

N.p.k.	Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas numurs	Reģistrācijas datums	Izplatīšanas nosacījumi
1	2	3	4	5	6	7	8	9

*Zāļu nosaukuma maiņa*

1	<b>Co-Codamol 500 mg/8 mg tablets</b> Tablets 500 mg/8 mg <b>Co-Codamol 500 mg/8 mg tabletes</b> Tabletes pa 500 mg/8 mg	Paracetamolum, Codeini phosphas	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	pretsāpju līdzeklis	N02BE51	00-0255	24.10.2006	
2	<b>Sermion 4 mg powder and solvent for solution for injection</b> Powder and solvent for solution for injection 4 mg <b>Sermion 4 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai</b> Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 4 mg	Nicergolinum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	asinsvadus paplašinošs līdzeklis	C04AE02	00-0363	07.06.2005	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9
3	<b>Femoston 1 mg + 1 mg/10 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets 1 mg + 1 mg/10 mg <b>Femoston 1 mg + 1 mg/10 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes 1 mg + 1 mg/10 mg	Estradiolum, Dydrogesteronum	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	hormonaizstājterapijas līdzeklis	G03FB08	02-0129	25.09.2007	Pr.
4	<b>Femoston conti 1 mg/5 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets 1 mg/5 mg <b>Femoston conti 1 mg/5 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes 1 mg/5 mg	Estradiolum, Dydrogesteronum	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	hormonaizstājterapijas līdzeklis	G03FA14	02-0174	25.09.2007	Pr.
5	<b>Duofilm 167/167 micrograms/ml cutaneous solution</b> Cutaneous solution 167/167 micrograms/ml <b>Duofilm 167/167 mikrogrami/ml uz ādas lietojamais šķīdums</b> Uz ādas lietojamais šķīdums 167/167 mikrogrami/ml	Acidum salicylicum, Acidum lacticum	Stiefel Laboratories (UK) Ltd., Lielbritānija	dermatoloģisks līdzeklis	D11AF	05-0545	19.12.2005	

1	2	3	4	5	6	7	8	9
6	<b>Regulax 0,71/0,3 g chewable tablets</b> Chewable tablets 0,71/0,3 g <b>Regulax 0,71/0,3 g košļājamās tabletes</b> Košļājamās tabletes 0,71/0,3 g	Sennae folii, Sennae fructus angustifoliae	Krewel Meuselbach GmbH, Vācija	caurejas līdzeklis	A06AB06	95-0339	19.10.2005	
7	<b>Ultravist 623 mg/ml solution for injection and infusion</b> Solution for injection and infusion <b>Ultravist 623 mg/ml šķīdums injekcijām un infūzijām</b> Šķīdums injekcijām un infūzijām	Iopromidum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	diagnostisks līdzeklis	V08AB05	96-0119	28.04.2006	Pr.
8	<b>Ultravist 769 mg/ml solution for injection and infusion</b> Solution for injection and infusion <b>Ultravist 769 mg/ml šķīdums injekcijām un infūzijām</b> Šķīdums injekcijām un infūzijām	Iopromidum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	diagnostisks līdzeklis	V08AB05	96-0120	28.04.2006	Pr.
9	<b>Normatens 5,0 mg + 0,5 mg + 0,1 mg coated tablets</b> Coated tablets 5,0 mg + 0,5 mg + 0,1 mg <b>Normatens 5,0 mg + 0,5 mg + 0,1 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes 5,0 mg + 0,5 mg + 0,1 mg	Clopidamidum, Dihydroergocristin um, Reserpinum	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	antihipertensīvs līdzeklis	C02LA51	96-0576	15.02.2008	Pr.

1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	<b>Panangin 45,2 mg/ml + 40 mg/ml concentrate for solution for infusion</b> Concentrate for solution for infusion 45,2 mg/ml + 40 mg/ml <b>Panangin 45,2 mg/ml + 40 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai</b> Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 45,2 mg/ml + 40 mg/ml	Kalii aspartas, Magnesii aspartas	Gedeon Richter Plc., Ungārija	minerālvielu preparāts	A12BA30	97-0347	14.07.2008	Pr.
11	<b>Indometacin Sopharma 50 mg suppositories</b> Suppositories 50 mg <b>Indometacin Sopharma 50 mg supozitoriji</b> Supozitoriji pa 50 mg	Indometacinum	"Briz" Ltd., Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB01	99-0843	08.03.2005	Pr.

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

*Zāļu nosaukuma un reģistrācijas  
apliecības īpašnieka nosaukuma  
maiņa*

- |    |  |                                      |                                  |                        |         |         |            |  |
|----|--|--------------------------------------|----------------------------------|------------------------|---------|---------|------------|--|
| 12 | <b>Panangin 158 mg/140 mg film-coated tablets</b><br>Film-coated tablets 158 mg/140 mg<br><b>Panangin 158 mg/140 mg apvalkotās tabletes</b><br>Apvalkotās tabletes 158 mg/140 mg | Kalii aspartas,<br>Magnesii aspartas | Gedeon Richter<br>Plc., Ungārija | minerālvielu preparāts | A12BA30 | 96-0592 | 27.02.2007 |  |
|----|--|--------------------------------------|----------------------------------|------------------------|---------|---------|------------|--|

*Reģistrācijas apliecības  
īpašnieka nosaukuma maiņa*

- |    |   |               |                                  |                 |         |         |            |     |
|----|---|---------------|----------------------------------|-----------------|---------|---------|------------|-----|
| 13 | <b>Prednisolon-Richter 5 mg tablets</b><br>Tablets 5 mg<br><b>Prednisolon-Richter 5 mg tabletes</b><br>Tabletes pa 5 mg | Prednisolonum | Gedeon Richter<br>Plc., Ungārija | glikokortikoīds | H02AB06 | 96-0251 | 20.11.2006 | Pr. |
|----|---|---------------|----------------------------------|-----------------|---------|---------|------------|-----|

1	2	3	4	5	6	7	8	9
14	<b>Mydocalm 50 mg film-coated tablets</b> Film-coated tablets 50 mg <b>Midokalms 50 mg apvalkotās tabletes</b> Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Tolperisoni hydrochloridum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	centrālās darbības miorelaksants	M03BX04	95-0152	01.08.2005	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas nodaļas  
vadītāja I. Kurakina