

N.p.k.	Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrā- cijas numurs	Procedūras numurs	Reģistrā- cijas datums	Izplatī- šanas nosacī- jumi
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	<b>Dilzem 60 mg</b> Tablets, 60 mg <b>Dilzem 60 mg</b> Tabletes, 60 mg	Diltiazemi hydrochloridum	Pfizer Limited, Lielbritānija	kalcija kanālu blokators	C08DB01	00-0795		19.10.2005	Pr.
2	<b>Hepatil 500 mg/5 ml solution for infusion</b> Solution for infusion, 500 mg/5 ml <b>Hepatil 500 mg/5 ml šķīdums infūzijām</b> Šķīdums infūzijām, 500 mg/5 ml	L-ornithini-L- aspartas	Teva Pharma B.V., Nīderlande	hepatoterapeitisks līdzeklis	A05BA	02-0293		30.07.2007	Pr.
3	<b>Esprital 45 mg film- coated tablets</b> Film-coated tablets, 45 mg <b>Esprital 45 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 45 mg	Mirtazapinum	Zentiva k.s., Čehija	antidepresants	N06AX11	05-0177	CZ/H/0102/003	05.10.2009	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
4	<b>Mirtazapin Actavis, 15 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 15 mg <b>Mirtazapin Actavis, 15 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 15 mg	Mirtazapinum	Actavis Group hf, Īslande	antidepresants	N06AX11	05-0326	FI/H/0421/001	01.08.2005	Pr.
5	<b>Mirtazapin Actavis, 30 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 30 mg <b>Mirtazapin Actavis, 30 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 30 mg	Mirtazapinum	Actavis Group hf, Īslande	antidepresants	N06AX11	05-0327	FI/H/0421/002	01.08.2005	Pr.
6	<b>Mirtazapin Actavis, 45 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 45 mg <b>Mirtazapin Actavis, 45 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 45 mg	Mirtazapinum	Actavis Group hf, Īslande	antidepresants	N06AX11	05-0328	FI/H/0421/003	01.08.2005	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
7	<b>Losartan Actavis 12,5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 12,5 mg <b>Losartan Actavis 12,5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 12,5 mg	Losartanum kalicum	Actavis Group hf, Īslande	antihipertensīvs līdzeklis	C09CA01	07-0140	DK/H/0922/001	12.06.2007	Pr.
8	<b>Losartan Actavis 25 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 25 mg <b>Losartan Actavis 25 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 25 mg	Losartanum kalicum	Actavis Group hf, Īslande	antihipertensīvs līdzeklis	C09CA01	07-0141	DK/H/0922/002	12.06.2007	Pr.
9	<b>Berlipril Plus 10 mg/25 mg tablets</b> Tablets, 10 mg/25 mg <b>Berlipril Plus 10 mg/25 mg tabletes</b> Tabletes, 10 mg/25 mg	Enalaprili maleas, Hydrochlorothiazid um	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA02	07-0151	DE/H/0812/001/MR	27.06.2007	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
10	<b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 50 mg <b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 50 mg	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	07-0342	07-0342-001	05.12.2007	Pr.
11	<b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 100 mg <b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	07-0343	07-0343-001	05.12.2007	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
12	<b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 150 mg <b>Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 150 mg	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	07-0344	DE/H/0689/001/DC	05.12.2007	Pr.
13	<b>Citalopram BMM Pharma 10 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets, 10 mg <b>Citalopram BMM Pharma 10 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 10 mg	Citalopramum	BMM Pharma AB, Zviedrija	antidepresants	N06AB04	08-0049	DK/H/1084/001/R/001	05.10.2009	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
14	<b>Citalopram BMM Pharma 20 mg film- coated tablets</b> Film-coated tablets, 20 mg <b>Citalopram BMM Pharma 20 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 20 mg	Citalopramum	BMM Pharma AB, Zviedrija	antidepresants	N06AB04	08-0050	DK/H/1084/002/R/001	05.10.2009	Pr.
15	<b>Citalopram BMM Pharma 40 mg film- coated tablets</b> Film-coated tablets, 40 mg <b>Citalopram BMM Pharma 40 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 40 mg	Citalopramum	BMM Pharma AB, Zviedrija	antidepresants	N06AB04	08-0051	DK/H/1084/003/R/001	05.10.2009	Pr.
16	<b>Dorzolamide Sandoz 20 mg/ml eye drops, solution</b> Eye drops, solution, 20 mg/ml <b>Dorzolamide Sandoz 20 mg/ml acu pilieni, šķīdums</b> Acu pilieni, šķīdums, 20 mg/ml	Dorzolamidum	Sandoz d.d., Slovēnija	pretglaukomas līdzeklis	S01EC03	08-0123	DE/H/0766/001/DC	12.05.2008	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
17	<b>Fentanyl Actavis 25 micrograms/hour transdermal patch</b> Transdermal patch, 25 micrograms/hour <b>Fentanyl Actavis 25 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris</b> Transdermāls plāksteris, 25 mikrogrami/stundā	Fentanylum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	08-0172	DE/H/0635/001	20.06.2008	Pr.I
18	<b>Fentanyl Actavis 50 micrograms/hour transdermal patch</b> Transdermal patch, 50 micrograms/hour <b>Fentanyl Actavis 50 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris</b> Transdermāls plāksteris, 50 mikrogrami/stundā	Fentanylum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	08-0173	DE/H/0635/002/E01	20.06.2008	Pr.I

