

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

Iepakojuma materiāla maiņa

1	Requip-Modutab 2 mg prolonged release tablets Prolonged-release tablets, 2 mg Requip-Modutab 2 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 2 mg	Ropinirolum	PVH/PHTFE alumīnija blisteris N42, N28, N84, N21 PVH/PHTFE/PVH/A L/papīra blisteris N21, N28, N42, N84	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	06-0261		13.01.2012	Pr.
2	Requip-Modutab 4 mg prolonged release tablets Prolonged-release tablets, 4 mg Requip-Modutab 4 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 4 mg	Ropinirolum	PVH/PHTFE alumīnija blisteris N28, N84 PVH/PHTFE/PVH/A L/papīra blisteris N28, N84	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	06-0263		13.01.2012	Pr.
3	Requip-Modutab 8 mg prolonged release tablets Prolonged-release tablets, 8 mg Requip-Modutab 8 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes, 8 mg	Ropinirolum	PVH/PHTFE alumīnija blisteris N28, N84 PVH/PHTFE/PVH/A L/papīra blisteris N28, N84	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BC04	06-0264		13.01.2012	Pr.

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

*Jauna iepakojuma
pievienošana*

4	Omeprazole STADA 20 mg gastro-resistant hard capsules Gastro-resistant capsule, hard, 20 mg Omeprazole STADA 20 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas Zarnās šķīstošās cietās kapsulas, 20 mg	Omeprazolam	ABPE pudele N5, N7, Stada N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N100, N105 OPA/AI/PVH/AI blisteris N7, N14, N15, N28, N30, N50, N56, N60, N90, N98, N100, N140, N280, N500	Arzneimittel AG, Vācija	protonu sūkņa inhibitors	A02BC01	09-0023	NL/H/1422/002	24.04.2013	Pr.
---	--	-------------	---	-------------------------	--------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

*Reģistrācijas apliecības
īpašnieka maiņa*

5	Cosopt PF 20 mg/5 mg/ml eye drops, solution, single-dose container Eye drops, solution, single-dose container, 20 mg/5 mg/ml Cosopt PF 20 mg/5 mg/ml acu pilieni, šķīdums, vienreizējās devas trauciņš Acu pilieni, šķīdums, vienreizējās devas trauciņš, 20 mg/5 mg/ml	Dorzolamidum, Timololum	0,2 ml ZBPE vienreizējās devas trauciņš N30, N60, N120	Santen Oy, Somija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED51	11-0059	DK/H/0134/002	17.06.2016	Pr.
---	--	-------------------------	--	-------------------	-------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

Zāļu reģistrācijas
departamenta vadītāja
M.Emersone