



Zāļu valsts aģentūra

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, tālr. 67078424, fakss 67078428, e-pasts info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

Pamatojoties uz Zāļu valsts aģentūras 26.08.2021. lēmumu Nr. 4-21/7169 par atļaujas izsniegšanu Eiropas Ekonomikas zonas valstī reģistrētām, bet Latvijas Republikā neregistrētām zālēm, sabiedrības veselības aizsardzības dēļ Latvijas Republikā atļauts izplatīt šādas zāles (atļaujas Nr. 4-20.2/1).

1. Zāļu nosaukums, forma, stiprums vai koncentrācija un skaits iepakojumā	PROHANCE 279,3 mg/ml SOLUCION INYECTABLE, Šķīdums injekcijām, N1
2. Aktīvās (aktīvo) sastāvdaļas (sastāvdaļu) starptautiskais nosaukums	Gadoteridolum
3. Tirdzniecības atļaujas īpašnieks (nosaukums, juridiskā adrese, valsts)	BRACCO INTERNATIONAL BV 3051 Strawinskylaan 1077 ZX Amsterdam Nīderlande
4. Eiropas Savienības dalībvalsts vai Eiropas Ekonomikas zonas valsts, kura piešķirusi tirdzniecības atļauju (reģistrācijas apliecību) un reģistrācijas numurs	Spānija, reģistrācijas Nr. 60377
5. Zāļu ražotājs (nosaukums, adrese, valsts)	Bracco Imaging, S.p.A. Bioindustrijas parks Via Ribes, 5 10010 Colleretto Giacosa (TO), Itālija
6. ATĶ kods un DDD kods	V08CA04
7. Identifikācijas numurs	RN027-01
8. Izplatīšanas nosacījums	Pr.

Atļauta zāļu ieviešana no Eiropas Ekonomikas zonas valstīm.

Atļauja ir spēkā piecus gadus pēc lēmuma pieņemšanas.

Atļauja ir derīga līdz 26.08.2026.

(datums)

Zāļu vairumtirgotājs, kurš izplata iepriekš minētās zāles:

- 1) SIA "A.MEDICAL", L00115, Varkāļu iela 13A, Rīga, LV-1067
(nosaukums, licences numurs, adrese)