

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 maiņa

1	Tacrolimus PharmaSwiss 0,5 mg capsules, hard Capsules, hard, 0,5 mg Tacrolimus PharmaSwiss 0,5 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas, 0,5 mg	Tacrolimusum	Al/Al blisteris N20, N30, N50, N60, N100	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kalcineir na inhibitors	L04AD02	11-0168	NL/H/1333/001/ DC	03.05.2011	Pr.
2	Tacrolimus PharmaSwiss 1 mg capsules, hard Capsules, hard, 1 mg Tacrolimus PharmaSwiss 1 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas, 1 mg	Tacrolimusum	Al/Al blisteris N20, N30, N50, N60, N90, N100	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kalcineir na inhibitors	L04AD02	11-0169	NL/H/1333/002	03.05.2011	Pr.
3	Tacrolimus PharmaSwiss 5 mg capsules, hard Capsules, hard, 5 mg Tacrolimus PharmaSwiss 5 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas, 5 mg	Tacrolimusum	Al/Al blisteris N30, N50, N60, N100	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kalcineir na inhibitors	L04AD02	12-0187	NL/H/1333/004/ DC	24.07.2012	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieka maiņa</i>										
4	Argosulfan 20 mg/g cream Cream, 20 mg/g Argosulfan 20 mg/g krēms Kr ms, 20 mg/g	Argenti sulfathiazolum	400 g Polipropil na trauci –N1 40 g Alum nija t ba N1	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	antibakteri ls l dzeklis	D06BA02	99-0271		21.05.2010	Pr.
5	Ecriten 100 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 100 mg Ecriten 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 100 mg	Sildenafilum	PVDH/PE/PVH/Al blisteris N4, N10, N12, N20	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	erektil s disfunkcijas rst –anas l dzeklis	G04BE03	10-0548	SK/H/0115/003	22.10.2010	Pr.
6	Ecriten 25 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 25 mg Ecriten 25 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 25 mg	Sildenafilum	PVDH/PE/PVH/Al blisteris N4, N10, N12, N20	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	erektil s disfunkcijas rst –anas l dzeklis	G04BE03	10-0546	SK/H/0115/001	22.10.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
7	Ecriten 50 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 50 mg Ecriten 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 50 mg	Sildenafilum	PVDH/PE/PVH/Al blisteris N4, N10, N12, N20	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	erektil s disfunkcijas rst -anas l dzeklis	G04BE03	10-0547	SK/H/0115/002	22.10.2010	Pr.
8	Laticort 1 mg/g cream Cream, 1 mg/g Laticort 1 mg/g krēms Kr ms, 1 mg/g	Hydrocortisoni butyras	15 g Alum nija t ba N1	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kortikostero ds	D07AB02	97-0471		24.10.2008	Pr.
9	Laticort 1 mg/g ointment Ointment, 1 mg/g Laticort 1 mg/g ziede Ziede, 1 mg/g	Hydrocortisoni butyras	15 g Alum nija t ba N1	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kortikostero ds	D07AB02	97-0470		24.10.2008	Pr.
10	Lorinden A 0,2 mg/30 mg/g ointment Ointment, 0,2 mg/30 mg/g Lorinden A 0,2 mg/30 mg/g ziede Ziede, 0,2 mg/30 mg/g	Flumethasoni pivalas, Acidum salicylicum	15 g Alum nija t ba N1	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kortikostero ds	D07BB01	97-0102		25.09.2008	Pr.
11	Lorinden C 0,2 mg/30 mg/g ointment Ointment, 0,2 mg/30 mg/g Lorinden C 0,2 mg/30 mg/g ziede Ziede, 0,2 mg/30 mg/g	Flumethasoni pivalas, Cloquinolum	15 g Alum nija t ba N1	PharmaSwiss eska republika s.r.o., ehija	kortikostero ds	D07BB01	97-0051		25.09.2008	Pr.

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

12	Altiva 180 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 180 mg Altiva 180 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 180 mg	Fexofenadini hydrochloridum	PVH/PVDH blisteris N10, N30	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbrit nija	prethistam na l dzeklis	R06AX26	01-0378		27.02.2007	Pr.
13	Ferinject 50 mg iron/ml solution for injection/infusion Solution for injection/infusion, 50 mg/ml Ferinject 50 mg dzelzs/ml šķīdums injekcijām/infūzijām ™ dums injekcij m/inf zij m, 50 mg/ml	Ferrum carboxymaltosum	20 ml Stikla flakons N1 2 ml Stikla flakons N5, N1, N2 10 ml Stikla flakons N5, N1, N2	Vifor France SA, Francija	antian misks l dzeklis	B03AC01	08-0017	UK/H/0894/001	13.02.2013	Pr.

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

Iepakojuma izņemšana

14	Atorgamma 10 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 10 mg Atorgamma 10 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 10 mg	Atorvastatini calcium	OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500, N90	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, V cija	hipolipid miz jo– s l dzeklis	C10AA05	10-0488	IS/H/0164/001	01.10.2010	Pr.
15	Atorgamma 20 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 20 mg Atorgamma 20 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 20 mg	Atorvastatini calcium	OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500, N90	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, V cija	hipolipid miz jo– s l dzeklis	C10AA05	10-0489	IS/H/0164/002	01.10.2010	Pr.
16	Atorgamma 40 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 40 mg Atorgamma 40 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 40 mg	Atorvastatini calcium	OPA/Al/PVH/Al blisteris N4, N7, N10, N14, N20, N28, N30, N50, N56, N84, N98, N100, N200, N500, N90	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, V cija	hipolipid miz jo– s l dzeklis	C10AA05	10-0490	IS/H/0164/003	01.10.2010	Pr.

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

*Zāļu reģistrācijas
numuru apvienošana
un jaunu iepakojuma
pievienošana*

17	Epirubicin Accord 2 mg/ml solution for injection or infusion Solution for injection or infusion, 2 mg/ml Epirubicin Accord 2 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām ™ dums injekcij m vai inf zij m, 2 mg/ml	Epirubicini hydrochloridum	100 ml Stikla flakons N1 50 ml Stikla flakons N1 10 ml Stikla flakons N1 25 ml Stikla flakons N1 5 ml Stikla flakons N1	Accord Healthcare Limited, Lielbrit nija	onkolo isks 1 dzeklis	L01DB03	09-0509	UK/H/1123/001	21.12.2009	Pr.
----	---	-------------------------------	--	--	--------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

*Reģistrācijas
apliecības izsniegšana*

18	Altiva 120 mg film- coated tablets Film-coated tablets, 120 mg N10 Altiva 120 mg apvalkotās tabletes Apvalkot s tabletes, 120 mg N10	Fexofenadini hydrochloridum	PVH/PVDH blisteris N10	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbrit nija	prethistam na 1 dzeklis	R06AX26	01-0377		27.02.2007	Bez receptes
----	---	--------------------------------	---------------------------	-------------------------------------	----------------------------	---------	---------	--	------------	-----------------

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

*Jauna zāļu
reģistrācijas numura
piešķiršana*

19	Altiva 120 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 120 mg N30 Altiva 120 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 120 mg N30	Fexofenadini hydrochloridum	PVH/PVDH blisteris N30	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	prethistamīna līdzeklis	R06AX26	13-0263			Pr.
----	--	-----------------------------	------------------------	----------------------------------	-------------------------	---------	---------	--	--	-----

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas komisijas priekšdators asociātais profesors J. Pokrotņieks