



Zāļu valsts aģentūra
State Agency of Medicines of the Republic of Latvia

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, Latvia, phone +371 67078424, fax +371 67078428, e-mail info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

SPECIĀLĀ ATĻAUJA (LICENCE) ZĀĻU RAŽOŠANAI VAI IMPORTĒŠANAI
AUTHORISATION (LICENCE) FOR MEDICINAL PRODUCTS' MANUFACTURING OR
IMPORTING

1. Speciālas atļaujas (licences) sērija, numurs
Serial number, number of authorisation (licence)

R00016

2. Speciālas atļaujas (licences) īpašnieka firma,
reģistrācijas numurs komercreģistrā
Name, registration number of authorisation (licence)
holder

Sabiedrība ar ierobežotu
atbildību "LMP"
(reģistrācijas numurs 40103046409)

3. Farmaceitiskās darbības vietas(-u) (ražošanas vietas)
adrese(-es) (norāda visas licencētās vietas)
Addresses authorised sites should be listed if not covered by
a separate licence

Vietalvas iela 1, Rīga, LV-1009, Latvija

4. Speciālas atļaujas (licences) īpašnieka juridiskā
adrese
Legally registered address of authorisation (licence) holder

Vietalvas iela 1, Rīga, LV-1009, Latvija

5. Speciālas atļaujas (licences) darbības joma un zāļu
formas (dažādām ražotnēm aizpilda atsevišķu
pielikumu, ja par tām nav izsniegta atsevišķa licence)
Scope of authorisation (licence) and dosage forms (ANNEX
1 or ANNEX 2) (separate Annexes for different sites
(company) should be filled out if not covered by a separate
licences)

1. pielikums

6. Speciālas atļaujas (licences) izsniegšanas juridiskais
pamatojums
Legal basis of authorisation (licence)

Eiropas parlamenta un Padomes 2001.gada 6.novembra Direktīvas
2001/83/EK par kopienas kodeksu, kas attiecas uz cilvēkiem
paredzētām zālēm, 40.pants, kas pārņemts Farmācijas likuma
Farmācijas likuma 57.pantā un Latvijas Republikas Ministru kabineta
2011.gada 19.oktobra noteikumos Nr.800 "Farmaceitiskās darbības
licencēšanas kārtība"

7. Zāļu valsts aģentūras atbildīgā amatpersona, kura
pieņem lēmumu par speciālās atļaujas (licences)
piešķiršanu –direktora p.i.
Name of responsible officer of the competent authority of
the member state granting the manufacturing authorisation

Sergejs Akuličs

8. Paraksts
Signature

9. Datums
Date

14.04.2025.



10. Pievienotie pielikumi:
Annexes attached

1.pielikums
4.pielikums. Uz līguma pamata iesaistīto laboratoriju adreses
5.pielikums. Kvalificētās personas vārds un uzvārds
6.pielikums. Atbildīgo personu vārds un uzvārds
7.pielikums. Pārbaudes (inspekcijas) datums, kas ir par pamatu speciālās atļaujas (licences) piešķiršanai, pēdējās pārbaudes joma

Annex 1

Annex 4. Addresses of Contract Laboratories

Annex 5. Name of a Qualified Person

Annex 6. Name of a Responsible Persons

Annex 7. Date of Inspection on which Authorisation Granted, Scope of Last Inspection

Farmaceitiskās darbības vietas nosaukums un adrese
Name and address of the site

Sabiedrība ar ierobežotu atbildību “LMP”

Vietalvas iela 1, Rīga, LV-1009, Latvija

LICENCĒŠANAS JOMA
SCOPE OF AUTHORISATION

☒ Cilvēkiem paredzētās zāles
Human medicinal products

ATĻAUTĀS DARBĪBAS
AUTHORISED OPERATIONS

☒ Ražošanas darbības (saskaņā ar 1.daļu)
Manufacturing operations (according to Part 1)

1.daļa. RAŽOŠANAS DARBĪBAS

Part 1. MANUFACTURING OPERATIONS

1.2.	Nesterilās zāļu formas Non-sterile products
	1.2.1. Nesterilās zāļu formas (pārstrādes darbības šādām zāļu formām) Non-sterile products (processing operations for the following dosage forms) 1.2.1.5. Šķidrumi ārīgai lietošanai Liquids for external use 1.2.1.11. Mīkstās zāļu formas Semi-solids
	1.2.2. Sērijas sertifikācija Batch certification
1.5.	Iepakojšana Packaging
	1.5.1. Primārā iepakojšana Primary packing 1.5.1.5. Šķidrumi ārīgai lietošanai Liquids for external use 1.5.1.11. Mīkstās zāļu formas Semi-solids
	1.5.2. Sekundārā iepakojšana Secondary packing
1.6.	Kvalitātes kontroles veikšana Quality control testing
	1.6.3. Ķīmiski vai fizikāli Chemically or physically