

<b>Npk</b>	<b>Firma</b>	<b>Ārstniecības līdzekļa nosaukums</b>	<b>Reģistrācijas Nr.</b>	<b>Pamatojums</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>
1	AWD Pharma Ltd.	Gluformin, apvalkotās tabletes pa 850 mg	02-0241	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o., Horvātija; sērijas izlaides vietas maiņa uz Pliva-Lachema a.s., Čehija
2	Teva Pharma B.V.	Veraplex, tabletes pa 100 mg	00-1131	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
3	Teva Pharma B.V.	Veraplex, tabletes pa 250 mg	00-1132	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
4	Teva Pharma B.V.	Veraplex, tabletes pa 500 mg	00-1133	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
5	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine 0,3 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 2850 SV AXa/0,3 ml	98-0654	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
6	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine 0,4 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 3800 SV AXa/0,4 ml	98-0534	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
7	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine 0,6 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 5700 SV AXa/0,6 ml	98-0535	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
8	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine 0,8 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 7600 SV AXa/0,8 ml	98-0655	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija

1	2	3	4	5
9	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine 1,0 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 9500 SV AXa/1,0 ml	98-0536	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
10	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine Forte 0,6 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 11400 SV AXa/0,6 ml	02-022	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
11	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine Forte 0,8 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 15200 SV AXa/0,8 ml	02-0023	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
12	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Fraxiparine Forte 1,0 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 10000 SV AXa/1,0 ml	02-0024	Papildus ražotājs, ražotāja maiņa un ražotāja nosaukuma maiņa - turpmāk: Chinoin Phamaceutical and Chemical Works, Ungārija; GlaxoWellcome Production, Francija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Polija
13	Pharmacia N.V./S.A.	Halcion, tabletes pa 0,125 mg	00-0921	Ražotāja maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija; alternatīva ražotne tabletēm (sērijas apjomam); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
14	Pharmacia N.V./S.A.	Halcion, tabletes pa 0,25 mg	00-0922	Ražotāja maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija; alternatīva ražotne tabletēm (sērijas apjomam); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
15	Bayer HealthCare AG	Adalat Oros 30 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 30 mg	97-0541	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG); papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā sadaļās "Brīdinājumi" un "Blakusparādības" - pievienota informācija par iespējamu bezoāra veidošanos ļoti retos gadījumos, atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
16	Bayer HealthCare AG	Adalat 10 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	01-0464	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
17	Bayer HealthCare AG	Nimotop 30 mg, tabletes pa 30 mg	00-1164	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
18	Bayer HealthCare AG	Nimotop 0,2 mg/ml, šķīdums infūzijām 0,2 mg/ml	98-0164	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
19	Bayer HealthCare AG	Trasylol 0,5, šķīdums infūzijām 10 000 KIV/ml	04-0244	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
20	Bayer HealthCare AG	Trasylol 1,0, šķīdums infūzijām 10 000 KIV/ml	04-0245	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
21	Bayer HealthCare AG	Trasylol 2,0, šķīdums infūzijām 10 000 KIV/ml	04-0246	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
22	Sandoz GmbH	Standacillin 1 g, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	99-0300	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
