

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*

1	<b>Dorzolamide/Timolol ELVIM 20 mg/5 mg/ml eye drops solution</b> Eye drops, solution, 20 mg/5 mg/ml <b>Dorzolamide/Timolol ELVIM 20 mg/5 mg/ml acu pilieni, šķīdums</b> Acu pilieni, šķīdums, 20 mg/5 mg/ml	Dorzolamidum, Timololum	5 ml VBPE pudelīte N1, N3, N6	Elvim, SIA, Latvija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED51	11-0062	UK/H/1998/001	24.04.2017	Pr.
---	---	-------------------------	-------------------------------	---------------------	-------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

*Jauna iepakojuma pievienošana*

2	<b>Tenofovir disoproxil Teva 245 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 245 mg <b>Tenofovir disoproxil Teva 245 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 245 mg	Tenofovirum disoproxilum	ABPE pudele N30, N90 (3 × 30) Al/Al blisteris N30, N30 (30 × 1), N90, N90 (90 × 1), N10 (10 × 1)	Teva B.V., Nīderlande	pretvīrusu līdzeklis	J05AF07	15-0250	SE/H/1432/001	05.10.2015	Pr.
---	--	--------------------------	---	-----------------------	----------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

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

*Reģistrācijas apliecības  
īpašnieka nosaukuma maiņa*

3	<b>Bonefos 400 mg capsules, hard</b> Capsules, hard, 400 mg <b>Bonefos 400 mg cietās kapsulas</b> Cietās kapsulas, 400 mg	Dinatrii clodronas	ABPE pudelīte N100 PVH/Al blisteris N30, N60, N120	Bayer AG, Vācija	kaulu slimību ārstēšanas līdzeklis	M05BA02 95-0246			10.03.2011	Pr.
4	<b>Mirena 20 micrograms/24 hours intrauterine delivery system</b> Intrauterine system, 20 µg/24 hours <b>Mirena 20 mikrogramu/24 stundās intrauterīna sistēma</b> Intrauterīnā sistēma, 20 µg/24 stundās	Levonorgestrelum	Maisiņš N1	Bayer AG, Vācija	pretapaugļošanās līdzeklis	G02BA03 99-0502			05.10.2009	Pr.

Zāļu reģistrācijas  
departamenta Efektivitātes un  
drošuma izvērtēšanas nodaļas  
vadītāja I.Eglīte