

N.p.k.	Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Informācija par iepakojumu	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas numurs	Procedūras numurs	Reģistrācijas datums	Izplatīšanas nosacījumi
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	<b>Actonel Combi 35 mg film-coated tablets + 1000 mg/880 IU effervescent granules</b> Film-coated tablets + effervescent granules, 35 mg + 1000 mg/880 IU <b>Actonel Combi 35 mg apvalkotās tabletes + 1000 mg/880 SV putojošās granulas</b> Apvalkotās tabletes + putojošās granulas, 35 mg + 1000 mg/880 SV	Natrii risedronas, Calcium carbonatum, Cholecalciferolum	PVH/Al blisteris un 6 laminēta alumīnija papīra folijas paciņas N1 (1x(1 tablete un 6 paciņas)), N2 (2x(1 tablete un 6 paciņas)), N4 (4x(1 tablete un 6 paciņas)), N12 (12x(1 tablete un 6 paciņas)), N16 (16x(1 tablete un 6 paciņas))	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	antiosteoporotisks līdzeklis	A11CC05 M05BB02	07-0144	SE/H/0732/001	27.06.2007	Pr.
2	<b>Nebivolol-Teva 5 mg tablets</b> Tablets, 5 mg <b>Nebivolol-Teva 5 mg tabletes</b> Tabletes, 5 mg	Nebivololum	PVDH/PE/PVH/Al blisteris N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N100, N120	Teva Pharma B.V., Nīderlande	beta adrenoblokators	C07AB12	07-0265	DK/H/1015/001	25.09.2007	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
3	<b>Zolmitriptan Teva 2,5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 2,5 mg <b>Zolmitriptan Teva 2,5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 2,5 mg	Zolmitriptanum	Alumīnija blisteris N2, N3, N6, N12, N18	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretmigrēnas līdzeklis	N02CC03	09-0124	SE/H/0731/001/DC	26.03.2009	Pr.
4	<b>Topiramate Actavis 25 mg film-coated tablets</b> Film coated tablets, 25 mg <b>Topiramate Actavis 25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 25 mg	Topiramatum	Alumīnija blisteris N7, N10, N14, N20, N56, N60 ABPE pudele N7, N10, N14, N20, N56, N60	Actavis Group PTC ehf, Īslande	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	09-0400	PT/H/0231/001	06.11.2009	Pr.
5	<b>Topiramate Actavis 50 mg film-coated tablets</b> Film coated tablets, 50 mg <b>Topiramate Actavis 50 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 50 mg	Topiramatum	ABPE pudele N7, N10, N14, N20, N56, N60 Alumīnija blisteris N7, N10, N14, N20, N56, N60	Actavis Group PTC ehf, Īslande	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	09-0401	PT/H/0231/002	06.11.2009	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
6	<b>Topiramate Actavis 100 mg film-coated tablets</b> Film coated tablets, 100 mg <b>Topiramate Actavis 100 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 100 mg	Topiramatum	ABPE pudele N7, N10, N14, N20, N56, N60 Alumīnija blisteris N7, N10, N14, N20, N56, N60	Actavis Group PTC ehf, Īslande	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	09-0402	PT/H/0231/003	06.11.2009	Pr.
7	<b>Topiramate Actavis 200 mg film-coated tablets</b> Film coated tablets, 200 mg <b>Topiramate Actavis 200 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 200 mg	Topiramatum	ABPE pudele N7, N10, N14, N20, N56, N60 Alumīnija blisteris N7, N10, N14, N20, N56, N60	Actavis Group PTC ehf, Īslande	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	09-0403	PT/H/0231/004	06.11.2009	Pr.
8	<b>Miflexin 75 mg film- coated tablets</b> Film-coated tablets, 75 mg <b>Miflexin 75 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 75 mg	Clopidogrelum	PA/AI/PVH//AI blisteris N14, N28	Ratiopharm GmbH, Vācija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0097	PL/H/0112/001	23.02.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
9	<b>Gemcitabine Teva 200 mg powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 200 mg <b>Gemcitabine Teva 200 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 200 mg	Gemcitabinum	Stikla flakons N1, N5, N10	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0140	NL/H/1597/001	23.03.2010	Pr.