23	Amersham Health AS	Visipaque 150 mg I/ml, šķīdums injekcijām 150 mg I/ml	03-0187	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Amersham Health AS, Norvēģija; Amersham Health, Īrija; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa

1	2	3	4	5
24	Amersham Health AS	Visipaque 270 mgI/ml, šķīdums injekcijām 270 mg I/ml	03-0188	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Amersham Health AS, Norvēģija; Amersham Health, Īrija; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
25	Amersham Health AS	Visipaque 320 mg I/ml, šķīdums injekcijām 320 mg I/ml	03-0189	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Amersham Health AS, Norvēģija; Amersham Health, Īrija; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
26	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd	Solpadeine Soluble Tablets, šķīdināmās tabletes	00-0467	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
27	Alpharma Ltd	Ibuprofen Alpharma 400 mg, apvalkotās tabletes pa 400 mg	00-0143	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Alpharma Ltd., Lielbritānija
28	Alpharma Ltd	Ibuprofen Alpharma 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	00-0144	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Alpharma Ltd., Lielbritānija
29	Sanofi-Synthelabo France	Cordarone 200 mg Tablets, tabletes pa 200 mg	97-0599	Papildus ražotājs: Chinoïn Co.Ltd., Ungārija
30	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Fluarix, suspensija injekcijām	96-0352	Ražotāja nosaukuma maiņa uz GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija
31	Glaxo Group Ltd, Greenford	Alkeran, pulveris injekcijām ar šķīdinātāju	99-0400	Ražotāja nosaukuma maiņa uz GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Itālija; ražotāja adreses maiņa; izmaiņas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
32	Pharmacia N.V./S.A	Xalatan, acu pilieni, šķīdums 50 µg/ml	00-0502	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.), aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
33	Glaxo Wellcome Operations Ltd	Zovirax, krēms 5 %, 2 g	96-0130	Pakošanas un sērijas izlaide vietas atsaukšana, turpmāk ražotājs - Glaxo Operations UK Ltd, Lielbritānija (bija: Glaxo Operations UK Ltd, Lielbritānija; GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polija)
34	AstraZeneca AB	Emla cream 5 %, krēms 5 %	00-0823	Ražotāja maiņa uz Recip Karlskoga AB, Zviedrija; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - precizēts aplikācijas ilgums bērniem, informācija par iespējamo mijiedarbību un nepieciešamo piesardzību, lietojot vienlaicīgi ar III klases antiaritmiskiem līdzekļiem
35	Novartis Pharma S.A.S	Vita-Iodurool, acu pilieni, šķīdums	98-0176	Ražotāja nosaukuma maiņa uz ExcelVision, Francija (bija: Ciba Vision France)
36	Hexal AG	EnaHexal 5 mg, tabletes pa 5 mg	00-0450	Papildus iepakojuma lielumi; izmaiņas marķējumā
37	Hexal AG	EnaHexal 10 mg, tabletes pa 10 mg	00-0451	Papildus iepakojuma lielumi; izmaiņas marķējumā
38	Hexal AG	EnaHexal 20 mg, tabletes pa 20 mg	00-0452	Papildus iepakojuma lielumi; izmaiņas marķējumā
39	N.V.Organon	NuvaRing, vaginālais riņķis	04-0130	Uzglabāšanas laika maiņa
40	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Alomide, acu pilieni 1,78 mg/ml	00-0818	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
41	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Maxidex, acu pilieni, suspensija 0,1 %	00-0064	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
42	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Mydriacyl, acu pilieni 0,5 %	99-1059	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
43	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Betoptic S, acu pilieni 0,25 %	03-0035	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
44	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Maxidex, acu ziede 0,1 %	03-0192	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
45	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Tim-Alcon 0,25 %, acu pilieni 0,25 %	00-0816	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
46	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Maxitrol, acu pilieni	99-1057	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
47	Ranbaxy UK Ltd.	Corpril 2,5 mg, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	04-0199	Jauns papildus sērijas apjoms
