

| 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 | Sevelamer carbonate Sandoz 800 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 800 mg Sevelamer carbonate Sandoz 800 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 800 mg | Sevelameri carbonas | ABPE pudele N180, N200, N210, N360 (2x180), N400 (2x200), N420 (2x210), N540 (3x180), N600 (3x200), N630 (3x210) | Sandoz d.d., Slovēnija | hiperfosfatēmijas ārstēšanas līdzeklis | V03AE02 | 14-0151 | DK/H/1953/001 | 14.07.2014 | Pr. |
|---|--|---------------------|--|------------------------|--|---------|---------|---------------|------------|-----|

Zāļu nosaukuma maiņa

| | | | | | | | | | | |
|---|--|--------------|---|---|------------------------------------|---------|---------|---------------|------------|-----|
| 2 | Dolenio 1178 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 1178 mg Dolenio 1178 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 1178 mg | Glucosaminum | PVH/PVDH alumīnija blisteris N4, N10, N20, N30, N45, N60, N90 ABPE pudele N30, N90, N20, N60 | Blue Bio Pharmaceuticals Limited, Īrija | nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis | M01AX05 | 09-0026 | DK/H/1580/001 | 13.01.2012 | Pr. |
|---|--|--------------|---|---|------------------------------------|---------|---------|---------------|------------|-----|

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

| | | | | | | | | | | |
|---|--|---------------------------------|---|---------------------------------------|-------------------------------------|---------|---------|---------------|------------|-----|
| 3 | Bramitob 300 mg/4 ml nebuliser solution Nebuliser solution, 300 mg/4 ml Bramitob 300 mg/4 ml šķīdums izsmidzināšanai Šķīdums izsmidzināšanai, 300 mg/4 ml | Tobramycinum | 4 ml Polietilēna flakons N16, N28, N56, N4 | Chiesi Pharmaceuticals GmbH, Austrija | aminoglikozīdu pretmikrobu līdzekļi | J01GB01 | 11-0276 | | 28.07.2011 | Pr. |
| 4 | Lasca 2 mg/0.03 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 2 mg/0.03 mg Lasca 2 mg/0,03 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 2 mg/0,03 mg | Dienogestum, Ethinylestradiolum | PVH/PVDH alumīnija blisteris N21, N63 (3x21), N126 (6x21), N273 (13x21) | Ladee Pharma Baltics UAB, Lietuva | pretapaugļošanās līdzeklis | G03AA | 14-0100 | DE/H/3559/001 | 27.03.2014 | Pr. |

Zāļu reģistrācijas
departamenta vadītāja
M.Emersone