičnim vsebnikom s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-144/08 28.6.2011 N02AA08 3837000001976 041238
011669	DHC CONTINUS 60 mg tablete s podaljšanim sproščanjem dihidrokodein (dihydrocodeinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastičnim vsebnikom s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-142/08 28.6.2011 N02AA08 3837000001952 041246
011670	DHC CONTINUS 90 mg tablete s podaljšanim sproščanjem dihidrokodein (dihydrocodeinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s plastičnim vsebnikom s 56 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., Velika Britanija / Mundipharma Medical Company, Hamilton HMJX, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-143/08 28.6.2011 N02AA08 3837000001969 041254
011671	Diffucan 200 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo flukonazol (fluconazolom)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PMG, Poce-sur-Cisse, Francija/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-893/07 7.5.2009 J02AC01 3837000081473 089877
011672	Diffucan 50 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo flukonazol (fluconazolom)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s plastenko z za otroke varno zaporko s praškom za pripravo 35 ml suspenzije in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer PMG, Poce-sur-Cisse, Francija/Pfizer Luxembourg SARL, Strassen, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-892/07 7.5.2009 J02AC01 3837000081466 089885
011673	DIPHERELINE 0,1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje (subkutano) škatla s 7 vialami s praškom in 7 ampulami z 1 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Ipsen Pharma Biotech,83870 Signes,Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-812/07 27.5.2012 L02AE04 3837000088328 013102

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
011674	DIPHERELINE 11,25 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglama	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	Ipsen Pharma Biotech,83870 Signes,Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-813/07 27.5.2012 L02AE04 3837000088335 013129
011675	DIPHERELINE 3,75 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje triptorelin (triptorelinum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 ampulo z vehiklom, 1 injekcijsko brizgo in 2 injekcijskima iglama	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	Ipsen Pharma Biotech,83870 Signes,Francija/Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., 75116 Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-874/07 27.5.2012 L02AE04 3837000088342 013110
011676	Ditamin 2 mg/ml peroralna raztopina dihidroergotamin (dihydroergotaminum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 30 ml raztopine in merilno kapalko	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-807/07 29.9.2010 N02CA01 3837000004267 025437
011677	Ditamin 2,5 mg tablete dihidroergotamin (dihydroergotaminum)	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-806/07 29.9.2010 N02CA01 3837000004274 001120
011678	Dorsiflex 200 mg tablete mefenoksalon (mephenoxalonum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-887/07 4.1.2009 N05BX01 3837000078510 093319
011679	Dorsiflex 200 mg tablete mefenoksalon (mephenoxalonum)	tableta škatla s 100 tabletami (10 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-888/07 4.1.2009 N05BX01 3837000078527 093327
011680	DULCOLAX 5 mg obložene tablete bisakodil (bisacodylum)	obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Boehringer Ingelheim France, Francija/ Boehringer Ingelheim International GmbH, Nemčija Boehringer Ingelheim International GmbH Binger Strasse 173, Ingelheim am Rhein, Nemčija	5363-I-762/07 2.4.2008 A06AB02 3837000073300 049646
011681	DYSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd.,Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-912/07 30.10.2012 M03AX01 3837000022629 024260
011682	DYSPORT 500 enot/ml prašek za raztopino za injiciranje toksin bakterije Clostridium botulinum (toxinum Clostridii botulini)	prašek za raztopino za injiciranje škatla z 2 vialama s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Ipsen Biopharm Ltd.,Wrexham Ind.Estate,V.Britanija /Gie Beaufour-Ipsen International S.N.C., Pariz, Francija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-913/07 30.10.2012 M03AX01 3837000022636 024287

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
011683	Ebrantil 25 mg/5 ml raztopina za injiciranje urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami s 5 ml raztopine (5 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-742/07 30.6.2009 C02CA06 3837000081909 026743
011684	Ebrantil 30 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem urapidil (urapidilum)	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,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-739/07 30.6.2009 C02CA06 3837000081886 087254
011685	Ebrantil 50 mg/10 ml raztopina za injiciranje urapidil (urapidilum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 10 ml raztopine (5 mg/ml)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-743/07 30.6.2009 C02CA06 3837000081893 026751
011686	Ebrantil 60 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem urapidil (urapidilum)	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,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-740/07 19.3.2009 C02CA06 3837000079616 009644
011687	Ebrantil 90 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem urapidil (urapidilum)	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,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed Oranienburg GmbH, Oranienburg, Nemčija/ Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-741/07 19.3.2009 C02CA06 3837000079623 046590
011688	Edemid 20 mg/2 ml raztopina za injiciranje furosemid (furosemidum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 2 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-248/08 2.4.2008 C03CA01 3837000004366 026808
011689	Edemid 250 mg/10 ml raztopina za infundiranje furosemid (furosemidum)	raztopina za infundiranje škatla s 5 ampulami z 10 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-249/08 2.4.2008 C03CA01 3837000004359 026832
011690	Edemid 40 mg tablete furosemid (furosemidum)	tableta škatla s stekleničko z 12 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-246/08 2.4.2008 C03CA01 3837000004335 026778
011691	Edemid 500 mg tablete furosemid (furosemidum)	tableta škatla s stekleničko z 20 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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-247/08 2.4.2008 C03CA01 3837000004342 026727

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
011692	Elidel krema 1% pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 100 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-564/07 15.9.2013 D11AX15 3837000095654 036978
011693	Elidel krema 1% pimekrolimus (pimecrolimus)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-563/07 15.9.2013 D11AX15 3837000025736 051012
011694	Elmogan 450 mg filmsko obložene tablete gemfibrozil (gemfibrozilum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-782/07 23.6.2010 C10AB04 3837000004441 040622
011695	Eltroxin 50 µg tablete natrijev levotiroksinat (levothyroxinum natriicum)	tableta škatla s plastenko s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Glaxo Wellcome GmbH&Co.KG, Bad Oldesloe, Nemčija/ GlaxoSmithKline Export Ltd., Brentford TW8 9GS, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradoln 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-12/08 8.11.2011 H03AA01 3837000012224 092010
011696	Enap 1,25 mg/1 ml raztopina za injiciranje enalaprilat (enalaprilatum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami z 1 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet 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-792/07 8.11.2011 C09AA02 3837000003413 057002
011697	Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodii ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje (intramuskularno) škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami z 0,5 ml suspenzije in 10 injekcijskimi iglami	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo pakiranje	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-768/07 4.1.2009 J07BA01 3837000109764 028975
011698	Encepur za odrasle 1,5 mikrograma/0,5 ml suspenzija za injiciranje cepivo proti klopnemu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (vaccinum ixodii ricini encephalitis inactivatum, ex virus integris praeparatum)	suspenzija za injiciranje (intramuskularno) škatla z napolnjeno injekcijsko brizgo z 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	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-192/07 4.1.2009 J07BA01 3837000078794 093734
011699	ENDOXAN 1 g prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-334/07 29.9.2010 L01AA01 3837000022483 063908
011700	ENDOXAN 200 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 10 vialami z 200 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-863/07 29.9.2010 L01AA01 3837000022506 028029

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
011701	ENDOXAN 50 mg obložene tablete ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	obložena tableta škatla s 50 tabletami (1 x 50 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-865/07 29.9.2010 L01AA01 3837000022513 028053
011702	ENDOXAN 500 mg prašek za raztopino za infundiranje ciklofosfamid (cyclophosphamidum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo s 500 mg praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter Oncology GmbH, Kentstrasse 5, Halle, Nemčija/Baxter AG, Volketswil, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-864/07 29.9.2010 L01AA01 3837000022490 063894
011703	ERAZABAN 10 % krema dokoanol (docozanolum)	krema škatla s tubo z 2 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, London, VB/Healthcare Brands Int. Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-177/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110883 032590
011704	ERAZABAN 10 % krema dokoanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 15 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, London, VB/Healthcare Brands Int. Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-179/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110906 032760
011705	ERAZABAN 10 % krema dokoanol (docozanolum)	krema škatla s tubo s 5 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Jenson Pharmaceutical Services Ltd., Carradine House, London, VB/Healthcare Brands Int. Ltd., Velika Britanija Healthcare Brands International Ltd 56 Queen Anne Street, London, Velika Britanija	5363-I-178/08 11.1.2013 D06BB11 3837000110890 032620
011706	ESMERON 10 mg/ml raztopina za injiciranje rokuronijev bromid (rocuronii bromidum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 vialami s 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo pakiranje	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-901/07 10.6.2010 M03AC09 3837000096224 036854
011707	Estrofem 2 mg filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-809/07 7.3.2012 G03CA03 3837000016949 097381
011708	Eurax 100 mg/g dermalna emulzija krotamiton (crotamitonum)	dermalna emulzija škatla s stekleničko po 50 ml emulzije	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-131/08 3.10.2010 D04AX 3837000085808 012203
011709	Eurax 100 mg/g krema krotamiton (crotamitonum)	krema škatla s tubo po 20 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-130/08 3.10.2010 D04AX 3837000085815 012173
011710	FAKTU 10 mg/g / 50 mg/g rektalno mazilo cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	mazilo škatla s tubo z 20 g mazila in aplikatorjem	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-725/07 28.6.2011 C05AD04 3837000001846 030767
011711	FAKTU 2,5 mg/100 mg svečke cinchokain (cinchocainum) polikrezulen (policresulenum)	svečka škatla z 10 svečkami (2 x 5 svečk v dvojnem traku)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz Nemčija Nycomed GmbH, Byk-Gulden-Strasse 2, Konstanz, Nemčija	5363-I-726/07 28.6.2011 C05AD04 3837000001853 030791

