

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

*Jauna iepakojuma  
pievienošana*

1	<b>Ringer Lactate Baxter solution for infusion</b> Solution for infusion <b>Ringer Lactate Baxter šķīdums infūzijām</b> Šķīdums infūzijām	Natrii chloridum, Kalii chloridum, Calcii chloridum dihydricum, Natrii lactas	500 ml Viaflo maisījš N20, N1 1000 ml Viaflo maisījš N10, N1 250 ml Viaflo maisījš N30, N1	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	elektrolītu šķīdums	B05BB01	05-0398	UK/H/0481/001	01.08.2006	Pr.
2	<b>Natrii Chloridum Baxter 0,9 % solution for infusion</b> Solution for infusion, 0,9 % <b>Natrii Chloridum Baxter 0,9 % šķīdums</b> intravenozām infūzijām Šķīdums infūzijām, 0,9 %	Natrii chloridum	50 ml Viaflo maisījš N50, N1 100 ml Viaflo maisījš N50, N1 1000 ml Viaflo maisījš N10, N1 250 ml Viaflo maisījš N30, N1 500 ml Viaflo maisījš N20, N1	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	šķīdums infūzijām	B05XX	05-0451	UK/H/0485/001	01.08.2006	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----

*Kļūdas labojums  
attiecībā uz reģistrācijas  
apliecības īpašnieku*

3	<b>Capecitabine Actavis 150 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 150 mg <b>Capecitabine Actavis 150 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 150 mg	Capecitabinum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N60	Actavis Group PTC ehf, Īslande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC06	12-0259	BE/H/0198/001/ DC	09.10.2012	Pr.
4	<b>Capecitabine Actavis 500 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 500 mg <b>Capecitabine Actavis 500 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 500 mg	Capecitabinum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N120	Actavis Group PTC ehf, Īslande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC06	12-0260	BE/H/0198/002/ DC	09.10.2012	Pr.

Humāno zāļu  
novērtēšanas nodaļas  
vecākā eksperte  
I. Eglīte