

Rīkojuma Nr.2-20/45 pielikums

N.p.k.	Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas numurs	Reģistrācijas datums	Datums, no kura lēmums par zāļu reģistrāciju zaudē spēku
1	Fludarabin "Ebewe" 25 mg/ml concentrate for solution for injection or infusion	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	09-0158	30.04.2009	30.04.2012
2	Licaformot 12 micrograms inhalation powder hard capsule	Laboratorios Liconsa S.A., Spānija	06-0057	30.04.2009	30.04.2012
3	Ezaprev 0,35 mg tablets	Norameda UAB, Lietuva	09-0161	30.04.2009	30.04.2012
4	Venlafaxine Orion 150 mg prolonged-release capsules, hard	Orion Corporation, Somija	09-0153	30.04.2009	30.04.2012
5	Relpax 20 mg film-coated tablets	Pfizer Limited, Lielbritānija	04-0252	30.04.2009	30.04.2012
6	Relpax 80 mg film-coated tablets	Pfizer Limited, Lielbritānija	04-0254	30.04.2009	30.04.2012
7	Escitalopram-Teva 15 mg film-coated tablets	Teva Pharma B.V., Nīderlande	09-0172	30.04.2009	30.04.2012
8	Perindopril Actavis 4 mg tablets	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0217	28.05.2009	28.05.2012
9	Perindopril Actavis 8 mg tablets	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0218	28.05.2009	28.05.2012
10	Simvastatin Aurobindo 10 mg film-coated tablets	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0219	28.05.2009	28.05.2012
11	Simvastatin Aurobindo 20 mg film-coated tablets	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0220	28.05.2009	28.05.2012
12	Topimark 25 mg film-coated tablets	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	09-0196	28.05.2009	28.05.2012
13	Topimark 50 mg film-coated tablets	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	09-0197	28.05.2009	28.05.2012
14	Topimark 100 mg film-coated tablets	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	09-0198	28.05.2009	28.05.2012
15	Topimark 200 mg film-coated tablets	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	09-0199	28.05.2009	28.05.2012
16	Amisulpride Teva 200 mg tablets	Teva Pharma B.V., Nīderlande	09-0202	28.05.2009	28.05.2012
17	Amisulpride Teva 400 mg tablets	Teva Pharma B.V., Nīderlande	09-0203	28.05.2009	28.05.2012
18	Amisulpride Teva 50 mg tablets	Teva Pharma B.V., Nīderlande	09-0204	28.05.2009	28.05.2012