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
011712	Feksofenadin Merck 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. _____ novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab.,Irska in Chanel Medical Ltd.,Irska/Generics (UK) Ltd., Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-260/08 20.2.2013 R06AX26 3837000111781 035807
011713	Feksofenadin Merck 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. _____ novo dovoljenje za promet	Generics (UK) Ltd., VB, McDermott Lab.,Irska in Chanel Medical Ltd.,Irska/Generics (UK) Ltd., Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-261/08 20.2.2013 R06AX26 3837000111798 035815
011714	Fibrolan mazilo fibrinolizin (fibrinolysinum) dezoksiribonukleaza (desoxyribonucleasum)	mazilo škatla s tubo s 50 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	McNeil Manufacturing, Orleans Cedex, Francija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-851/07 8.11.2011 B06AA02 3837000012422 020060
011715	FIDIFLEX 1500 mg prašek za peroralno raztopino glukozamin (glucosaminum)	prašek za peroralno raztopino škatla s 20 vrečicami s praškom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____ novo dovoljenje za promet	Fidimed d.o.o. Slovenija Fidimed d.o.o. Brodišče 32, Trzin, Slovenija	5363-I-172/08 30.1.2013 M01AX05 3837000111040 032930
011716	FLUARIX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo po 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ sprememba v sestavi zdravila	Sächsisches Serumwerk Dresden, GmbH & Co. KG, Dresden, Nemčija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-775/07 20.5.2009 J07BB02 3837000025125 080829
011717	FLUARIX suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami po 0,5 ml suspenzije in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ sprememba v sestavi zdravila	Sächsisches Serumwerk Dresden, GmbH & Co. KG, Dresden, Nemčija/GlaxoSmithKline Export, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-842/07 20.5.2009 J07BB02 3837000106152 037583
011718	FLUDARA 50 mg prašek za raztopino za injiciranje fludarabin (fludarabinum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Bayer Schering Pharma AG, Berlin Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-129/08 7.7.2012 L01BB05 3837000018752 006858
011719	Fluzepam 15 mg trde kapsule flurazepam (flurazepamum)	kapsula, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-971/07 28.6.2011 N05CD01 3837000001228 032905
011720	Fluzepam 30 mg trde kapsule flurazepam (flurazepamum)	kapsula, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-972/07 28.6.2011 N05CD01 3837000001235 024716
011721	FODISS 20 mg disperzibilne tablete fluoksetin (fluoxetinum)	disperzibilna 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	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-810/07 18.10.2010 N06AB03 3837000097771 035491

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
011722	Formel sirup dekstrometorfan (dextromethorphanum)	sirup škatla s stekleničko s 120 ml sirupa z varnostno zaporko in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Nemčija/ Procter&Gamble International Operations SA, Ženeva, Švica MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija	5363-I-81/08 9.3.2010 R05DA09 3837000094541 014931
011723	Formel sirup dekstrometorfan (dextromethorphanum)	sirup škatla s stekleničko s 180 ml sirupa z varnostno zaporko in merilnim lončkom	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Procter&Gamble Manufacturing GmbH, Nemčija/ Procter&Gamble International Operations SA, Ženeva, Švica MIKONA, Internacionalno podjetje s farmacevtskimi in medicinskimi izdelki d.o.o., Predilniška 14, Tržič, Slovenija	5363-I-82/08 9.3.2010 R05DA09 3837000094558 014966
011724	FOSACE 10 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	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-710/07 18.10.2012 C09AA09 3837000109634 028827
011725	FOSACE 20 mg tablete fozinopril (fosinoprilum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	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-711/07 18.10.2012 C09AA09 3837000109641 028835
011726	Fosrenol 1000 mg žvečljive tablete lantanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečljiva tableta škatla s 6 plastenkami s 15 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham, VB/ Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Basingstoke, Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park., Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-201/08 15.5.2012 V03AE03 3837000107326 021067
011727	Fosrenol 250 mg žvečljive tablete lantanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečljiva tableta škatla s plastenko z 90 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham, VB/ Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Basingstoke, Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park., Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-198/08 15.5.2012 V03AE03 3837000107296 021032
011728	Fosrenol 500 mg žvečljive tablete lantanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečljiva tableta škatla z 2 plastenkama s 45 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham, VB/ Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Basingstoke, Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park., Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-199/08 15.5.2012 V03AE03 3837000107302 021040
011729	Fosrenol 750 mg žvečljive tablete lantanov karbonat (lanthanum carbonate)	žvečljiva tableta škatla s 6 plastenkami s 15 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imena izdelovalca	Hamol Limited, Thane Road, Nottingham, VB/ Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Basingstoke, Velika Britanija Shire Pharmaceutical Contracts Ltd., Hampshire International Business Park., Chineham, Basingstoke, Velika Britanija	5363-I-200/08 15.5.2012 V03AE03 3837000107319 021059
011730	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Chiesi Farmaceutici S.p.A.,Italija, Torrex Chiesi Pharma GmbH, Avstrija/Chiesi Farmaceutici S.p.A., Italija Torrex Chiesi Slovenija, d.o.o., Trdinova ulica 4, Ljubljana, Slovenija	5363-I-169/08 21.6.2012 R03AK07 3837000107777 016284
011731	FRAGMIN 7.500 i.e./0,3 ml raztopina za injiciranje dalteparin (dalteparinum)	raztopina za injiciranje škatla z 10 injekcijskimi brizgami po 0,3 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imetnika	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-684/07 14.3.2011 B01AB04 3837000087017 019003

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
011732	Fromilid 250 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-914/07 7.3.2012 J01FA09 3837000015652 096989
011733	Fromilid 250 mg/5 ml zrnca za peroralno suspenzijo klaritromicin (clarithromycinum)	zrnca za peroralno suspenzijo škatla s stekleničko z zrnici za pripravo 60 ml suspenzije in brizga	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-916/07 4.10.2009 J01FA09 3837000110227 035840
011734	Fromilid 500 mg filmsko obložene tablete klaritromicin (clarithromycinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-915/07 7.3.2012 J01FA09 3837000015669 096997
011735	Frotan 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd.,VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l.,Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-59/08 do preklica N02CC07 3837000095111 025410
011736	Frotan 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd.,VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l.,Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-58/08 do preklica N02CC07 3837000095104 025607
011737	Frotan 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd.,VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l.,Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-60/08 do preklica N02CC07 3837000095128 025429
011738	FSME - IMMUN 0,25 ml za otroke suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi virus klopnega encefalitisa (inaktiviran), adsorbiran na aluminijev hidroksid (Vaccinum encephalitis ixodibus adjectae inactivatum alumini hydroxidum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-128/08 do preklica J07BA01 3837000104493 082740
011739	FSME - IMMUN 0,5 ml suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi virus klopnega encefalitisa (inaktiviran), adsorbiran na aluminijev hidroksid (Vaccinum encephalitis ixodibus adjectae inactivatum alumini hydroxidum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-127/08 do preklica J07BA01 3837000090345 007749
011740	Galantamin Lek 12 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-68/08 9.1.2013 N06DA04 3837000110821 031275
011741	Galantamin Lek 4 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-66/08 9.1.2013 N06DA04 3837000110807 031291

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
011742	Galantamin Lek 8 mg filmsko obložene tablete galantamin (galantaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (8 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-67/08 9.1.2013 N06DA04 3837000110814 031305
011743	GASTAL 450 mg/300mg tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesii carbonas) magnezijev hidroksid (magnesii hydroxidum)	tableta škatla s 60 tabletami (10 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-83/08 9.4.2009 A02AD01 3837000012873 033626
011744	GASTAL 450 mg/300mg tablete aluminijev hidroksid (aluminii hydroxidum) magnezijev karbonat (magnesii carbonas) magnezijev hidroksid (magnesii hydroxidum)	tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-84/08 9.4.2009 A02AD01 3837000082685 090018
011745	Gemcitabin Lek 1 g prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje 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. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-217/08 11.2.2013 L01BC05 3837000111606 034495
011746	Gemcitabin Lek 200 mg prašek za raztopino za infundiranje gemcitabin (gemcitabinum)	prašek za raztopino za infundiranje 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. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-216/08 11.2.2013 L01BC05 3837000111590 034509
011747	Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-727/07 22.10.2012 A10BB09 3837000109689 028843
011748	Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-728/07 22.10.2012 A10BB09 3837000109696 028851
011749	Gliclada 30 mg tablete s podaljšanim sproščanjem gliklazid (gliclazidum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-729/07 22.10.2012 A10BB09 3837000109702 028860
011750	Glimepirid Winthrop 1 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	sanofi-aventis SpA.,Ita.,sanofi-aventis,Nem.,Famar l'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-856/07 19.11.2012 A10BB12 3837000108620 029343
011751	Glimepirid Winthrop 2 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	sanofi-aventis SpA.,Ita.,sanofi-aventis,Nem.,Famar l'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-857/07 19.11.2012 A10BB12 3837000108637 029351
011752	Glimepirid Winthrop 3 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	sanofi-aventis SpA.,Ita.,sanofi-aventis,Nem.,Famar l'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-858/07 19.11.2012 A10BB12 3837000108644 029360

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
011753	Glimepirid Winthrop 4 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	sanofi-aventis SpA.,Ita.,sanofi-aventis,Nem.,Famar l'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija _____ sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-859/07 19.11.2012 A10BB12 3837000108651 029378
011754	Glimepirid Winthrop 6 mg tablete glimepirid (glimepiridum)	tableta škatla z 90 tabletami (6 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	sanofi-aventis SpA.,Ita.,sanofi-aventis,Nem.,Famar l'Aigle,Fra.,Sanofi Winth.Ind.,Fra./sanofi-aventis, Slovenija _____ sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-860/07 19.11.2012 A10BB12 3837000108668 029368
011755	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla s 50 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-876/07 10.11.2010 B05XX 3837000098648 037141
011756	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla s 50 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-875/07 10.11.2010 B05XX 3837000098631 037133
011757	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla s 35 vrečkami s 150 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-877/07 10.11.2010 B05XX 3837000098655 037168
011758	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla s 30 vrečkami s 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-878/07 10.11.2010 B05XX 3837000098662 037176
011759	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-879/07 10.11.2010 B05XX 3837000098679 037192
011760	Glukoza 5 % raztopina za infundiranje, BP Baxter glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica _____ Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-897/07 10.11.2010 B05XX 3837000098686 037214
011761	GLUKOZA PLIVA 10 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 PVC vrečkami s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. _____ novo pakiranje	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-576/07 24.6.2009 B05BA 3837000108552 029459

