

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

*Aktīvās vielas  
nosaukuma maiņa*

1	<b>Lodoz 2,5 mg/6,25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 2,5 mg/6,25 mg <b>Lodoz 2,5 mg/6,25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 2,5 mg/6,25 mg	Bisoprololi fumaras, Hydrochlorothiazidum	PVH/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100 PP/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100	Merck KGaA, Vācija	beta adrenoblokators, diurētisks līdzeklis	C07BB07	03-0488		02.02.2009	Pr.
2	<b>Lodoz 5 mg/6,25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 5 mg/6,25 mg <b>Lodoz 5 mg/6,25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 5 mg/6,25 mg	Bisoprololi fumaras, Hydrochlorothiazidum	PVH/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100 PP/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100	Merck KGaA, Vācija	beta adrenoblokators, diurētisks līdzeklis	C07BB07	03-0489		02.02.2009	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
3	<b>Lodoz 10 mg/6,25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 10 mg/6,25 mg <b>Lodoz 10 mg/6,25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 10 mg/6,25 mg	Bisoprololi fumaras, Hydrochlorothiazidum	PVH/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100 PP/Al blisteris N30, N50, N60, N90, N100	Merck KGaA, Vācija	beta adrenoblokators, diurētisks līdzeklis	C07BB07	03-0490		02.02.2009	Pr.

*Jauna iepakojuma  
pievienošana*

4	<b>Docetaxel Sandoz 10 mg/ml concentrate for solution for infusion</b> Concentrate for solution for infusion, 10 mg/ml <b>Docetaxel Sandoz 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 10 mg/ml	Docetaxelum	8 ml Stikla flakons N1 16 ml Stikla flakons N1 2 ml Stikla flakons N1	Sandoz d.d., Slovēnija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	11-0285	UK/H/2535/00 1	28.07.2011	Pr.
---	--	-------------	--	---------------------------	-----------------------	---------	---------	-------------------	------------	-----

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
<i>Iepakojuma materiāla maiņa</i>										
5	<b>Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tablets</b> Tablets, 16 mg/12,5 mg <b>Atacand Plus 16 mg/12,5 mg tabletes</b> Tabletes, 16 mg/12,5 mg	Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N15, N28, N28 (1x28), N30, N50, N50 (1x50), N56, N56 (1x56), N98, N98 (1x98), N100, N300 ABPE pudele N100	AstraZeneca AB, Zviedrija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA06	11-0413	SE/H/0162/00 2	17.11.2011	Pr.
6	<b>Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tablets</b> Tablets, 32 mg/12,5 mg <b>Atacand Plus 32 mg/12,5 mg tabletes</b> Tabletes, 32 mg/12,5 mg	Candesartanum cilexetilum, Hydrochlorothiazidum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N15, N28, N28 (1x28), N30, N50, N50 (1x50), N56, N56 (1x56), N98, N98 (1x98), N100, N300 ABPE pudele N100	AstraZeneca AB, Zviedrija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA06	11-0414	SE/H/0162/00 3	17.11.2011	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas komisijas  
priekšsēdētāja  
vietnieks asociētais  
profesors  
E.Rancāns