

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

1	Rispolept Consta 25 mg powder and solvent for suspension for prolonged-release injection Powder and solvent for suspension for prolonged-release injection, 25 mg/2 ml Rispolept Consta 25 mg pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai Pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai, 25 mg/2 ml	Risperidonum	2 ml Flakons N1, N5 (5x1)	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	03-0096	DE/H/2184/013	12.11.2014	Pr.
---	--	--------------	---------------------------	--------------------------------	--------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2	<p>Rispolept Consta 37.5 mg powder and solvent for suspension for prolonged-release injection</p> <p>Powder and solvent for suspension for prolonged-release injection, 37.5 mg/2 ml</p> <p>Rispolept Consta 37,5 mg pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai</p> <p>Pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai, 37,5 mg/2 ml</p>	Risperidonum	2 ml Flakons N1, N5 (5x1)	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	03-0097	DE/H/2184/014	12.11.2014	Pr.
3	<p>Rispolept Consta 50 mg powder and solvent for suspension for prolonged-release injection</p> <p>Powder and solvent for suspension for prolonged-release injection, 50 mg/2 ml</p> <p>Rispolept Consta 50 mg pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai</p> <p>Pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai, 50 mg/2 ml</p>	Risperidonum	2 ml Flakons N1, N5 (5x1)	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	03-0098	DE/H/2184/015	12.11.2014	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
4	Tolterodine Accord 1 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 1 mg Tolterodine Accord 1 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 1 mg	Tolterodini tartras	PVH/PVDH/Al blisteris N14 (1x14), N28 (2x14), N56 (4x14), N20 (2x10), N30 (3x10), N60 (6x10), N90 (9x10), N30 (2x15), N60 (4x15), N90 (6x15), N50 (5x10), N100 (10x10)	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	uroloģisks līdzeklis	G04BD07	10-0088	DK/H/1473/001	20.06.2014	Pr.
5	Tolterodine Accord 2 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 2 mg Tolterodine Accord 2 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 2 mg	Tolterodini tartras	PVH/PVDH/Al blisteris N14 (1x14), N28 (2x14), N56 (4x14), N20 (2x10), N30 (3x10), N60 (6x10), N90 (9x10), N30 (2x15), N60 (4x15), N90 (6x15), N50 (5x10), N100 (10x10)	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	uroloģisks līdzeklis	G04BD07	10-0089	DK/H/1473/002	20.06.2014	Pr.

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

*Zāļu reģistrācijas numuru
apvienošana*

6	Octagam 50 mg/ml solution for infusion Solution for infusion, 1 g/20 ml	Immunoglobulinum humanum normale	20 ml Stikla pudele N1	Octapharma AB, Zviedrija	imūnmodulators	J06BA02	04-0293			21.12.2009 Pr.
	Octagam 50 mg/ml šķīdums infūzijām Šķīdums infūzijām, 1 g/20 ml		200 ml Stikla pudele N1							
			50 ml Stikla pudele N1							
			100 ml Stikla pudele N1							

Zāļu reģistrācijas
departamenta vadītāja
M.Emersone