

N.p.k.	Zāļu nosaukums, zāļu forma, stiprums/koncentrācija	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 formas nosaukuma maiņa

1	Ceftriaxone-BCPP 1000 mg powder for solution for injection/infusion Powder for solution for injection/infusion, 1000 mg Ceftriaxone-BCPP 1000 mg pulveris injekciju/infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris injekciju/infūziju šķīduma pagatavošanai, 1000 mg	Ceftriaxonum	Stikla flakons N5, N1, N55	BRIZ, SIA, Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DD04	05-0082		26.11.2010	Pr.
---	--	--------------	----------------------------	--------------------	------------------------	---------	---------	--	------------	-----

Iepakojuma svītrotšana

2	Lercanidipine Actavis 10 mg film-coated tablets Film-coated tablets, 10 mg Lercanidipine Actavis 10 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes, 10 mg	Lercanidipini hydrochloridum	ABPE pudele N100 PVH/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N35, N42, N50, N56, N98, N100 PVH/PVDH/Al blisteris N7, N14, N28, N30, N35, N42, N50, N56, N98, N100, N90	Actavis Group PTC ehf., Īslande	kalcija kanālu blokators	C08CA13	09-0290	DK/H/1491/001	27.01.2015	Pr.
---	--	------------------------------	--	---------------------------------	--------------------------	---------	---------	---------------	------------	-----

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

Iepakojuma pievienošana

3	Levomethadone G.L.Pharma 5 mg/ml concentrate for oral solution Concentrate for oral solution, 5 mg/ml Levomethadone G.L.Pharma 5 mg/ml koncentrāts iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai Koncentrāts iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai, 5 mg/ml	Levomethadoni hydrochloridum	150 ml Stikla pudelīte N1 1000 ml Stikla pudelīte N1 100 ml Stikla pudelīte N1 300 ml Stikla pudelīte N1 1500 ml Stikla pudelīte N1	G.L. Pharma GmbH, Austrija	opioīdu atkarības ārstēšanas līdzeklis	N07BC05	16-0254	AT/H/0645/001	20.12.2016	Pr.I, Pr.II nark.
---	--	------------------------------	---	----------------------------	--	---------	---------	---------------	------------	-------------------

Reģistrācijas apliecības īpašnieka maiņa

4	Cinnarizin Actavis 25 mg tablets Tablets, 25 mg Cinnarizin Actavis 25 mg tabletes Tabletes, 25 mg	Cinnarizinum	PVH/Al blisteris N50	Actavis Group PTC ehf., Īslande	cerebrālo asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N07CA02	97-0145		30.05.2008	Pr.
---	--	--------------	----------------------	---------------------------------	--	---------	---------	--	------------	-----

Zāļu reģistrācijas departamenta vadītāja
M.Emersone