10	<b>Gemcitabine Teva 1000 mg powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 1000 mg <b>Gemcitabine Teva 1000 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 1000 mg	Gemcitabinum	Stikla flakons N1, N5, N10	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0141	NL/H/1597/002	23.03.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
11	<b>Gemcitabine Teva</b> <b>2000 mg powder for</b> <b>solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 2000 mg <b>Gemcitabine Teva</b> <b>2000 mg pulveris</b> <b>infūziju šķīduma</b> <b>pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 2000 mg	Gemcitabinum	Stikla flakons N1, N5, N10	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0142	NL/H/1597/003	23.03.2010	Pr.
12	<b>Atorvastatin-</b> <b>ratiopharm 10 mg film-</b> <b>coated tablets</b> Film-coated tablets, 10 mg <b>Atorvastatin-</b> <b>ratiopharm 10 mg</b> <b>apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 10 mg	Atorvastatinum	OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500 ABPE pudele N10, N20, N30, N50, N100, N200	Ratiopharm GmbH, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0155	IS/H/0160/001	23.03.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
13	<b>Atorvastatin-ratiopharm 20 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 20 mg <b>Atorvastatin-ratiopharm 20 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 20 mg	Atorvastatinum	OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500 ABPE pudele N10, N20, N30, N50, N100, N200	Ratiopharm GmbH, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0156	IS/H/0160/002	23.03.2010	Pr.
14	<b>Atorvastatin-ratiopharm 40 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 40 mg <b>Atorvastatin-ratiopharm 40 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 40 mg	Atorvastatinum	ABPE pudele N10, N20, N30, N50, N100, N200 OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500	Ratiopharm GmbH, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0157	IS/H/0160/003	23.03.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
15	<b>Ibandronic acid ratiopharm 150 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 150 mg <b>Ibandronic acid ratiopharm 150 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 150 mg	Acidum ibandronicum	PVH/PVdH/Al blisteris N1, N3, N7, N10, N14	Ratiopharm GmbH, Vācija	bifosfonāti, kombinācijas	M05BA06	10-0631	NL/H/1831/002/ DC	30.12.2010	Pr.
16	<b>Getmisi 40 mg/ml concentrate for solution for infusion</b> Concentrate for solution for infusion, 40 mg/ml <b>Getmisi 40 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 40 mg/ml	Gemcitabinum	5 ml Flakons N1 25 ml Flakons N1 50 ml Flakons N1	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0642	NL/H/1647/001	30.12.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
17	<b>Cefalexin-Teva 250 mg/5 ml powder for oral suspension</b> Powder for oral suspension, 250 mg/5 ml <b>Cefalexin-Teva 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai</b> Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, 250 mg/5 ml	Cefalexinum	60 ml ABPE pudele N1	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01DB01	99-0757		21.12.2009	Pr.
18	<b>Erythromycin-Teva 200 mg/5 ml granules for oral suspension</b> Granules for oral suspension, 200 mg/5 ml <b>Erythromycin-Teva 200 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai</b> Granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, 200 mg/5 ml	Erythromycinum	60 ml ABPE pudele N1	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1053		25.01.2010	Pr.



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
19	<b>Erythromycin-Teva</b> <b>250 mg gastro-</b> <b>resistant tablets</b> Gastro-resistant tablets, 250 mg <b>Erythromycin-Teva</b> <b>250 mg zarnās</b> <b>šķīstošās tabletes</b> Zarnās šķīstošās tabletes, 250 mg	Erythromycinum	PVH/Al blisteris N10	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1054		25.01.2010	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas  
komisijas  
priekšsēdētājs  
profesors  
I. Purviņš