

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	<b>Sartens plus 50/12,5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 50 mg/12,5 mg <b>Sartens plus 50/12,5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 50 mg/12,5 mg	Losartanum kalicum, Hydrochlorothiazidum	Al/Al blisteris N7, N10, N14, N28, N30, N50, N56, N98, N100, N280 (10X28) ABPE pudele N30, N50, N100	G.L. Pharma GmbH, Austrija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA01	08-0089	EE/H/0174/001	Pr.
2	<b>Sartens plus 100/25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 100 mg/25 mg <b>Sartens plus 100/25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 100 mg/25 mg	Losartanum kalicum, Hydrochlorothiazidum	Al/Al blisteris N7, N10, N14, N28, N30, N50, N56, N98, N100, N280 (10X28) ABPE pudele N30, N50, N100	G.L. Pharma GmbH, Austrija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA01	08-0090	EE/H/0174/002	Pr.
3	<b>Ropinirole Orion 0,25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 0,25 mg <b>Ropinirole Orion 0,25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 0,25 mg	Ropinirolum	ABPE pudele N21, N84	Orion Corporation, Somija	dopamīnērgisks līdzeklis	N04BC04	08-0263	CZ/H/0460/001	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
4	<b>Ropinirole Orion 1 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 1 mg <b>Ropinirole Orion 1 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 1 mg	Ropinirolum	ABPE pudele N21, N84	Orion Corporation, Somija	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BC04	08-0265	CZ/H/0460/003	Pr.
5	<b>Ropinirole Orion 2 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 2 mg <b>Ropinirole Orion 2 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 2 mg	Ropinirolum	ABPE pudele N21, N84	Orion Corporation, Somija	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BC04	08-0266	CZ/H/0460/004	Pr.
6	<b>Ropinirole Orion 5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 5 mg <b>Ropinirole Orion 5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 5 mg	Ropinirolum	ABPE pudele N21, N84	Orion Corporation, Somija	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BC04	08-0267	CZ/H/0460/005	Pr.
7	<b>Enalapril Vitabalans 5 mg tablets</b> Tablets, 5 mg <b>Enalapril Vitabalans 5 mg tabletes</b> Tabletes, 5 mg	Enalapriili maleas	Al/Al blisteris N28, N30, N56, N60, N98, N100	Vitabalans Oy, Somija	AKE inhibitors	C09AA02	09-0192	FI/H/0729/001	Pr.
8	<b>Enalapril Vitabalans 10 mg tablets</b> Tablets, 10 mg <b>Enalapril Vitabalans 10 mg tabletes</b> Tabletes, 10 mg	Enalapriili maleas	Al/Al blisteris N28, N30, N56, N60, N98, N100	Vitabalans Oy, Somija	AKE inhibitors	C09AA02	09-0193	FI/H/0729/002	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
9	<b>Enalapril Vitabalans 20 mg tablets</b> Tablets, 20 mg <b>Enalapril Vitabalans 20 mg tabletes</b> Tabletes, 20 mg	Enalapril maleas	Al/Al blisteris N28, N30, N56, N60, N98, N100	Vitalbans Oy, Somija	AKE inhibitori	C09AA02	09-0194	FI/H/0729/003	Pr.
10	<b>Versatis 5% medicated plaster</b> Medicated plaster, 5% <b>Versatis 5% ārstnieciskais plāksteris</b> Ārstnieciskais plāksteris, 5%	Lidocainum	700 mg Papīra/PE/Al/etilēna un metakrilskābes kopolimēra paciņa N5, N10, N20, N25, N30	Grünenthal GmbH, Vācija	vietējās anestēzijas līdzeklis	N01BB02	10-0176	UK/H/1040/001	Pr.
11	<b>Nurofen Ultra Express 200 mg capsules, soft</b> Capsules, soft, 200 mg <b>Nurofen Ultra Express 200 mg mīkstās kapsulas</b> Mīkstās kapsulas, 200 mg	Ibuprofenum	PVH/PVDH alumīnija blisteris N2, N4, N6, N8, N10, N12, N16, N20, N24, N30, N40, N50	Reckitt Benckiser (Poland) S.A., Polija	nesteroīdie pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi	M01AE01	10-0244	DE/H/1482/001	Bez receptes
12	<b>Donepezil EGIS 10 mg orodispersible tablets</b> Orodispersible tablets, 10 mg <b>Donepezil EGIS 10 mg mutē disperģējamās tabletes</b> Mutē disperģējamās tabletes, 10 mg	Donepezili hydrochloridum	PVH/Aclar/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N50, N56, N60, N98, N120 Al/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N50, N56, N60, N98, N120	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	pret demences līdzeklis	N06DA02	10-0414	UK/H/2247/002	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
13	<b>Donepezil EGIS 5 mg orodispersible tablets</b> Orodispersible tablets, 5 mg <b>Donepezil EGIS 5 mg mutē disperģejamās tabletes</b> Mutē disperģejamās tabletes, 5 mg	Donepezili hydrochloridum	Al/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N50, N56, N60, N98, N120 PVH/Aclar/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N50, N56, N60, N98, N120	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	pretdešanas līdzeklis	N06DA02	10-0415	UK/H/2247/001	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas komisijas  
priekšsēdētāja vietnieks  
profesors  
E.Rancāns