48	Ranbaxy UK Ltd.	Corpril 5 mg, apvalkotās tabletes pa 5 mg	04-0200	Jauns papildus sērijas apjoms
49	Ranbaxy UK Ltd.	Corpril 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0201	Jauns papildus sērijas apjoms
50	Fresenius Kabi AB	Intralipid 10 %, emulsija infūzijām 10 %	97-0403	Izmaiņas divu palīgvielu specifikācijās; izmaiņas palīgvielu testēšanas metodēs
51	Fresenius Kabi AB	Intralipid 20 %, emulsija infūzijām 20 %	97-0404	Izmaiņas divu palīgvielu specifikācijās; izmaiņas palīgvielu testēšanas metodēs
52	Fresenius Kabi AB	Intralipid 30 %, emulsija infūzijām 30 %	01-0249	Izmaiņas divu palīgvielu specifikācijās; izmaiņas palīgvielu testēšanas metodēs

1	2	3	4	5
53	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Ezetrol 10 mg, tabletes pa 10 mg	03-0318	Izmaiņas aktīvās vielas daļiņu specifiskācijā un atkārtotas sertifikācijas periodā
54	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Ezetemibe 10 mg, tabletes pa 10 mg	03-0319	Izmaiņas aktīvās vielas daļiņu specifiskācijā un atkārtotas sertifikācijas periodā
55	UCB Pharma Oy	Nootropil, apvalkotās tabletes pa 800 mg	99-0318	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
56	UCB Pharma Oy	Nootropil, apvalkotās tabletes pa 1200 mg	99-0317	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
57	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums iekšķīgai lietošanai 333 mg/ml	99-0316	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
58	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums injekcijām 1 g/5 ml	99-0321	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
59	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums injekcijām 3 g/15 ml	99-0320	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
60	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums injekcijām 12 g/60 ml	99-0319	Izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
61	UCB Pharma Oy	Zyrtec, apvalkotās tabletes pa 10 mg N 7 un N 10	98-0688	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
62	UCB Pharma Oy	Zyrtec, apvalkotās tabletes pa 10 mg N 30	98-0731	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
63	UCB Pharma Oy	Zyrtec, šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	98-0791	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
64	UCB Pharma Oy	Zyrtec, pilieni 10 mg/ml	98-0730	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
65	Galderma International	Differin, krēms 0,1 %	02-0040	Papildus aktīvās vielas ražotājs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; nelielas izmaiņas aktīvās vielas analīžu metodēs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
66	Galderma International	Differin, gels 0,1 %	02-0039	Papildus aktīvās vielas ražotājs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; nelielas izmaiņas aktīvās vielas analīžu metodēs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
67	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Trusopt, acu pilieni 2 %	98-0168	Izmaiņas iepakojuma vāciņa sastāvā
68	Ipsen Limited	Dysport, šķīdums injekcijām 500 SV	00-0352	Aktīvās vielas ražošanai lietojamās iekārtas maiņa
69	Hoffmann La Roche Ltd. pārstāvniecība Latvijā	Pulmozyme, šķīdums inhalācijām 1000 V/ ml	99-0403	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: lietošanas vecuma ierobežojuma atcelšana, pamatojoties uz jaunāko preklīnisko un klīnisko informāciju
70	Schering Plough Europe	Clarinase, ilgstošās darbības tabletes	01-0213	Izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - pievienota informācija par palīgvielām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija



1	2	3	4	5
71	Vitabalans Oy	Multi-B Strong, apvalkotās tabletes	96-0559	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; pāreja no Baltijas marķējuma uz Latvijas marķējumu
72	UAB Ilsanta	Sol.Glucosi 10 %, šķīdums infūzijām 10 %	99-0372	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
73	UAB Ilsanta	Sol.Glucosi 5 %, šķīdums infūzijām 5 %	99-0371	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
74	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Infanrix, suspensija injekcijām	96-0350	Pilnšjirču papildus pildīšanas vieta
75	AstraZeneca AB	Oxis Turbuhaler 4,5 mcg/dose, pulveris inhalācijām 4,5 µg/devā	98-0533	Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Indikācijas" ar informāciju, ka astmas gadījumā Oxis turbuhaler jālieto papildus pretiekaisuma līdzekļiem, piemēram, inhalējamiem kortikosteroīdiem