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
011762	GLUKOZA PLIVA 10 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje Steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	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-585/07 24.6.2009 B05BA 3837000012989 020672
			sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec		
011763	GLUKOZA PLIVA 10 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vrečko iz polietilena 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.	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-790/07 24.6.2009 B05BA 3837000109818 029475
			novo pakiranje		
011764	GLUKOZA PLIVA 5 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje Steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	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-584/07 24.6.2009 B05BA 3837000012965 035882
			sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec		
011765	GLUKOZA PLIVA 5 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 PVC vrečkami 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.	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-575/07 24.6.2009 B05BA 3837000108545 029467
			novo pakiranje		
011766	GLUKOZA PLIVA 5 % raztopina za infundiranje glukoza (glucosum)	raztopina za infundiranje škatla z 1 vrečko iz polietilena 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.	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-789/07 24.6.2009 B05BA 3837000109801 029483
			novo pakiranje		
011767	Glypressin 1 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje terlipresin (terlipressinum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom in 5 ampulami s 5 ml vehikla	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.	Ferring AB, Limhamn, Švedska in Ferring GmbH,Kiel, Nemčija/Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Dunaj, Avstrija Ferring Arzneimittel Ges.m.b.H, Vienna Twin Tower West 10.OG., Wienerbergerstrasse 11, Dunaj, Avstrija	5363-I-772/07 14.12.2010 H01BA04 3837000099430 038393
			podaljšanje dovoljenja za promet		
011768	Gopten 0,5 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija	5363-I-776/07 30.9.2010 C09AA10 3837000002171 058440
			podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	
011769	Gopten 2 mg trde kapsule trandolapril (trandolaprilum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (2 x 14 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept.	Abbott GmbH&Co.KG, Knollstrasse 50, 67061 Ludwigshafen, Nemčija	5363-I-777/07 30.9.2010 C09AA10 3837000000795 057711
			podaljšanje dovoljenja za promet	Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	
011770	Gyno-Daktarin 200 mg vaginalne globule mikonazol (miconazolum)	vaginalna globula škatla s 7 vaginalnimi globulami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept.	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija	5363-I-237/08 7.3.2012 G01AF04 3837000003611 025313
			podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	

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
011771	Hepan 500 i.e./g / 5 mg/g gel heparin (heparinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	gel škatla s tubo s 50 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. ponovna registracija	Salus, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana/ JADRAN-galenski laboratorij d.d., Rijeka, Hrvaška Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-835/07 26.11.2012 C05BA03 3837000000283 093122
011772	Hepan 500 i.e./g / 5 mg/g krema heparin (heparinum) dekspantenol (dexpanthenolum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	Salus, d.d., Mašera-Spasičeva ulica 10, Ljubljana/ JADRAN-galenski laboratorij d.d., Rijeka, Hrvaška Salus Ljubljana, d.d., Mašera-Spasičeva ul. 10, Ljubljana, Slovenija	5363-I-836/07 26.11.2012 C05BA03 3837000109757 029394
011773	IMIGRAN SPRINT 100 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A.,Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-263/08 4.2.2010 N02CC01 3837000093865 077232
011774	IMIGRAN SPRINT 100 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A.,Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-262/08 4.2.2010 N02CC01 3837000093858 077267
011775	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija/ GlaxoSmithKline Export Ltd, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-265/08 4.2.2010 N02CC01 3837000093834 077321
011776	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija/ GlaxoSmithKline Export Ltd, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-264/08 4.2.2010 N02CC01 3837000093827 077275
011777	IMIGRAN SPRINT 50 mg disperzibilne filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	disperzibilna filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletami (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo Wellcome Operations, Ware, Velika Britanija/ GlaxoSmithKline Export Ltd, Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-266/08 4.2.2010 N02CC01 3837000093841 077348
011778	INDOMETACIN 25 mg trde kapsule indometacin (indometacinum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (2 x 15 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-57/08 23.6.2010 M01AB01 3837000076448 039349
011779	INSPIRA 25 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (30 x 1 tableta v perforiranem tridelnem pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pfizer PGM,Fra. in NPIL Pharmaceuticals (UK) Ltd., Velika Britanija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-903/07 10.4.2011 C03DA04 3837000101478 039063
011780	INSPIRA 50 mg filmsko obložene tablete eplerenon (eplerenonum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (30 x 1 tableta v perforiranem tridelnem pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Pfizer PGM,Fra. in NPIL Pharmaceuticals (UK) Ltd., Velika Britanija/Pfizer Luxembourg SARL, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-904/07 10.4.2011 C03DA04 3837000101485 039071
011781	JURNISTA 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-250/08 17.7.2011 N02AA03 3837000110432 029718

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
011782	JURNISTA 4 mg tablete s podaljšanim sproščanjem hidromorfon (hydromorphonum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-251/08 17.7.2011 N02AA03 3837000110449 029726
011783	KALORIČNA RAZTOPINA LGX 24 % raztopina za infundiranje fruktoza (fructosum) glukoza (glucosum) ksilitol (xylitolum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vialami s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-589/07 9.4.2009 B05BA03 3837000013931 022667
011784	KALORIČNA RAZTOPINA LGX 40 % raztopina za infundiranje fruktoza (fructosum) glukoza (glucosum) ksilitol (xylitolum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vialami s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana, Slovenija/ Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-839/07 9.4.2009 B05BA03 3837000013863 016128
011785	KETOCEF 1,5 g prašek za raztopino za injiciranje cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-53/08 18.12.2008 J01DC02 3837000013955 027197
011786	KETOCEF 750 mg prašek za raztopino/suspenzijo za injiciranje cefuroksim (cefuroximum)	prašek za raztopino/suspenzijo za injiciranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-52/08 18.12.2008 J01DC02 3837000013948 027200
011787	Ketonal 50 mg/g krema ketoprofen (ketoprofenum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo pakiranje	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-123/08 2.4.2013 M02AA10 3837000110999 034525
011788	Ketonal 50 mg/g krema ketoprofen (ketoprofenum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-122/08 2.4.2013 M02AA10 3837000073690 011126
011789	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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem., in Nycomed Pharma Sp.z o.o., Pol., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-176/08 17.9.2012 N05AH04 3837000109078 027685
011790	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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem., in Nycomed Pharma Sp.z o.o., Pol., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-173/08 17.9.2012 N05AH04 3837000109085 027669
011791	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem., in Nycomed Pharma Sp.z o.o., Pol., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-174/08 17.9.2012 N05AH04 3837000109061 027693
011792	Kvelux 300 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 v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nem., in Nycomed Pharma Sp.z o.o., Pol., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-175/08 17.9.2012 N05AH04 3837000109092 027642

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
011793	LACIPIL 6 mg filmsko obložene tablete lacidipin (lacidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Glaxo Wellcome S.A., Španija ali GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Poljska/GlaxoSmithKline Exp., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-159/08 1.7.2009 C08CA09 3837000108859 034533
011794	LAMICTAL 100 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-696/07 12.4.2011 N03AX09 3837000000139 093130
011795	LAMICTAL 25 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-694/07 12.4.2011 N03AX09 3837000000115 093149
011796	LAMICTAL 5 mg disperzibilne/žvečljive tablete lamotrigin (lamotriginum)	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-693/07 2.6.2010 N03AX09 3837000084917 008389
011797	LAMICTAL 50 mg tablete lamotrigin (lamotriginum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Glaxo W.Operations,Ware, Velika Britanija ali GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export,Brentford, Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štrdon 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-695/07 12.4.2011 N03AX09 3837000000122 093165
011798	LEKADOL 120 mg/5 ml sirup paracetamol (paracetamolom)	sirup škatla s stekleničko po 120 ml sirupa in merilno žličko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-748/07 7.3.2012 N02BE01 3837000017090 097144
011799	LEKADOL 500 mg tablete paracetamol (paracetamolom)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-747/07 7.3.2012 N02BE01 3837000005202 055654
011800	Lercapress 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena 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	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-17/08 24.4.2012 C08CA13 3837000088588 012319
011801	Lercapress 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-16/08 24.4.2012 C08CA13 3837000088571 012297
011802	Lercapress 10 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-18/08 24.4.2012 C08CA13 3837000088564 012327
011803	Lercapress 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-716/07 19.10.2012 C08CA13 3837000109672 028886

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
011804	Lercapress 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg _____ Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-715/07 19.10.2012 C08CA13 3837000109665 028878
011805	Lercapress 20 mg filmsko obložene tablete lerkanidipin (lercanidipinum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Berlin, Nemčija/Menarini International O.L.S.A., Luksemburg _____ Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-714/07 19.10.2012 C08CA13 3837000109658 028894
011806	LETIZEN 1 mg/1 ml peroralna raztopina cetirizin (cetirizinum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 120 ml peroralne raztopine in brizgo za peroralno dajanje	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-141/08 12.12.2011 R06AE07 3837000087697 012238
011807	Lexaurin 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-13/08 12.4.2011 N05BA08 3837000000429 046108
011808	Lexaurin 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-14/08 12.4.2011 N05BA08 3837000000436 046124
011809	Lexaurin 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (2 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija _____ KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-15/08 12.4.2011 N05BA08 3837000000443 046132
011810	LEXILIUM 1,5 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija _____ Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-917/07 30.9.2010 N05BA08 3837000013467 046035
011811	LEXILIUM 3 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija _____ Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-918/07 30.9.2010 N05BA08 3837000013474 046043
011812	LEXILIUM 6 mg tablete bromazepam (bromazepamum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija _____ Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-919/07 30.9.2010 N05BA08 3837000013481 027855
011813	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla s 5 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija _____ Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-845/07 28.11.2012 N01BB02 3837000109726 029530
011814	Lidokain Grünenthal 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla s 10 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija _____ Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-846/07 28.11.2012 N01BB02 3837000109740 029548

