

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	Izplatīšanas nosacījumi
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Paclitaxel Actavis 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Concentrate for solution for infusion, 6 mg/ml Paclitaxel Actavis 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 6 mg/ml	Paclitaxelum	16,7 ml Stikla flakons N1 25 ml Stikla flakons N1 5 ml Stikla flakons N1 50 ml Stikla flakons N1	Actavis Group PTC ehf, Īslande	onkoloģisks līdzeklis	L01CD01	08-0080	UK/H/1000/001	Pr.
2	Sanoral 20 mg/5 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 20 mg/5 mg Sanoral 20 mg/5 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 20 mg/5 mg	Olmesartanum medoxomilum, Amlodipinum	OPA/AI/PVH/AI blisteris N14, N28, N56, N98	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	angiotenzīna II antagonists un kalcija kanālu blokators	C09DB02	08-0270	NL/H/1115/001	Pr.
3	Sanoral 40 mg/5 mg film-coated-tablets Film-coated tablets, 40 mg/5 mg Sanoral 40 mg/5 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 40 mg/5 mg	Olmesartanum medoxomilum, Amlodipinum	OPA/AI/PVH/AI blisteris N14, N28, N56, N98	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	angiotenzīna II antagonists un kalcija kanālu blokators	C09DB02	08-0271	NL/H/1115/002	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
4	Sanoral 40 mg/10 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 40 mg/10 mg Sanoral 40 mg/10 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 40 mg/10 mg	Olmesartanum medoxomilum, Amlodipinum	OPA/Al/PVH/Al blisteris N14, N28, N56, N98	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	angiotenzīna II antagonists un kalcija kanālu blokators	C09DB02	08-0272	NL/H/1115/003	Pr.
5	Qlaira film-coated tablets Film-coated tablets Qlaira apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes	Estradioli valeras, Dienogestum	PVH/Al blisteris N28 (1x28), N84 (3x28), N168 (6x28)	Bayer Pharma AG, Vācija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AB	08-0347	NL/H/1230/001	Pr.
6	Gemcitabine Actavis 38 mg/ml powder for solution for infusion Powder for solution for infusion, 38 mg/ml Gemcitabine Actavis 38 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 38 mg/ml	Gemcitabinum	Stikla flakons N1 200 mg/1 vial Stikla flakons N1 2 g/1 vial Stikla flakons N1	Actavis Group PTC ehf, Īslande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	08-0360	NL/H/1237/001	Pr.
7	Albunorm 50 g/l solution for infusion Solution for infusion, 50 g/l Albunorm 50 g/l šķīdums infūzijām Šķīdums infūzijām, 50 g/l	Albuminum humanum	250 ml Stikla pudelīte N1, N10 100 ml Stikla pudelīte N1, N10 500 ml Stikla pudelīte N1	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	plazmas aizstājējs	B05AA01	09-0106	DE/H/0480/001	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
8	Albunorm 200 g/l solution for infusion Solution for infusion, 200 g/l Albunorm 200 g/l šķīdums infūzijām Šķīdums infūzijām, 200 g/l	Albuminum humanum	50 ml Stikla pudelīte N1 50 ml Stikla flakons N10 100 ml Stikla pudelīte N1, N10	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	plazmas aizstājējs	B05AA01	09-0107	DE/H/0480/002	Pr.

ZVA Humāno zāļu
 reģistrācijas komisijas
 priekšsēdētājs asociētais
 profesors
 J. Pokrotnieks