76	AstraZeneca AB	Oxis Turbuhaler 9 mcg/dose, pulveris inhalācijām 9 µg/devā	98-0532	Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Indikācijas" ar informāciju, ka astmas gadījumā Oxis turbuhaler jālieto papildus pretiekaisuma līdzekļiem, piemēram, inhalējamiem kortikosteroīdiem
77	AstraZeneca AB	Betaloc ZOK 25 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 25 mg	03-0074	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
78	AstraZeneca AB	Betaloc ZOK 50 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 50 mg	98-0300	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
79	AstraZeneca AB	Betaloc ZOK 100 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	98-0301	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
80	AstraZeneca UK Limited	Crestor 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0167	Redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā
81	AstraZeneca UK Limited	Crestor 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0168	Redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā
82	AstraZeneca UK Limited	Crestor 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	03-0169	Redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā
83	Schering AG	Ultravist-240, šķīdums injekcijām	96-0118	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; aktīvās vielas ražošanas starpprodukta sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas aktīvās vielas ražošanā izmantotā reaģenta specifikācijā
84	Schering AG	Ultravist-300, šķīdums injekcijām un infūzijām	96-0119	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; aktīvās vielas ražošanas starpprodukta sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas aktīvās vielas ražošanā izmantotā reaģenta specifikācijā
85	Schering AG	Ultravist-370, šķīdums injekcijām un infūzijām	96-0120	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; aktīvās vielas ražošanas starpprodukta sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas aktīvās vielas ražošanā izmantotā reaģenta specifikācijā
86	Teva Pharma B.V.	Cisplatin-Teva injection 10 mg/20 ml, šķīdums injekcijām 0,5 mg/ml	00-0010	Papildus aktīvās vielas ražotājs
87	Teva Pharma B.V.	Cisplatin-Teva injection 25 mg/50 ml, šķīdums injekcijām 0,5 mg/ml	00-0011	Papildus aktīvās vielas ražotājs

1	2	3	4	5
88	Teva Pharma B.V.	Cisplatin-Teva injection 50 mg/100 ml, šķīdums injekcijām 0,5 mg/ml	00-0012	Papildus aktīvās vielas ražotājs
89	Medochemie Ltd	Aponil 100 mg, tabletes pa 100 mg	04-0208	Uzglabāšanas laika koriģēšana; papildus iepakojums; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
90	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 200, kapsulas pa 200 mg	02-0328	Izmaiņas produkta specifikācijā
91	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 300, kapsulas pa 300 mg	02-0329	Izmaiņas produkta specifikācijā
92	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 200, kapsulas pa 200 mg	02-0328	Papildus sērijas apjoms
93	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 300, kapsulas pa 300 mg	02-0329	Papildus sērijas apjoms
94	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 200, kapsulas pa 200 mg	02-0328	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
95	Ranbaxy UK Ltd.	Febret 300, kapsulas pa 300 mg	02-0329	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
96	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Ranigast 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	96-0646	Izmaiņas marķējumā
97	Laboratoire Innotech International	Sympathyl, apvalkotās tabletes	04-0206	Jauns marķējums ar uzlīmi
98	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Tim-Alcon, acu pilieni 0,25 %	00-0816	Aktīvās vielas ražotāja maiņa
99	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Tim-Alcon, acu pilieni 0,5 %	00-0817	Aktīvās vielas ražotāja maiņa
100	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	Betoptic S, acu pilieni 0,25 %	03-0035	Nelielas izmaiņas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
101	Dansk Droge A/S	Futura Fish Oil 1000, kapsulas	99-0355	Aktīvās vielas analīzes metodes pielāgotas Ph.Eur., izmainīta specifikācija