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
011815	LINOLA urea sečnina (ureum)	krema škatla s tubo s 50 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-750/07 5.2.2009 D02AE01 3837000108538 029416
011816	LIPITIFI 20 mg filmsko obložene tablete pravastatin (pravastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Mc Dermott Laboratories Ltd., Dublin, Irska in Dragenopharm Apot. Püschl, Nem./Merck d.o.o., Slovenija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-55/08 9.1.2013 C10AA03 3837000110777 031321
011817	LIPITIFI 40 mg filmsko obložene tablete pravastatin (pravastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Mc Dermott Laboratories Ltd., Dublin, Irska in Dragenopharm Apot. Püschl, Nem./Merck d.o.o., Slovenija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-56/08 9.1.2013 C10AA03 3837000110784 031330
011818	Litalir 500 mg trde kapsule hidroksisečnina (hydroxycarbamidum)	kapsula, trda škatla s stekleničko s 100 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 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-800/07 10.4.2012 L01XX05 3837000088649 027960
011819	Livostin 0,5 mg/1 ml kapljice za oko, suspenzija levokabastin (levocabastinum)	kapljice za oko, suspenzija škatla s plastenko s 4 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-22/08 28.6.2011 S01GX02 3837000001518 099252
011820	Livostin 0,5 mg/1 ml pršilo za nos, suspenzija levokabastin (levocabastinum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s plastenko z 10 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-23/08 28.6.2011 R01AC02 3837000001525 099244
011821	Logest 0,02 mg/0,075 mg obložene tablete gestoden (gestodenum) etinilestradiol (ethinylestradiolum)	obložena tableta škatla z 21 tabletami (1 x 21 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Delpharm Lille SAS, Rue de Toufflers, Lys Lez Lannoy, Francija/Bayer-Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija Bayer Schering Pharma AG, Berlin, Nemčija	5363-I-572/07 2.6.2010 G03AA10 3837000084528 008516
011822	LONTERMIN 50 mikrogramov tablete prokaterol (procaterolum)	tableta škatla s stekleničko z 20 tabletami in sušilno kapsulo	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-934/07 1.10.2009 R03CC08 3837000005400 042005
011823	Losartan Merck 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratoires Dublin, Irska/Generics (UK) Ltd., Hertfordshire, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-80/08 10.1.2013 C09CA01 3837000110876 031356
011824	Losartan Merck 100 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratoires Dublin, Irska/Generics (UK) Ltd., Hertfordshire, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-79/08 10.1.2013 C09CA01 3837000110869 031348

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
011825	Losartan Merck 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 98 tabletami (7 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratoires Dublin, Irska/Generics (UK) Ltd., Hertfordshire, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-78/08 10.1.2013 C09CA01 3837000110852 031380
011826	Losartan Merck 50 mg filmsko obložene tablete losartan (losartanum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratoires Dublin, Irska/Generics (UK) Ltd., Hertfordshire, Velika Britanija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-77/08 10.1.2013 C09CA01 3837000110845 031364
011827	MANIT 100 mg/ml raztopina za infundiranje manitol (mannitolum) natrijev klorid (natrii chloridum) natrijev acetat (sodium acetatum)	raztopina za infundiranje steklenica s 500 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ 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-44/08 9.4.2009 B05BC01 3837000014136 015660
011828	MANIT 200 mg/ml raztopina za infundiranje manitol (mannitolum)	raztopina za infundiranje steklenica z 250 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. _____ 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-45/08 9.4.2009 B05BC01 3837000014143 017094
011829	Marevan 3 mg tablete varfarin (warfarinum)	tableta škatla s plastičnim lončkom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Espoo Finska Orion Corporation Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-73/08 11.1.2013 B01AA03 3837000111552 018791
011830	Marevan 3 mg tablete varfarin (warfarinum)	tableta škatla s plastičnim lončkom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Espoo Finska Orion Corporation Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-72/08 11.1.2013 B01AA03 3837000111569 031747
011831	Marevan 5 mg tablete varfarin (warfarinum)	tableta škatla s plastičnim lončkom s 100 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Espoo Finska Orion Corporation Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-70/08 11.1.2013 B01AA03 3837000111583 031755
011832	Marevan 5 mg tablete varfarin (warfarinum)	tableta škatla s plastičnim lončkom s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Orion Corporation, Espoo Finska Orion Corporation Orionintie 1, Espoo, Finska	5363-I-71/08 11.1.2013 B01AA03 3837000111576 031763
011833	MEGACE peroralna suspenzija megestrol (megestrolum)	peroralna suspenzija škatla s plastičnim vsebnikom (z za otroke varno zaporko) z 240 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. _____ sprememba imetnika dovoljenja za promet, izdelovalca in proizvajalca	Bristol-Myers Squibb, Epermon, Francija/ Bristol-Myers Squibb, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-245/08 24.6.2009 L02AB01 3837000083194 004790
011834	Migard 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 4 tabletami (1 x 4 tablete v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd., VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l., Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-75/08 do preklica N02CC07 3837000095142 025461

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
011835	Migard 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 3 tabletami (1 x 3 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd., VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l.,Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-74/08 do preklica N02CC07 3837000095135 025445
011836	Migard 2,5 mg filmsko obložene tablete frovatriptan (frovatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Almac Pharma Ser. Ltd., VB, Berlin-Chemie AG, Nem., A.Menarini s.r.l.,Ita./Menarini Internat. O.L.S.A., Italija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-76/08 do preklica N02CC07 3837000095159 025496
011837	MIROCEF 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje ceftazidim (ceftazidimum)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla s 5 vialami s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet	Pliva Ljubljana d.o.o., Ljubljana in Pliva Krakow S.A., Krakow, Poljska/Pliva Hrvatska d.o.o., Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-791/07 9.4.2009 J01DD02 3837000014181 051861
011838	Mirtadepi 30 mg filmsko obložene tablete mirtazapin (mirtazapinum)	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	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldzsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-785/07 7.2.2011 N06AX11 3837000100303 038946
011839	Mirtadepi 45 mg filmsko obložene tablete mirtazapin (mirtazapinum)	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	Extractum Pharma Ltd., Budimpešta, Madžarska in Actavis hf., Islandija/Keri Pharma Generics Ltd, Madžarska Keri Pharma Generics Ltd. Hungary, Bartha Boldzsar u. 7, Debrecen, Madžarska	5363-I-786/07 7.2.2011 N06AX11 3837000100310 038954
011840	MirtaMerck 30 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (3 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska in Merck Frama y Quimica S.A.,Špa./Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-705/07 16.10.2012 N06AX11 3837000109504 028916
011841	MirtaMerck 45 mg orodisperzibilne tablete mirtazapin (mirtazapinum)	orodisperzibilna tableta škatla s 30 tabletami (5 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	McDermott Laboratories, Dublin, Irska in Merck Frama y Quimica S.A.,Špa./Merck KGaA, Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-706/07 16.10.2012 N06AX11 3837000109603 028924
011842	Mirzaten 15 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-124/08 17.1.2013 N06AX11 3837000111002 032999
011843	Mirzaten 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-125/08 17.1.2013 N06AX11 3837000111019 033057
011844	Mirzaten 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	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-126/08 17.1.2013 N06AX11 3837000111026 033090
011845	MONOPRIL PLUS 20 mg/12,5 mg tablete fozinopril (fosinoprilum) hidroklorotiazid (hydrochlorothiazidum)	tableta škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Anagni (Frosinone), Italija/Bristol-Myers Squibb S.A., Baar, Švica Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-293/08 24.12.2012 C09BA09 3837000023473 024929

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
011846	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 10 kapsulami (1 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-180/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111255 033120
011847	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-188/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111330 034070
011848	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-186/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111316 033880
011849	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-181/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111262 033260
011850	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-184/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111293 033600
011851	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-183/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111286 033570
011852	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 56 kapsulami (8 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-185/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111309 033740
011853	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-182/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111279 033430
011854	Morvesin 0,4 mg trde kapsule s prirejenim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda škatla s 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Lek S.A.,Warszawa, Poljska in Salutas Pharma GmbH, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija _____ Stichting Registratiebeheer, Bosstraat 69, AC SOEST, Nizozemska	5363-I-187/08 29.1.2013 G04CA02 3837000111323 033910
011855	MOSTRAFIN 5 mg filmsko obložene tablete finasterid (finasteridum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Pliva Lachema a.s., Karasek 1, 62133 Brno, Češka/ Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Hrvaška _____ Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-707/07 17.10.2012 G04CB01 3837000109610 026654
011856	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatla s 7 tabletami (1 x 7 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	Haupt Pharma Wolftratshausen GmbH Nemčija _____ AOP Orphan Pharmaceuticals AG Wilhelminenstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-552/07 14.8.2012 N07BB04 3837000098228 029734

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
011857	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH Nemčija AOP Orphan Pharmaceuticals AG Wilhelminenstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-554/07 14.8.2012 N07BB04 3837000098365 029866
011858	Naltrekson aop 50 mg filmsko obložene tablete naltrekson (naltrexonum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 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	Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH Nemčija AOP Orphan Pharmaceuticals AG Wilhelminenstr. 91, Dunaj, Avstrija	5363-I-553/07 14.8.2012 N07BB04 3837000098358 029858
011859	Nasivin 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko z zaporko z mehanskim pršilnikom z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	MERCK KGaA, Frankfurter Strasse 250, 64 293 Darmstadt, Nemčija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-334/07 15.10.2007 R01AA05 3837000022681 024333
011860	Nasivin brez konzervansov 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina oksimetazolin (oxymetazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko z zaporko z mehanskim pršilnikom z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba v sestavi zdravila	Merck Selbstmedikation GmbH, Rösslerstrasse 96, Darmstadt, Nemčija/Merck KGaA, Darmstadt, Slovenija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-642/07 15.10.2007 R01AA05 3837000022698 024341
011861	NASONEX 50 µg pršilo za nos, suspenzija mometazon (mometasonum)	pršilo za nos, suspenzija škatla s 3 plastenkami z zaporko z odmernim mehanskim pršilnikom (360 vpihov)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo pakiranje	Schering-Plough Labo N.V., Heist-op-den-Berg, Belgija/Schering-Plough Europe, Bruxelles, Belgija Schering-Plough Europe, Rue de Stalle, 73, Bruselj, Belgija	5363-I-278/08 3.11.2008 R01AD09 3837000111934 036790
011862	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 50 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-881/07 8.11.2010 B05XX 3837000098471 037281
011863	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 35 vrečkami s 150 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-882/07 8.11.2010 B05XX 3837000098488 037303
011864	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 30 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-883/07 8.11.2010 B05XX 3837000098495 037311
011865	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami 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	Baxter S.A.,Belgija,Baxter Healthcare,VB,Bieffe Medital Sab.,Špa.,Baxter Healthcare,Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-884/07 8.11.2010 B05XX 3837000098501 037346

