

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	Montelukast Fair-Med 10 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 10 mg Montelukast Fair-Med 10 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 10 mg	Montelukastum	Al/Al blisteris N28	Fair-Med Healthcare GmbH, Vācija	pretastmas līdzeklis	R03DC03	12-0206	NL/H/2274/003/ DC	08.08.2012	Pr.
2	Montelukast Fair-Med 4 mg chewable tablets Chewable tablets, 4 mg Montelukast Fair-Med 4 mg košļājamās tabletes Košļājamās tabletes, 4 mg	Montelukastum	Al/Al blisteris N28	Fair-Med Healthcare GmbH, Vācija	pretastmas līdzeklis	R03DC03	12-0207	NL/H/2274/001/ DC	08.08.2012	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
3	Montelukast Fair-Med 5 mg chewable tablets Chewable tablets, 5 mg Montelukast Fair-Med 5 mg košļājamās tabletes Košļājamās tabletes, 5 mg	Montelukastum	Al/Al blisteris N28	Fair-Med Healthcare GmbH, Vācija	pretastmas līdzeklis	R03DC03	12-0208	NL/H/2274/002/ DC	08.08.2012	Pr.

*Reģistrācijas
apliecības īpašnieka
maiņa*

4	Jeanine 2000/30 micrograms film-coated tablets Film-coated tablets, 2000/30 mcg Jeanine 2000/30 mikrogramu apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 2000/30 µg	Dienogestum, Ethinylestradiolum	PVH/Al blisteris N21	Bayer Pharma AG, Vācija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03FA15	02-0097		14.03.2007	Pr.
---	---	---------------------------------	----------------------	-------------------------	----------------------------	---------	---------	--	------------	-----

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
5	Klimonorm film-coated tablets Film-coated tablets, 2 mg+2 mg/0,15 mg Klimonorm apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 2 mg+2 mg/0,15 mg	Estradioli valeras, Levonorgestrelum	PVH/Al blisteris N21 (1x21), N63 (3x21)	Bayer Pharma AG, Vācija	hormonaizstājterapijas līdzeklis	G03FB09	93-0436		03.08.2009	Pr.
6	Alzorol 2 mg prolonged-release tablets Prolonged-release tablets, 2 mg Alzorol 2 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 2 mg	Ropinirolum	Al/Al blisteris N21, N28, N30, N42, N56, N84, N90	Noramedā UAB, Lietuva	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	12-0160	DK/H/2122/001/ DC	26.06.2012	Pr.
7	Alzorol 4 mg prolonged-release tablets Prolonged-release tablets, 4 mg Alzorol 4 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 4 mg	Ropinirolum	Al/Al blisteris N21, N28, N30, N42, N56, N84, N90	Noramedā UAB, Lietuva	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	12-0161	DK/H/2122/002/ DC	26.06.2012	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
8	Alzorol 6 mg prolonged-release tablets Prolonged-release tablets, 6 mg Alzorol 6 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 6 mg	Ropinirolum	Al/Al blisteris N21, N28, N30, N42, N56, N84, N90	Noramedā UAB, Lietuva	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	12-0162	DK/H/2122/003/ DC	26.06.2012	Pr.
9	Alzorol 8 mg prolonged-release tablets Prolonged-release tablets, 8 mg Alzorol 8 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 8 mg	Ropinirolum	Al/Al blisteris N21, N28, N30, N42, N56, N84, N90	Noramedā UAB, Lietuva	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	12-0163	DK/H/2122/004/ DC	26.06.2012	Pr.
10	Doloblok 50 mg/ml solution for injection Solution for injection, 50 mg/ml Doloblok 50 mg/ml šķīdums injekcijām Šķīdums injekcijām, 50 mg/ml	Pethidini hydrochloridum	1 ml Stikla ampula N10	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB02	98-0006		25.09.2008	Pr.I

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

11	Augmentin 1000 mg/200 mg powder for solution for injection or infusion Powder for solution for injection or infusion, 1000 mg/200 mg Augmentin 1000 mg/200 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai, 1000 mg/200 mg	Amoxicillinum, Acidum clavulanicum	Stikla flakons N10, N1, N5, N25, N100	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	antibiotisks līdzeklis J01CR02	99-0033	DE/H/2809/003	03.03.2009	Pr.	
----	--	------------------------------------	---------------------------------------	-------------------------------------	--------------------------------	---------	---------------	------------	-----	--

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

*Zāļu reģistrācijas
numuru apvienošana
un jaunu iepakojuma
pievienošana*

12	Fluorouracil Accord 50 mg/ml solution for injection or infusion Solution for injection or infusion, 50 mg/ml Fluorouracil Accord 50 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām Šķīdums injekcijām vai infūzijām, 50 mg/ml	Fluorouracilum	20 ml Stikla flakons N1 5 ml Stikla flakons N1 100 ml Stikla flakons N1 10 ml Stikla flakons N1 50 ml Stikla flakons N1	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01BC02	09-0458	UK/H/1185/001	27.11.2009	Pr.
----	---	----------------	--	--	--------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

ZVA Humāno zāļu
reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs
asociētais profesors
J. Pokrotnieks