102	Laboratoire Aventis	Rovamycine 3 M.I.U., apvalkotās tabletes pa MSV	98-0284	Nelielas izmaiņas galprodukta ražošanas procesā
103	Boehringer Ingelheim International GmbH	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg+ Handihaler ierīce	02-0219	Papildus marķējums slovēņu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
104	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Equoral, šķīdums iekšķīgai lietošanai 100 mg/ml	03-0354	Jauns Ph.Eur. atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
105	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Equoral 25 mg, kapsulas pa 25 mg	03-0351	Jauns Ph.Eur. atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
106	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Equoral 50 mg, kapsulas pa 50 mg	03-0352	Jauns Ph.Eur. atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
107	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Equoral 100 mg, kapsulas pa 100 mg	03-0353	Jauns Ph.Eur. atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
108	Lek Pharmaceuticals d.d	Ferrum Lek 100 mg chewable tablets, košļājamās tabletes pa 100 mg	00-0093	Izmaiņas dzelzs jona kvalitatīvās noteikšanas reakcijā
109	Lek Pharmaceuticals d.d	Ferrum Lek, sīrups 50 mg/5 ml	00-0561	Izmaiņas dzelzs jona kvalitatīvās noteikšanas reakcijā
110	Lek Pharmaceuticals d.d	Ferrum Lek, sīrups 50 mg/5 ml	00-0561	Aktualizēta galprodukta specifikācija, ieviešot papildus kvalitātes rādītājus
111	Pfizer Limited	Celebrex, kapsulas pa 200 mg	01-0289	Galprodukta alternatīvu sērijas apjomu ieviešana

1	2	3	4	5
112	Sandoz GmbH	Standacillin, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	99-0300	Aktīvās vielas atbilstības sertifikāts
113	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Stoptussin, tabletes	01-0048	Divi papildus ražotāji aktīvai vielai
114	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Stoptussin, pilieni	98-0485	Divi papildus ražotāji aktīvai vielai
115	IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Novo-Passit, šķīdums	98-0237	Divi papildus ražotāji aktīvai vielai
116	Galena a.s. - IVAX Pharmaceuticals s.r.o	Novo-Passit, tabletes	00-0781	Divi papildus ražotāji aktīvai vielai
117	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 5 mg, tabletes pa 5 mg	99-0079	Izmaiņas marķējumā
118	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 10 mg, tabletes pa 10 mg	96-0580	Izmaiņas marķējumā
119	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 20 mg, tabletes pa 20 mg	99-0080	Izmaiņas marķējumā
120	UAB Ilsanta	Sol.Glucosi 10 %, šķīdums infūzijām 10 %	99-0372	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
121	UAB Ilsanta	Sol.Glucosi 5 %, šķīdums infūzijām 5 %	99-0371	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
122	Pharmacia Italia S.p.A	Farmorubicin PFS 10 mg/5 ml, šķīdums injekcijām 2 mg/ml	04-0057	Galaprodukta ražošanas procesā iesaistītā ražotāja nosaukuma maiņa; aktīvās vielas sintēzes starpprodukta apjoma palielināšana
123	Pharmacia Italia S.p.A	Farmorubicin PFS 50 mg/25 ml, šķīdums injekcijām 2 mg/ml	04-0056	Galaprodukta ražošanas procesā iesaistītā ražotāja nosaukuma maiņa; aktīvās vielas sintēzes starpprodukta apjoma palielināšana

1	2	3	4	5
124	Pharmacia Italia S.p.A	Farmorubicin RD 10 mg, pulveris injekciju šķīdums pagatavošanai 10 mg	99-0122	Galaprodukta ražošanas procesā iesaistītā ražotāja nosaukuma maiņa; aktīvās vielas sintēzes starpprodukta apjoma palielināšana
125	Pharmacia Italia S.p.A	Farmorubicin RD 50 mg, pulveris injekciju šķīdums pagatavošanai 50 mg	99-0123	Galaprodukta ražošanas procesā iesaistītā ražotāja nosaukuma maiņa; aktīvās vielas sintēzes starpprodukta apjoma palielināšana
126	Laboratoire Aventis	Imovane 7,5 mg, apvalkotās tabletes pa 7,5 mg	98-0590	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Aventis Pharma Specialities, Francija; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: kontrindikācijās palielināts pacienta vecums līdz 18 gadiem, no kura zāles iesaka lietot, mijiedarbībā sīkāk aprakstīta iedarbība ar CYP3A4 inhibitoriem, blakusparādību uzskaitījums stipri paplašināts
127	Schering AG	Resovist, šķīdums injekcijām pa 0,5 mmol/Fe ml	03-0089	Ražošanas vieta pārvietota no Charlottenburg rūpnīcas uz Wedding rūpnīcu Berlīnē, kurā veic daļu no ražošanas procesa ar nelielām izmaiņām sērijas apjoma ražošanā
