

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

Iepakojuma veida maiņa

1	Subutex 2 mg sublingual tablets Sublingual tablets, 2 mg Subutex 2 mg tabletes lietošanai zem mēles Tabletes lietošanai zem mēles, 2 mg	Buprenorphini hydrochloridum	Neilona/Al/PVH/Al blisteris N7, N28	RB Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	opioīdu atkarības ārstēšanas līdzeklis	N07BC01	05-0401	FR/H/0147/002	12.05.2008	Pr.I, Pr.II nark.
2	Subutex 8 mg sublingual tablets Sublingual tablets, 8 mg Subutex 8 mg tabletes lietošanai zem mēles Tabletes lietošanai zem mēles, 8 mg	Buprenorphini hydrochloridum	Neilona/Al/PVH/Al blisteris N7, N28	RB Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	opioīdu atkarības ārstēšanas līdzeklis	N07BC01	05-0402	FR/H/0147/003	12.05.2008	Pr.I, Pr.II nark.

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

Zāļu formas maiņa

3	Nexodal 0,4 mg/ml solution for injection or infusion Solution for injection or infusion, 0,4 mg/ml Nexodal 0,4 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām Šķīdums injekcijām vai infūzijām, 0,4 mg/ml	Naloxoni hydrochloridum	1 ml Stikla ampula N10	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	antidots	V03AB15 08-0230	NL/H/1024/001	28.09.2011	Pr.	
---	--	-------------------------	------------------------	--	----------	-----------------	---------------	------------	-----	--

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

4	Glucophage 500 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 500 mg Glucophage 500 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 500 mg	Metformini hydrochloridum	Polietilēna pudele N21, N30, N40, N50, N60, N100, N120, N300, N400, N500, N600, N1000 PVH/Al blisteris N1, N9, N20, N21, N30, N40, N50 (5x10), N56, N60 (3x20), N84 (6x14), N90, N100, N120, N200, N500, N600, N1000, N60 (4x15), N84 (4x21), N50 (2x25)	Merck Sante s.a.s., Francija	pret diabēta līdzeklis	A10BA02 09-0344	FR/H/0181/003	05.10.2009	Pr.	
---	--	------------------------------	--	---------------------------------	---------------------------	-----------------	---------------	------------	-----	--

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

*Reģistrācijas
apliecības īpašnieka
nosaukuma maiņa*

5	Ultravist 623 mg/ml solution for injection and infusion Solution for injection and infusion, 623 mg/ml Ultravist 623 mg/ml šķīdums injekcijām un infūzijām Šķīdums injekcijām un infūzijām, 623 mg/ml	Iopromidum	75 ml Stikla pudelīte N10 500 ml Stikla pudelīte N8 50 ml Stikla pudelīte N10 125 ml Stikla pudelīte N10 150 ml Stikla pudelīte N10 5 ml Stikla ampula N1 200 ml Stikla pudelīte N10 100 ml Stikla pudelīte N10	Bayer Pharma AG, Vācija	diagnostisks līdzeklis	V08AB05	96-0119		03.05.2011	Pr.
---	--	------------	--	----------------------------	---------------------------	---------	---------	--	------------	-----

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
6	Ultravist 769 mg/ml solution for injection and infusion Solution for injection and infusion, 769 mg/ml Ultravist 769 mg/ml šķīdums injekcijām un infūzijām Šķīdums injekcijām un infūzijām, 769 mg/ml	Iopromidum	50 ml Stikla pudelīte N10 75 ml Stikla pudelīte N10 150 ml Stikla pudelīte N10 100 ml Stikla pudelīte N10 200 ml Stikla pudelīte N10 125 ml Stikla pudelīte N10 500 ml Stikla pudelīte N8	Bayer Pharma AG, Vācija	diagnostisks līdzeklis	V08AB05	96-0120		03.05.2011	Pr.

Humāno zāļu
 novērtēšanas
 nodaļas vadītāja
 M.Emersone