

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

*Reģistrācijas apliecības  
īpašnieka nosaukuma maiņa*

1	<b>Lutrate Depot 3.75 mg powder and solvent for prolonged-release suspension for injection</b> Powder and solvent for prolonged-release suspension for injection, 3.75 mg <b>Lutrate Depot 3,75 mg pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai</b> Pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai, 3,75 mg	Leuprorelini acetat	Stikla flakons, pilnšīrce, flakona adapteris un adats N1	Angelini Pharma Österreich GmbH, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L02AE02	12-0199	ES/H/0141/0	08.08.2012	Pr. 01
---	--	---------------------	--	---	-----------------------	---------	---------	-------------	------------	--------

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
2	<b>Lutrate Depot 22.5 mg powder and solvent for prolonged-release suspension for injection</b> Powder and solvent for prolonged-release suspension for injection, 22.5 mg <b>Lutrate Depot 22,5 mg pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai</b> Pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības injekciju suspensijas pagatavošanai, 22,5 mg	Leuprorelini acetat	Stikla flakons, pilnšļirce, flakona adapteris un adata N1	Angelini Pharma Osterreich GmbH, Austrija	gonadotropīnu atbrīvojoša hormona analogi onkoloģisks līdzeklis	L02AE02	15-0156	ES/H/0141/0 02	13.07.2015	Pr.
3	<b>Femoston conti 0.5 mg/2.5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 0.5 mg/2.5 mg <b>Femoston conti 0,5 mg/2,5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 0,5 mg/2,5 mg  <i>Jauna iepakojuma pievienošana</i>	Estradiolum, Dydrogesteronum	PVH/Al blisteris N28, N84, N280 (10 x 28)	Mylan Healthcare GmbH, Vācija	hormonaizstājtera pijas līdzeklis	G03FA14	10-0501	NL/H/2280/ 002	01.06.2015	Pr.
4	<b>Cilvēka albumīna 20% šķīdums infūzijām</b> Solution for infusion, 20 % <b>Cilvēka albumīna 20% šķīdums infūzijām</b> Šķīdums infūzijām, 20 %	Humanum albuminum	50 ml Stikla pudele N1, N10 100 ml Stikla pudele N1, N10	SIA "Baltijas Terapeitiskais Serviss", Latvija	plazmas aizvietotājs	B05AA01	02-0462		13.03.2008	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
5	<b>Human albumin BTS 50 g/l solution for infusion</b> Solution for infusion, 50 g/l <b>Cilvēka albumīns BTS 50 g/l šķīdums infūzijām</b> Šķīdums infūzijām, 50 g/l  <i>Zāļu nosaukuma un reģistrācijas apliecības īpašnieka maiņa</i>	Humanum albuminum	500 ml Stikla pudele N1 100 ml Stikla pudele N1, N10 250 ml Stikla pudele N1, N10	SIA "Baltijas Terapeitiskais Serviss", Latvija	plazmas aizvietotājs	B05AA01	95-0330		10.03.2011	Pr.
6	<b>Docetaxel Mylan 40 mg/ml concentrate and solvent for solution for infusion</b> Concentrate and solvent for solution for infusion, 40 mg/ml <b>Docetaxel Mylan 40 mg/ml koncentrāts un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Koncentrāts un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai, 40 mg/ml	Docetaxelum	0,5 ml Stikla flakons N1 2 ml Stikla flakons N1	Mylan S.A.S, Francija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	12-0135	NL/H/1973/001	21.05.2012	Pr.
7	<b>Cisplatin Mylan 1 mg/ml concentrate for solution for infusion</b> Concentrate for solution for infusion, 1 mg/ml <b>Cisplatin Mylan 1 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 1 mg/ml	Cisplatinum	100 ml Stikla flakons N1 50 ml Stikla flakons N1	Mylan S.A.S, Francija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA01	12-0203	NL/H/2083/001	08.08.2012	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieka maiņa</i>										
8	<b>Zofran 8 mg/4 ml solution for injection</b> Solution for injection, 8 mg/4 ml <b>Zofran 8 mg/4 ml šķīdums injekcijām</b> Šķīdums injekcijām, 8 mg/4 ml	Ondansetronum	Ampula N5	Novartis Finland Oy, Somija	pretvemšanas līdzeklis	A04AA01	98-0617		24.10.2008	Pr.
9	<b>Zofran 8 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 8 mg <b>Zofran 8 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 8 mg	Ondansetronum	PVH/Al blisteris N10	Novartis Finland Oy, Somija	pretvemšanas līdzeklis	A04AA01	98-0741		24.10.2008	Pr.

Zāļu reģistrācijas  
departamenta vadītāja  
M.Emersone