128	Ilsanta JSC	Ringer solution, šķīdums infūzijām	01-0265	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
129	Ilsanta JSC	Solutio Mannitoli 10 %, šķīdums injekcijām 10 %	01-0003	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
130	Ilsanta JSC	Solutio Mannitoli 15 %, šķīdums injekcijām 15 %	01-0004	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
131	Ilsanta JSC	Ringer acetate intravenous infusion, šķīdums infūzijām	96-0091	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
132	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o.	10 % Dekstran 40 000, šķīdums infūzijām 100 mg/ml	03-0349	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā

1	2	3	4	5
133	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o.	6 % Dekstran 70 000, šķīdums infūzijām 60 mg/ml	04-0355	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
134	Ilsanta JSC	Sol.Natrii chloride 0,9 %, šķīdums infūzijām un irigācijām 0,9 %	96-0312	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
135	Ilsanta JSC	Sterile water for injection, šķīdums injekcijām	96-0090	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
136	Ilsanta JSC	Ringer solution, šķīdums infūzijām	01-0265	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
137	Ilsanta JSC	Ringer acetate intravenous infusion, šķīdums infūzijām	96-0091	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
138	Ilsanta JSC	Sol.Natrii chloride 0,9 %, šķīdums infūzijām un irigācijām 0,9 %	96-0312	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
139	Ilsanta JSC	Sterile water for injection, šķīdums injekcijām	96-0090	Iepakojamā materiāla nosaukuma maiņa
140	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 25 mg	00-0120	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
141	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 50 mg	00-0121	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
142	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 100 mg	00-0122	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
143	Janssen-Cilag International NV	Topamax, kapsulas pa 15 mg	00-0474	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS

1	2	3	4	5
144	Janssen-Cilag International NV	Topamax, kapsulas pa 25 mg	00-0475	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
145	Lek Pharmaceuticals d.d	Tulip 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0107	Izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs
146	Lek Pharmaceuticals d.d	Tulip 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0108	Izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas testēšanas metodēs
147	Gedeon Richter Ltd	Vermox, tabletes pa 100 mg	96-0365	Alternatīvs ražotājs - turpmāk: Gedeon Richter Romania S.A., Rumānija; Gedeon Richter Ltd., Ungārija; tiešā iepakojuma materiāla maiņa; alternatīvi sērijas lielumi; aktualizēta galaprodukta kvalitātes specifikācija; uzglabāšanas laika pagarināšana līdz 5 gadiem
148	Baxter Vaccine AG	FSME-IMMUN 0,25 ml Junior, suspensija injekcijām pilnšļircē	03-0400	Uzglabāšanas laika maiņa uz 24 mēnešiem (pilnšļircei ar integrētu adatu); izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
149	Novartis Finland Oy	Elidel, krēms 1 %	02-0184	Izmaiņas ražošanas procesa aprakstā un kontroles metodēs
150	AstraZeneca AB, Sordertalje	Atacand 8 mg, tabletes pa 8 mg	99-0118	Jauna indikācija - hroniska sirds mazspēja; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
151	AstraZeneca AB, Sordertalje	Atacand 16 mg, tabletes pa 16 mg	99-0119	Jauna indikācija - hroniska sirds mazspēja; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
152	Orion Corporation Orion Pharma	Buventol Easyhaler, pulveris inhalācijām 100 µg/devā	00-1012	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā, lai saskaņotu ar Ph. Eur. monogrāfiju
153	Orion Corporation Orion Pharma	Buventol Easyhaler, pulveris inhalācijām 200 µg/devā	00-1013	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā, lai saskaņotu ar Ph. Eur. monogrāfiju



1	2	3	4	5
154	Novartis Finland Oy	Trileptal, apvalkotās tabletes pa 150 mg	99-0278	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
155	Novartis Finland Oy	Trileptal, apvalkotās tabletes pa 300 mg	99-0279	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
156	Novartis Finland Oy	Trileptal, apvalkotās tabletes pa 600 mg	99-0280	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