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
011866	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-885/07 8.11.2010 B05XX 3837000098518 037397
011867	Natrijev klorid 0,9 % raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla s 50 vrečkami 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	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-880/07 8.11.2010 B05XX 3837000098464 037273
011868	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertalje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-758/07 3.9.2012 A02BC05 3837000029932 013714
011869	Nexium 20 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertalje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-759/07 3.9.2012 A02BC05 3837000029949 013730
011870	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škatla s 14 tabletami (2 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertalje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-760/07 3.9.2012 A02BC05 3837000029963 013773
011871	Nexium 40 mg gastrorezistentne tablete esomeprazol (esomeprazolium)	gastrorezistentna tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca AB, Kvambergagatan 12, Södertalje/ AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-761/07 3.9.2012 A02BC05 3837000029970 013781
011872	NITRONAL 1 mg/ml raztopina za infundiranje gliceriltrinitrat (glyceroli trinitras)	raztopina za infundiranje 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	G. POHL-BOSKAMP GmbH & Co., Hohenlockstedt Nemčija Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-54/08 28.6.2011 C01DA02 3837000001778 084042
011873	Nolvadex 10 mg filmsko obložene tablete tamoksifen (tamoxifenum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-894/07 30.5.2012 L02BA01 3837000018080 056804
011874	Novofem filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami, 16 rdečih in 12 belih, v plastični škatlici (koledarsko pakiranje)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Krogshoejvej 41, Novo Allé, DK- 2880 Bagsvaerd, Danska	5363-I-708/07 5.5.2008 G03FB05 3837000024982 051004
011875	Oksaliplatin Merck 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (30 ml) s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	VIANEX S.A., Pallini Attici, Grčija in Merck Génériques, Lyon Cedex, Francija/Merck Génériques, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-258/08 20.2.2013 L01XA03 3837000111767 036820

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
011876	Oksaliplatin Merck 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (50 ml) s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	VIANEX S.A., Pallini Attici, Grčija in Merck Génériques, Lyon Cedex, Francija/Merck Génériques,, Francija Merck, Proizvodnja in prodaja farmacevtskih in kemijskih proizvodov, d.o.o., Dunajska 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-259/08 20.2.2013 L01XA03 3837000111774 036960
011877	Oksaliplatin PLIVA 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (60 ml) s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pliva Lachema a.s., Karasek 1, 62133 Brno, Češka/ Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-257/08 20.2.2013 L01XA03 3837000111750 037010
011878	Oksaliplatin PLIVA 5 mg/ml prašek za raztopino za infundiranje oksaliplatin (oxaliplatinum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo (26 ml) s praškom	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	Pliva Lachema a.s., Karasek 1, 62133 Brno, Češka/ Pliva Hrvatska d.o.o., Zagreb, Hrvaška Pliva Ljubljana, d.o.o., Pot k sejmišču 35, Ljubljana, Slovenija	5363-I-256/08 20.2.2013 L01XA03 3837000111743 037001
011879	Oksikodon Lek 20 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-108/08 15.1.2013 N02AA 3837000110913 031658
011880	Oksikodon Lek 40 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-109/08 15.1.2013 N02AA 3837000110920 031666
011881	Oksikodon Lek 80 mg tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. novo dovoljenje za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-110/08 15.1.2013 N02AA 3837000110937 031674
011882	Olcef 1 g prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla s 50 vialami z 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-7/08 12.4.2011 J01DD04 3837000000566 051365
011883	Olcef 1 g prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za injiciranje in infundiranje škatla z 10 vialami z 1 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-6/08 12.4.2011 J01DD04 3837000000559 051330
011884	Olcef 2 g prašek za raztopino za infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla z 1 vialo z 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-8/08 12.4.2011 J01DD04 3837000016109 096679

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
011885	Olicef 2 g prašek za raztopino za infundiranje ceftriakson (ceftriaxonum)	prašek za raztopino za infundiranje škatla s 5 vialami z 2 g praška	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-9/08 12.4.2011 J01DD04 3837000016116 096687
011886	Olynth 1 mg/ml kapljice za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	kapljice za nos, raztopina škatla s stekleničko z 10 ml raztopine in kapalko	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McNeil Manufacturing, Orleans Cedex 2, Francija/ McNeil Products Limited, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-221/08 27.11.2011 R01AA07 3837000103670 008842
011887	Olynth 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s stekleničko s kapalko z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McNeil Manufacturing, Orleans Cedex 2, Francija/ McNeil Products Limited, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-220/08 27.11.2011 R01AA07 3837000103663 008834
011888	Olynth HA 0,5 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s pršilnim nastavkom z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McNeil Manufacturing, Orleans Cedex 2, Francija/ McNeil Products Limited, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-218/08 27.11.2011 R01AA07 3837000103649 008885
011889	Olynth HA 1 mg/ml pršilo za nos, raztopina ksilometazolin (xylometazolinum)	pršilo za nos, raztopina škatla s plastenko s pršilnim nastavkom z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. sprememba imetnika dovoljenja za promet	McNeil Manufacturing, Orleans Cedex 2, Francija/ McNeil Products Limited, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way,, Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-219/08 27.11.2011 R01AA07 3837000103656 008850
011890	OMNIC 0,4 mg tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s prirejenim sproščanjem škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet,izdelovalca in proizvajalca	Astellas Pharma Europe B.V., Meppel, Nizozemska/ Astellas Pharma Europe B.V., Leiderdorp, Nizozemska Astellas Pharma Europe B.V. Elisabethhof 19, Leiderdorp, Nizozemska	5363-I-746/07 7.5.2009 G04CA02 3837000080940 002518
011891	ONILAT 2 mg/ml raztopina za injiciranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-50/08 8.1.2013 A04AA01 3837000110685 031607
011892	ONILAT 2 mg/ml raztopina za injiciranje ondansetron (ondansetronum)	raztopina za injiciranje škatla s 5 ampulami s 4 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	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-51/08 8.1.2013 A04AA01 3837000110692 031615
011893	ONILAT 4 mg filmsko obložene tablete ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-229/08 18.12.2010 A04AA01 3837000099362 038407
011894	ONILAT 8 mg filmsko obložene tablete ondansetron (ondansetronum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-230/08 18.12.2010 A04AA01 3837000099379 038415

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
011895	ORMIDOL 50 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (1 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-101/08 17.4.2011 C07AB03 3837000086713 090034
011896	Ortanol 40 mg prašek za raztopino za infundiranje omeprazol (omeprazololum)	prašek za raztopino za infundiranje 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-46/08 8.1.2013 A02BC01 3837000110647 031399
011897	Ortanol 40 mg prašek za raztopino za infundiranje omeprazol (omeprazololum)	prašek za raztopino za infundiranje 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-47/08 8.1.2013 A02BC01 3837000110654 031402
011898	Ortanol 40 mg prašek za raztopino za infundiranje omeprazol (omeprazololum)	prašek za raztopino za infundiranje 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-49/08 8.1.2013 A02BC01 3837000110678 031437
011899	Ortanol 40 mg prašek za raztopino za infundiranje omeprazol (omeprazololum)	prašek za raztopino za infundiranje 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-48/08 8.1.2013 A02BC01 3837000110661 031429
011900	OxyContin 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-937/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087598 067105
011901	OxyContin 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-938/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087604 067016
011902	OxyContin 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-940/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094411 036463
011903	OxyContin 10 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-939/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094404 036455

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
011904	OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-941/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087611 067040
011905	OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-943/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094428 036471
011906	OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-942/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087628 067288
011907	OxyContin 20 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-944/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094435 036501
011908	OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-947/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094442 036528
011909	OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-948/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094459 036579
011910	OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škafila z 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-945/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087635 067059

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
011911	OxyContin 40 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-946/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087642 067067
011912	OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-951/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094466 036587
011913	OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-950/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087666 067326
011914	OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 28 tabletami (2 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-949/07 12.12.2011 N02AA05 3837000087659 067075
011915	OxyContin 80 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem oksikodon (oxycodonom)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-952/07 12.12.2011 N02AA05 3837000094473 036625
011916	PANCEF 100 mg/5 ml prašek za peroralno suspenzijo cefiksim (cefiximum)	prašek za peroralno suspenzijo škatla s steklenico s 53 g praška za pripravo 100 ml suspenzije in odmerno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-157/08 28.2.2010 J01DD08 3837000093957 076171
011917	PANCEF 400 mg filmsko obložene tablete cefiksim (cefiximum)	filmsko obložena tableta škatla s steklenico z 10 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-156/08 28.2.2010 J01DD08 3837000093940 076163
011918	PAROXAT 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SKB Pharmaceuticals, Manor Royal, Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-849/07 29.11.2012 N06AB05 3837000090253 082996
011919	PAROXAT 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SKB Pharmaceuticals, Manor Royal, Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-850/07 29.11.2012 N06AB05 3837000090260 083003

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
011920	Pentilin 400 mg filmsko obložene tablete s podaljšanim sproščanjem pentoksifilin (pentoxifylinum)	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-235/08 20.12.2010 C04AD03 3837000006957 089893
011921	Pentilin 600 mg tablete s podaljšanim sproščanjem pentoksifilin (pentoxifylinum)	tableta s podaljšanim sproščanjem škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-236/08 20.12.2010 C04AD03 3837000006933 089907
011922	Portal 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla s 14 kapsulami (2 x 7 kapsul 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-895/07 17.12.2009 N06AB03 3837000005912 082880
011923	Portal 20 mg trde kapsule fluoksetin (fluoxetinum)	kapsula, trda škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul 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-896/07 17.12.2009 N06AB03 3837000005929 074764
011924	Pralip 10 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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	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-253/08 20.9.2009 C10AA03 3837000092660 034207
011925	Pralip 20 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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	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-254/08 20.9.2009 C10AA03 3837000092677 034215
011926	Pralip 40 mg tablete pravastatin (pravastatinum)	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	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	53663-I-255/08 20.9.2009 C10AA03 3837000092684 034223
011927	Prograf 1 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorgolin, Co. Kerry, Irska/Astellas Pharma GmbH,, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-500/07 30.4.2009 L04AD02 3837000090505 083852
011928	Prograf 1 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla s 60 kapsulami (6 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorgolin, Co. Kerry, Irska/Astellas Pharma GmbH,, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-102/08 do preklica L04AD02 3837000090505 083852
011929	Prograf 5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. sprememba v sestavi zdravila	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorgolin, Co. Kerry, Irska/Astellas Pharma GmbH,, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-501/07 30.4.2009 L04AD02 3837000090512 083860