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
19	<b>Fentanyl Actavis 75 micrograms/hour transdermal patch</b> Transdermal patch, 75 micrograms/hour <b>Fentanyl Actavis 75 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris</b> Transdermāls plāksteris, 75 mikrogrami/stundā	Fentanylum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	08-0174	DE/H/0635/003/E01	20.06.2008	Pr.I
20	<b>Fentanyl Actavis 100 micrograms/hour transdermal patch</b> Transdermal patch, 100 micrograms/hour <b>Fentanyl Actavis 100 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris</b> Transdermāls plāksteris, 100 mikrogrami/stundā	Fentanylum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	08-0175	DE/H/0635/004/E01	20.06.2008	Pr.I



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
21	<b>Gemcitabine Actavis 1 g powder for solution for infusion</b> Powder for solution for infusion, 1 g <b>Gemcitabine Actavis 1 g pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 1 g	Gemcitabinum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	08-0361	NL/H/1237/002/DC	27.11.2008	Pr.
22	<b>Azromite 35 mg film- coated tablets</b> Film-coated tablets, 35 mg <b>Azromite 35 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes, 35 mg	Natrii risedronas	Pharmathen S.A., Griekija	antiosteoporotisks līdzeklis	M05BA07	09-0209	DK/H/1335/001/DC	28.05.2009	Pr.
23	<b>Pramipexole BMM Pharma 0,18 mg tablets</b> Tablets, 0,18 mg <b>Pramipexole BMM Pharma 0,18 mg tabletes</b> Tabletes, 0,18 mg	Pramipexolum	BMM Pharma AB, Zviedrija	dopamīna agonists	N04BC	10-0217	NL/H/1609/001/DC	30.04.2010	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
24	<b>Pramipexole BMM Pharma 0,35 mg tablets</b> Tablets, 0,35 mg <b>Pramipexole BMM Pharma 0,35 mg tabletes</b> Tabletes, 0,35 mg	Pramipexolum	BMM Pharma AB, Zviedrija	dopamīna agonists	N04BC	10-0218	NL/H/1609/002/DC	30.04.2010	Pr.
25	<b>Pramipexole BMM Pharma 0,7 mg tablets</b> Tablets, 0,7 mg <b>Pramipexole BMM Pharma 0,7 mg tabletes</b> Tabletes, 0,7 mg	Pramipexolum	BMM Pharma AB, Zviedrija	dopamīna agonists	N04BC	10-0219	NL/H/1609/003/DC	30.04.2010	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas  
komisijas  
priekšsēdētājs  
profesors I. Purviņš