

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

Zāļu nosaukuma un reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa

1	Remifentanil Chiesi 1 mg powder for concentrate for solution for injection or infusion Powder for concentrate for solution for injection or infusion, 1 mg Remifentanil Chiesi 1 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai, 1 mg	Remifentanilum	4 ml Stikla flakons N5	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N01AH06	10-0564	NL/H/1529/001	22.10.2010	Pr.I
---	--	----------------	------------------------	---------------------------------------	----------------------------------	---------	---------	---------------	------------	------

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2	Remifentanil Chiesi 2 mg powder for concentrate for solution for injection or infusion Powder for concentrate for solution for injection or infusion, 2 mg Remifentanil Chiesi 2 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai, 2 mg	Remifentanilum	6 ml Stikla flakons N5	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N01AH06	10-0565	NL/H/1529/002	22.10.2010	Pr.I

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
3	Remifentanil Chiesi 5 mg powder for concentrate for solution for injection or infusion Powder for concentrate for solution for injection or infusion, 5 mg Remifentanil Chiesi 5 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai, 5 mg	Remifentanilum	10 ml Stikla flakons N5	Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N01AH06	10-0566	NL/H/1529/003	22.10.2010	Pr.I
<i>Jauna iepakojuma pievienošana</i>										
4	Losartan Actavis 50 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 50 mg Losartan Actavis 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 50 mg	Losartanum kalicum	PVH/PVdH/Al blisteris N7, N10, N14, N15, N21, N50, N56, N98, N100, N210, N280, N20, N28, N30, N90 ABPE pudele N100, N250	Actavis Group hf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	07-0142	DK/H/0922/003	10.03.2011	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
5	Losartan Actavis 100 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 100 mg Losartan Actavis 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 100 mg	Losartanum kalicum	ABPE pudele N100, N250 PVH/PVdH/Al blisteris N7, N10, N14, N15, N21, N50, N56, N98, N100, N210, N280, N20, N28, N30, N90	Actavis Group hf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	07-0143	DK/H/0922/004	10.03.2011	Pr.
6	Escadra 20 mg gastro-resistant capsules, hard Gastro-resistant capsules, hard, 20 mg Escadra 20 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas Zarnās šķīstošās cietās kapsulas, 20 mg	Esomeprazolom	ABPE trauciņš N98 OPA/Al/PVH/Al blisteris N7, N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N98, N100 OPA/Al/PE/desikan ts/Al/PE blisteris N7, N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N98, N100	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC05	10-0133	DK/H/1724/001	23.03.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
7	Escadra 40 mg gastro-resistant capsules, hard Gastro-resistant capsules, hard, 40 mg Escadra 40 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas Zarnās šķīstošās cietās kapsulas, 40 mg	Esomeprazolam	OPA/Al/PE/desikan ts/Al/PE blisteris N7, N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N98, N100 OPA/Al/PVH/Al blisteris N7, N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N98, N100 ABPE trauciņš N98	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC05	10-0134	DK/H/1724/002	23.03.2010	Pr.
8	Candesartan Actavis 4 mg tablets Tablets, 4 mg Candesartan Actavis 4 mg tabletes Tabletes, 4 mg	Candesartanum cilexetilum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N28, N30, N56, N70, N90, N98, N100	Actavis Group PTC ehf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA06	11-0252	DK/H/1838/001	28.07.2011	Pr.
9	Candesartan Actavis 8 mg tablets Tablets, 8 mg Candesartan Actavis 8 mg tabletes Tabletes, 8 mg	Candesartanum cilexetilum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N28, N30, N56, N70, N90, N98, N100	Actavis Group PTC ehf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA06	11-0253	DK/H/1838/002	28.07.2011	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
10	Candesartan Actavis 16 mg tablets Tablets, 16 mg Candesartan Actavis 16 mg tabletes Tabletes, 16 mg	Candesartanum cilexetilum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N28, N30, N56, N70, N90, N98, N100	Actavis Group PTC ehf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA06	11-0254	DK/H/1838/003	28.07.2011	Pr.
11	Candesartan Actavis 32 mg tablets Tablets, 32 mg Candesartan Actavis 32 mg tabletes Tabletes, 32 mg	Candesartanum cilexetilum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N7, N14, N28, N30, N56, N70, N90, N98, N100	Actavis Group PTC ehf, Īslande	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA06	11-0255	DK/H/1838/004	28.07.2011	Pr.

Humāno zāļu
novērtēšanas nodaļas
vadītāja
M. Emersone