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
011930	Prograf 5 mg trde kapsule takrolimus (tacrolimusum)	kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. podaljšanje dovoljenja za promet	Astellas Ireland Co. Ltd., Killorgolin, Co. Kerry, Irska/Astellas Pharma GmbH,, Nemčija PharmaSwiss, d.o.o., Wolfova 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-103/08 do preklica L04AD02 3837000090512 083860
011931	PROPILTIOURACIL ALKALOID 50 mg tablete propiltiouracil (propylthiouracilum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba stične ovojnine	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-671/07 1.10.2009 H03BA02 3837000013627 070696
011932	Propofol-Lipuro 20 mg/ml emulzija za injiciranje ali infundiranje propofol (propofolum)	emulzija za injiciranje ali infundiranje škatla z 1 vialo s 50 ml emulzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. novo dovoljenje za promet	B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Nemčija B. Braun Melsungen AG, Melsungen, Carl-Braun-Strasse 1, D-34209 Melsungen, Nemčija	5363-I-686/07 10.10.2012 N01AX10 3837000109498 028932
011933	Ramipril Galex 1,25 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 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-802/07 21.11.2012 C09AA05 3837000109894 029599
011934	Ramipril Galex 10 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 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-805/07 21.11.2012 C09AA05 3837000109924 029602
011935	Ramipril Galex 2,5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 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-803/07 21.11.2012 C09AA05 3837000109900 029610
011936	Ramipril Galex 5 mg tablete ramipril (ramiprilum)	tableta škatla s 30 tabletami (3 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-804/07 21.11.2012 C09AA05 3837000109917 029629
011937	Recombinat 1000 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, pripomočkom za rekonstitucijo, sterilno plastično brizgo, sterilnim mini-infuzijskim sistemom, 2 alkoholnima zložencema in 2 obližema	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-780/07 13.11.2012 B02BD02 3837000109795 029424
011938	Recombinat 250 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, pripomočkom za rekonstitucijo, sterilno plastično brizgo, sterilnim mini-infuzijskim sistemom, 2 alkoholnima zložencema in 2 obližema	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-778/07 13.11.2012 B02BD02 3837000109771 029432

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
011939	Recombinat 500 i.e. prašek in vehikel za raztopino za injiciranje koagulacijski faktor VIII (coagulationis factor VIII)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom, 1 vialo z 10 ml vehikla, pripomočkom za rekonstitucijo, sterilno plastično brizgo, sterilnim mini-infuzijskim sistemom, 2 alkoholnima zložencema in 2 obližema	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. novo dovoljenje za promet	Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj/ Baxter AG, Mullerstrasse 3, Volketswill, Švica Baxter AG, Industriestrasse 67, Dunaj, Industriestrasse 67, Dunaj, Avstrija	5363-I-779/07 13.11.2012 B02BD02 3837000109788 029440
011940	REGAINE 20 mg/ml dermalna raztopina minoksidil (minoxidilum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 60 ml raztopine in 3 aplikatorji	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet, sprememba imetnika, sprememba imena zdravila	Pfizer Service Company BVBA, Bel., Pfizer Man.Ltd., Bel., Jansen-Cilag, Francija/Mc Neil Products Ltd., Velika Britanija McNeil Products Limited, Foundation Park, Roxborough Way., Maidenhead, Berkshire, Velika Britanija	5363-I-223/08 30.5.2012 D11AX01 3837000018257 053007
011941	Ringer raztopina za infundiranje, Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijski klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare Ltd, VB, Bieffe Medital Sabinanigo, Španija/Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-149/08 do preklica B05BB01 3837000097832 037478
011942	Ringer raztopina za infundiranje, Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijski klorid (calcii chloridum)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami 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	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare Ltd, VB, Bieffe Medital Sabinanigo, Španija/Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-148/08 do preklica B05BB01 3837000097825 037443
011943	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijski klorid (calcii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla s 30 vrečkami s 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	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare Ltd, VB, Bieffe Medital Sabinanigo, Španija/Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-889/07 10.11.2010 B05BB01 3837000098600 037516
011944	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijski klorid (calcii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla z 20 vrečkami 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	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare Ltd, VB, Bieffe Medital Sabinanigo, Španija/Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-890/07 10.11.2010 B05BB01 3837000098617 037540
011945	Ringerjev laktat raztopina za infundiranje, BP Baxter natrijev klorid (natrii chloridum) kalijev klorid (kalii chloridum) kalcijski klorid (calcii chloridum) natrijev laktat (natrii lactatis)	raztopina za infundiranje škatla z 10 vrečkami s 1000 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare Ltd, VB, Bieffe Medital Sabinanigo, Španija/Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-891/07 10.11.2010 B05BB01 3837000098624 037567
011946	Rispolux 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko z za otroke varno zaporko s 100 ml raztopine in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-687/07 12.3.2012 N05AX08 3837000106169 016250
011947	Rispolux 1 mg/ml peroralna raztopina risperidon (risperidonum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko z za otroke varno zaporko s 120 ml raztopine in merilno kapalko	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Lek farmacevtska družba, d.d. in Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija/Lek, d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-688/07 12.3.2012 N05AX08 3837000106176 016560

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
011948	Roaccutane 10 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-682/07 3.2.2011 D10BA01 3837000078244 074993
011949	Roaccutane 20 mg mehke kapsule izotretinoin (isotretinoinum)	kapsula, mehka škatla s 30 kapsulami (3 x 10 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 izdelovalca	ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija ROCHE farmacevtska družba d.o.o., Vodovodna 109, Ljubljana, Slovenija	5363-I-683/07 3.2.2011 D10BA01 3837000078251 075027
011950	Rodanол 1 g tablete za peroralno suspenzijo nabumeton (nabumetonum)	tableta za peroralno suspenzijo škatla z 20 tabletami (5 x 4 tablet v dvojnem traku)	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-720/07 12.4.2011 M01AX01 3837000000719 057975
011951	SABRIL 500 mg filmsko obložene tablete vigabatrin (vigabatrinum)	filmsko obložena tableta škatla s 100 tabletami (10 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Patheon France S.A., 38300 Bourgoin-Jallieu, Francija / sanofi-aventis, Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-717/07 23.6.2010 N03AG04 3837000080155 072699
011952	SANDOSTATIN LAR 10 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2,5 ml vehikla in 2 injekcijskima iglama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-62/08 11.12.2011 H01CB02 3837000087543 010979
011953	SANDOSTATIN LAR 20 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2,5 ml vehikla in 2 injekcijskima iglama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-63/08 11.12.2011 H01CB02 3837000087550 011010
011954	SANDOSTATIN LAR 30 mg prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje oktreotid (octreotidum)	prašek in vehikel za suspenzijo za injiciranje škatla z 1 vialo s praškom in 1 napolnjeno injekcijsko brizgo z 2,5 ml vehikla in 2 injekcijskima iglama	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-64/08 11.12.2011 H01CB02 3837000087567 011029
011955	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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 štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-794/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087345 010898
011956	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	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 štraden 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-795/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087338 010901

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
011957	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. sprememba v dovoljenju za promet- dodatni izdelovalec	Glaxo Welcome Production Francija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-793/07 19.10.2011 R03AK06 3837000087352 010863
011958	SEROXAT 20 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SKB Pharmaceuticals, Manor Royal, Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-847/07 29.11.2012 N06AB05 3837000085280 009172
011959	SEROXAT 30 mg filmsko obložene tablete paroksetin (paroxetinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	SKB Pharmaceuticals, Manor Royal, Sussex, VB in GSK Pharmaceuticals S.A., Poljska/GSK Export Ltd., Velika Britanija GlaxoSmithKline d.o.o., družba za promet s farmacevtskimi izdelki, Ljubljana, Knezov štradol 90, Ljubljana, Slovenija	5363-I-848/07 29.11.2012 N06AB05 3837000085297 009180
011960	Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-268/08 31.1.2012 N06AB06 3837000105612 012190
011961	Sertralin TEVA 100 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-267/08 31.1.2012 N06AB06 3837000109016 027430
011962	Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-270/08 31.1.2012 N06AB06 3837000109009 027464
011963	Sertralin TEVA 50 mg filmsko obložene tablete sertralin (sertralinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (1 x 28 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba naslova imetnika dovoljenja za promet	Pharmachemie B.V., Haarlem, Niz. in Teva Pharma B.V., VB/Teva Pharmaceuticals Industries Ltd., Izrael Teva Pharma B.V. Computerweg 10, Utrecht, Nizozemska	5363-I-271/08 31.1.2012 N06AB06 3837000105605 012220
011964	Sevredol 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-35/08 31.1.2011 N02AA01 3837000094374 036927
011965	Sevredol 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-33/08 31.1.2011 N02AA01 3837000094367 036048
011966	Sevredol 10 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-34/08 31.1.2011 N02AA01 3837000086423 010545
011967	Sevredol 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd.,VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-36/08 31.1.2011 N02AA01 3837000094381 036072

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdelovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
011968	Sevredol 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 56 tabletami (4 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-37/08 31.1.2011 N02AA01 3837000086430 010553
011969	Sevredol 20 mg filmsko obložene tablete morfin (morphinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Bard Pharmaceuticals Ltd., VB ali Mundipharma GmbH Nemčija ali Mundipharma, Avstrija/Mundipharma MC, Bermuda Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-38/08 31.1.2011 N02AA01 3837000094398 036102
011970	SINEQUAN 10 mg trde kapsule doksepin (doxepinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-30/08 29.9.2010 N06AA12 3837000013696 077526
011971	SINEQUAN 25 mg trde kapsule doksepin (doxepinum)	kapsula, trda škatla s stekleničko s 30 kapsulami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-31/08 29.9.2010 N06AA12 3837000013702 032263
011972	Siofor 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-731/07 19.6.2012 A10BA02 3837000088540 076082
011973	Siofor 500 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-730/07 19.6.2012 A10BA02 3837000088526 076104
011974	Siofor 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5363-I-732/07 19.6.2012 A10BA02 3837000088533 076066
011975	Siofor 850 mg filmsko obložene tablete metformin (metforminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (4 x 15 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	BERLIN-CHEMIE AG (Menarini Group), Glienicker Weg 125-127, 12489 Berlin, Nemčija BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP), Glienicker Weg 125, Berlin, Nemčija	5365-I-733/07 19.6.2012 A10BA02 3837000088557 076058
011976	Solvolan 15 mg/5 ml sirup ambroksol (ambroxolum)	sirup škatla s stekleničko s 100 ml sirupa in merilno žličko	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-841/07 24.6.2009 R05CB06 3837000007039 070068
011977	Solvolan 30 mg tablete ambroksol (ambroxolum)	tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-840/07 24.6.2009 R05CB06 3837000007046 070041
011978	Sorel 0,05 mg/g krema kalcipotriol (calcipotriolum)	krema škatla s tubo s 30 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-675/07 5.10.2012 D05AX02 3837000109467 028550

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
011979	Sorel 0,05 mg/g krema kalcipotriol (calcipotriolum)	krema škatla s tubo s 120 g kreme	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ novo dovoljenje za promet	Lek, d.d., Ljubljana in Salutas Pharma GmbH, Osterweddingen, Nemčija/Lek, d.d., Ljubljana, Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-676/07 5.10.2012 D05AX02 3837000109474 028614
011980	Sorel 50 mikrogramov/ml dermalna raztopina kalcipotriol (calcipotriolum)	dermalna raztopina škatla s plastenko s 60 ml raztopine	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-886/07 22.6.2010 D05AX02 3837000085235 009164
011981	Spersallerg kapljice za oko antazolin (antazolinum) tetrizolin (tetryzolinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 10 ml raztopine	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija/Novartis Pharma AG, 4002 Basel, Švica Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Nürnberg, Nemčija	5363-I-704/07 30.5.2012 S01GA52 3837000018271 097373
011982	SPORANOX 10 mg/ml peroralna raztopina itraconazol (itraconazolum)	peroralna raztopina škatla s stekleničko s 150 ml peroralne raztopine in merilno posodico	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ podaljšanje dovoljenja za promet	Janssen Pharmaceutica N.V., Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgija Johnson & Johnson d.o.o., Šmartinska 53, Ljubljana, Slovenija	5363-I-32/08 22.4.2012 J02AC02 3837000088724 012653
011983	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-825/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093254 016551
011984	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-826/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093261 016578
011985	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-830/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093308 016241
011986	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-827/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093278 016586
011987	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tabletama (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-828/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093285 016217
011988	Sumigra 100 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-829/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093292 016225
011989	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tableta v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. _____ sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija,Salutas, Berleben Nemčija,Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-819/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093193 016519

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
011990	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija, Salutas, Berleben Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-820/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093209 016535
011991	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla s 6 tabletami (1 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija, Salutas, Berleben Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-823/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093230 016195
011992	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami (2 x 6 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija, Salutas, Berleben Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-824/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093247 016209
011993	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 12 tabletami v dvojnem traku	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija, Salutas, Berleben Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-821/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093216 016543
011994	Sumigra 50 mg filmsko obložene tablete sumatriptan (sumatriptanum)	filmsko obložena tableta škatla z 2 tableta (1 x 2 tableti v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Lek d.d., Sandoz GmbH, Avstrija, Salutas, Berleben Nemčija, Salutas, Gerlingen, Nemčija/Lek d.d., Slovenija Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, Kundl, Avstrija	5363-I-822/07 27.12.2009 N02CC01 3837000093223 016187
011995	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Synthon BV, Niz., Synthon Hispania S.L., Španija, Quinta-Analytica s.r.o., Češ./BERLIN_CHEMIE AG, Nemčija Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-214/08 22.5.2012 G04CA02 3837000107487 025640
011996	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. sprememba imetnika dovoljenja za promet	Synton BV, Nizozemsk in A.Menarini Manufacturing Logistic and Services S.r.l., Ita./Menarini Int., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-215/08 22.5.2012 G04CA02 3837000107913 025720
011997	Tagren 250 mg filmsko obložene tablete tiklopidin (ticlopidinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-953/07 7.3.2012 B01AC05 3837000007152 089079
011998	Tamsulozin Lek 0,4 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem tamsulozin (tamsulosinum)	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda škatla z 90 kapsulami (9 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba izdelovalca	Salutas, Berleben, Nem., Salutas Gelingen, Nem., Lek S.A., Warszawa, Pol., Synton BV, Niz./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-723/07 13.2.2011 G04CA02 3837000103298 001376
011999	Tamsulozin Lek 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. sprememba izdelovalca	Salutas, Berleben, Nem., Salutas Gelingen, Nem., Lek S.A., Warszawa, Pol., Synton BV, Niz./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-724/07 13.2.2011 G04CA02 3837000100419 039403
012000	Targocid 200 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje teikoplanin (teicoplaninum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z eno vialo s praškom in eno ampulo s 3,2 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, Italija/ sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-718/07 19.12.2010 J01XA02 3837000080162 013900

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
012001	Targocid 400 mg prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje teikoplanin (teicoplaninum)	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje škatla z eno vialo s praškom in eno ampulo s 3,2 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Gruppo Lepetit S.p.A., Anagni, Italija/ sanofi-aventis d.o.o., Slovenija sanofi-aventis d.o.o., Dunajska cesta 119, Ljubljana, Slovenija	5363-I-719/07 19.12.2010 J01XA02 3837000080179 013919
012002	TENORMIN 100 mg filmsko obložene tablete atenolol (atenololum)	filmsko obložena tableta škatla s 14 tabletami (1 x 14 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	AstraZeneca UK Limited, Macclesfield, Cheshire, Velika Britanija AstraZeneca UK Limited, 15 Stanhope Gate, London, Velika Britanija	5363-I-837/07 7.3.2012 C07AB03 3837000017335 082872
012003	TOBREX 3 mg/g mazilo za oko tobramicin (tobramycinum)	mazilo za oko škatla s tubo po 3,5 g mazila	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs Belgija S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs Rijksweg 14, B-2870 Puurs, Belgija	5363-I-774/07 1.10.2009 S01AA12 3837000077100 073350
012004	TOBREX 3 mg/ml kapljice za oko, raztopina tobramicin (tobramycinum)	kapljice za oko, raztopina škatla s plastenko po 5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs Belgija S.A. Alcon Couvreur N.V., Puurs Rijksweg 14, B-2870 Puurs, Belgija	5363-I-773/07 1.10.2009 S01AA12 3837000077094 073784
012005	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. podaljšanje dovoljenja 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-224/08 do preklica C02CA04 3837000107456 014680
012006	Transtec 35 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-754/07 7.3.2016 N02AE01 3837000100808 039977
012007	Transtec 52,5 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-755/07 7.3.2011 N02AE01 3837000100815 039985
012008	Transtec 70 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 4 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-756/07 7.3.2011 N02AE01 3837000100822 039993
012009	Triquisic 35 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 5 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-751/07 7.3.2011 N02AE01 3837000100839 041068

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
012010	Triquisic 52,5 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 5 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-752/07 7.3.2011 N02AE01 3837000100846 041076
012011	Triquisic 70 mikrogramov/h transdermalni obliž buprenorfin (buprenorphinum)	transdermalni obliž škatla s 5 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se po navodilu in pod posebnim nadzorom zdravnika specialista ali od njega pooblaščenega zdravnika. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-753/07 7.3.2011 N02AE01 3837000100853 041084
012012	Trisequens filmsko obložene tablete estradiol (estradiolum) noretisteron (norethisteronum) estradiol (estradiolum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (12 modrih, 10 belih, 6 rdečih) v plastični škatlici	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Novo Nordisk A/S, Novo Allé, DK-2880 Bagsvaerd, Danska Novo Nordisk A/S, Novo Alle, Bagsvaerd, Danska	5363-I-929/07 7.3.2012 G03FB05 3837000017342 097489
012013	Tulip 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-962/07 14.12.2011 C10AA05 3837000087369 019127
012014	Tulip 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 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-963/07 14.12.2011 C10AA05 3837000025781 040479
012015	Tulip 10 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 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-964/07 14.12.2011 C10AA05 3837000025798 040487
012016	Tulip 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-965/07 14.12.2011 C10AA05 3837000087376 019208
012017	Tulip 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (6 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-966/07 14.12.2011 C10AA05 3837000025804 040495
012018	Tulip 20 mg filmsko obložene tablete atorvastatin (atorvastatinum)	filmsko obložena tableta škatla z 90 tabletami (9 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-967/07 14.12.2011 C10AA05 3837000025811 040509
012019	URSOSAN ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula škatla s 50 kapsulami (5 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčska 1, Praga, Češka Republika	5363-I-721/07 20.5.2009 A05AA02 3837000081459 094064

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
012020	URSOSAN ursodeoksiholna kislina (acidum ursodeoxycholicum)	kapsula škatla s 100 kapsulami (10 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba imetnika dovoljenja za promet	PRO.MED.CS., Praha a.s., Telčska 1, Praga, Češka Republika PRO.MED.CS., Praha a.s. Telčska 1, Praga, Češka Republika	5363-I-722/07 20.5.2009 A05AA02 3837000094350 015059
012021	URUTAL 16 mg tablete betahistin (betahistinum)	tableta škatla s 60 tabletami (3 x 20 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. nova jakost	Belupo d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana Slovenija Belupo, d.o.o., Dvoržakova 6, Ljubljana, Slovenija	5363-I-969/07 31.12.2012 N07CA01 3837000110463 031445
012022	Vagisan 0,167 g/0,100 g vaginalne globule mlečna kislina (acidum lacticum)	vaginalna globula škatla s 7 vaginalnimi globulami (1 x 7 globul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Sudbrackstrasse 56, D-33611 Bielefeld, Nemčija Pharmagan, d.o.o., Vodopivčeva ul. 9, Kranj, Slovenija	5363-I-231/08 24.6.2012 G01AD01 3837000029444 076031
012023	VASOFLEX 1 mg tablete prazosin (prazosinum)	tableta škatla s stekleničko s 30 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-19/08 19.12.2010 C02CA01 3837000013719 090778
012024	VASOFLEX 2 mg tablete prazosin (prazosinum)	tableta škatla s stekleničko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-20/08 19.12.2010 C02CA01 3837000013726 090794
012025	VASOFLEX 5 mg tablete prazosin (prazosinum)	tableta škatla s stekleničko s 60 tabletami	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	Alkaloid d.o.o., Celovška 40a, Ljubljana Slovenija Alkaloid, d.o.o., Celovška cesta 40 a, Ljubljana, Slovenija	5363-I-21/08 19.12.2010 C02CA01 3837000013733 090808
012026	VAXIGRIP suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi prečiščen antigen virusa influence (antigenum influenzae purificatum)	suspenzija za injiciranje škatla z 1 napolnjeno injekcijsko brizgo (z injekcijsko iglo) z 0,5 ml suspenzije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. sprememba v sestavi cepiva	Sanofi Pasteur S.A., 2, avenue Pont Pasteur, 69007 Lyon, Francija Sanofi Pasteur 2 Avenue Pont Pasteur, Lyon, Francija	5363-I-670/07 30.5.2010 J07BB02 3837000018523 006483
012027	Venoruton 20 mg/g gel okserutin (oxerutinum)	gel škatla s tubo s 40 g gela	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	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-61/08 28.6.2011 C05CA54 3837000001075 095087
012028	Venoruton 300 mg trde kapsule okserutin (oxerutinum)	kapsula, trda škatla z 20 kapsulami (2 x 10 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. podaljšanje dovoljenja za promet	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-151/08 28.6.2011 C05CA54 3837000001051 095117
012029	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla s 5 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-843/07 28.11.2012 N01BB02 3837000108446 029637
012030	Versatis 5 % zdravilni obliž lidokain (lidocainum)	zdravilni obliž škatla z 10 obliži	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-844/07 28.11.2012 N01BB02 3837000109733 029645

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
012031	Videx EC 250 mg trde gastrorezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb, Champ "Lachaud"-La Goualle, Meymac, Francija/Bristol-Myers Squibb Company, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-763/07 7.7.2010 J05AF02 3837000088090 028428
012032	Videx EC 400 mg trde gastrorezistentne kapsule didanozin (didanosinum)	gastrorezistentna kapsula, trda škatla s 30 kapsulami (3 x 10 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. podaljšanje dovoljenja za promet	Bristol-Myers Squibb, Champ "Lachaud"-La Goualle, Meymac, Francija/Bristol-Myers Squibb Company, ZDA Bristol-Myers Squibb spl. s r. o., Olivova 4, Praga, Češka Republika	5363-I-764/07 7.7.2010 J05AF02 3837000088106 028436
012033	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 10 vrečkami po 1000 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-870/07 18.10.2010 V07AB 3837000098280 035823
012034	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla z 20 vrečkami po 500 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-869/07 18.10.2010 V07AB 3837000098273 035785
012035	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla s 35 vrečkami po 150 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-867/07 18.10.2010 V07AB 3837000098259 035750
012036	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla s 30 vrečkami po 250 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-868/07 18.10.2010 V07AB 3837000098266 035769
012037	Voda za injekcije Baxter, Ph. Eur. voda za injekcije (aqua pro injectione)	vehikel za parenteralno uporabo škatla s 50 vrečkami po 100 ml vode za injekcije	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost. podaljšanje dovoljenja za promet	Baxter S.A., Belgija, Baxter Healthcare, VB, Bieffe Medital Sab., Špa., Baxter Healthcare, Irs./Baxter SA, Švica Baxter d.o.o., Železna cesta 14, Ljubljana, Slovenija	5363-I-866/07 18.10.2010 V07AB 3837000098242 035742
012038	Voltaflex Glukozamin 625 mg filmsko obložene tablete glukozamin (glucosaminum)	filmsko obložena tableta škatla s 60 tabletami (2 x 30 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja brez recepta v lekarnah. novo dovoljenje za promet	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-709/07 18.10.2012 M01AX05 3837000109627 028940
012039	XALACOM 50 mikrogramov/5 mg v 1 ml kapljice za oko, raztopina timolol (timololum) latanoprost (latanoprostum)	kapljice za oko, raztopina škatla s kapalno plastenko z 2,5 ml raztopine	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Pfizer Manufacturing Belgium NV, Puurs, Belgija/ Pfizer Luxembourg SARL, Luxembourg, Luksemburg Pfizer Luxembourg SARL, 51, Avenue J.F.Kennedy, Luxembourg, Luksemburg	5363-I-150/08 18.12.2011 S01ED51 3837000087741 070076

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
012040	Xyzal 0,5 mg/ml peroralna raztopina levocetirizin (levocetirizinum)	peroralna raztopina škatla s steklenico z 200 ml raztopine in graduirano brizgo	Zdravilo se izdaja le na recept. sprememba v sestavi zdravila	UCB PHARMA S.p.A., Pianezza-TO, Italija/UCB Farchim S.A., Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-669/07 5.7.2011 R06AE09 3837000102567 076562
012041	Xyzal 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla z 10 tabletami (1 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB PHARMA S.p.A., Pianezza-TO, Italija/UCB Farchim S.A., Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-783/07 16.8.2010 R06AE09 3837000097016 032751
012042	Xyzal 5 mg filmsko obložene tablete levocetirizin (levocetirizinum)	filmsko obložena tableta škatla s 30 tabletami (3 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	UCB PHARMA S.p.A., Pianezza-TO, Italija/UCB Farchim S.A., Chemin de Croix Blanche 10, Bulle, Švica Medis, Podjetje za proizvodnjo in trženje, d.o.o., Brnčičeva 1, Ljubljana, Slovenija	5363-I-784/07 16.8.2010 R06AE09 3837000097023 032778
012043	Yasnal 10 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-25/08 14.12.2011 N06DA02 3837000087277 080101
012044	Yasnal 5 mg filmsko obložene tablete donepezil (donepezilum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet in sprememba imena zdravila	KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Slovenija KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenija	5363-I-24/08 14.12.2011 N06DA02 3837000087260 080225
012045	Zaldiar 37,5 mg/325 mg filmsko obložene tablete tramadol (tramadolom) paracetamol (paracetamolom)	filmsko obložena tableta škatla z 20 tabletami (2 x 10 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. podaljšanje dovoljenja za promet	Grünenthal GmbH, Zieglerstrasse 6, Aachen, Nemčija Grünenthal, Družba za prodajo zdravil d.o.o., Dunajska 156, Ljubljana, Slovenija	5363-I-134/08 do preklica N02AX52 3837000094084 077895
012046	Zapilux 10 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-241/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111699 034657
012047	Zapilux 15 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-242/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111705 034690
012048	Zapilux 2,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-238/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111668 034711
012049	Zapilux 20 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-243/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111712 034720
012050	Zapilux 5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben,Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-239/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111675 034860

Zap. Štev.	Ime zdravila Mednarodno nelastniško ime	Farmacevtska oblika Pakiranje	Način/režim izdajanja Vrsta odločbe	Izdovalec/proizvajalec Predlagatelj	Št.odločbe Datum veljavnosti ATC Črtna koda Delovna šifra
012051	Zapilux 7,5 mg filmsko obložene tablete olanzapin (olanzapinum)	filmsko obložena tableta škatla z 28 tabletami (4 x 7 tablet v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Salutas Pharma GmbH, Gerlingen, Nemčija, Salutas Pharma GmbH, Berleben, Nemčija, Lek d.d./Lek d.d., Slovenija LEK farmacevtska družba, d.d., Ljubljana Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija	5363-I-240/08 14.2.2013 N05AH03 3837000111682 034924
012052	Zemplar 1 mikrogram mehke kapsule parikalcitol (paricalcitolum)	kapsula, mehka škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija/ABBOTT LABORATORIES, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-41/08 9.1.2013 A11CC07 3837000110708 031453
012053	Zemplar 2 mikrograma mehke kapsule parikalcitol (paricalcitolum)	kapsula, mehka škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija/ABBOTT LABORATORIES, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-42/08 9.1.2013 A11CC07 3837000110715 031461
012054	Zemplar 4 mikrogrami mehke kapsule parikalcitol (paricalcitolum)	kapsula, mehka škatla z 28 kapsulami (4 x 7 kapsul v pretisnem omotu)	Zdravilo se izdaja le na recept. novo dovoljenje za promet	Abbott Laboratories Ltd., Queenborough, Kent, Velika Britanija/ABBOTT LABORATORIES, ZDA Abbott Laboratories d.o.o., Dolenjska cesta 242c, Ljubljana, Slovenija	5363-I-43/08 9.1.2013 A11CC07 3837000110722 031470
012055	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-920/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110289 031496
012056	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-921/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110296 031500
012057	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-922/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110302 031518
012058	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-923/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110319 031534
012059	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju. novo dovoljenje za promet	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-924/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110326 031542

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
012060	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-925/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110333 031569
			novo dovoljenje za promet		
012061	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 2 napolnjenima injekcijskima brizgama in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-926/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110340 031577
			novo dovoljenje za promet		
012062	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla z 10 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-927/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110357 031585
			novo dovoljenje za promet		
012063	ZIBOR 25.000 i.e. anti-Xa/ml raztopina za injiciranje v napolnjenih injekcijskih brizgah bemiparin (bemiparinum)	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi škatla s 30 napolnjenimi injekcijskimi brizgami in injekcijsko iglo	Zdravilo se izdaja le na recept, uporablja pa se samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.	LABORATORIES FARMACEUTICOS ROVI, S.A., Španija/Menarini Int.Operations Luxembourg S.A., Luksemburg Menarini International O.L.S.A., 1, Avenue de la Gare, Luksemburg, Luksemburg	5363-I-928/07 29.3.2011 B01AB12 3837000110364 031593
			novo dovoljenje za promet		