157	Amersham plc.	Myoview, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	03-0237	Jauna indikācija: krūts audzēja attēlveidošana; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
158	Amersham plc.	Myoview, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	03-0237	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
159	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 200 mg, pulveris injekcijām pa 200 mg	96-0498	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
160	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 500 mg, pulveris injekcijām pa 500 mg	96-0499	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
161	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 1 g, pulveris injekcijām pa 1 g	96-0500	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
162	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 25 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 25 mg/2 ml	03-0096	Izmaiņas galprodukta specifikācijā, specifikācijas limitu paplašināšana (benzilspirts)
163	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 37,5 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 37,5 mg/2 ml	03-0097	Izmaiņas galprodukta specifikācijā, specifikācijas limitu paplašināšana (benzilspirts)
164	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 50 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 50 mg/2 ml	03-0098	Izmaiņas galprodukta specifikācijā, specifikācijas limitu paplašināšana (benzilspirts)
165	Janssen-Cilag International NV	Eprex 40 000, šķīdums injekcijām 40 000 SV/1 ml	02-0073	Sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas ampulu pildīšanas procesā; ražošanas procesa kontroles metodes maiņa
166	Janssen-Cilag International NV	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/1 ml flakonos	97-0315	Sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas ampulu pildīšanas procesā; ražošanas procesa kontroles metodes maiņa
167	Janssen-Cilag International NV	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/1 ml flakonos	97-0313	Sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas ampulu pildīšanas procesā; ražošanas procesa kontroles metodes maiņa

1	2	3	4	5
168	Janssen-Cilag International NV	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/1 ml flakonos	97-0314	Sērijas apjoma palielināšana; izmaiņas ampulu pildīšanas procesā; ražošanas procesa kontroles metodes maiņa
169	Baxter S.A.	Recombinate Antihæmophilic Factor 250 IU, liofilizēts pulveris 250 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	96-0620	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
170	Baxter S.A.	Recombinate Antihæmophilic Factor 500 IU, liofilizēts pulveris 500 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	02-0333	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
171	Baxter S.A.	Recombinate Antihæmophilic Factor 1000 IU, liofilizēts pulveris 1000 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	02-0334	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
172	Leo Pharmaceutical Products	Daivobet, ziede	03-0019	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā, pamatojoties uz jaunākā PSUR apkopojumu
173	Novartis Finland Oy	Aredia 15 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 15 mg	95-0008	Zāļu aprakstā sadaļa "Blakusparādības" papildināta ar iespējamu osteonekrozi; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
174	Alpharma Ltd	Ibuprofen Alpharma tablets 200 mg, apvalkotās tabletes pa 200 mg	00-0142	Izmaiņas galaprodukta specififikācijā; izmaiņas starpstadiju kontrolē
175	Alpharma Ltd	Ibuprofen Alpharma tablets 400 mg, apvalkotās tabletes pa 400 mg	00-0143	Iepakojuma maiņa; izmaiņas galaprodukta specififikācijā; izmaiņas starpstadiju kontrolē
176	Alpharma Ltd	Ibuprofen Alpharma tablets 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	00-0144	Iepakojuma maiņa; izmaiņas galaprodukta specififikācijā; izmaiņas starpstadiju kontrolē
177	Schering AG	Yarina, tabletes	00-0463	Izmaiņas aktīvās vielas pārbaūžu metodēs
178	Schering AG	Yarina, tabletes	00-0463	Izmaiņas galaprodukta kvalitātes specififikācijā
179	Schering AG	Yarina, tabletes	00-0463	Aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņa maiņa
180	Bayer HealthCare AG	Nimotop 30 mg, tabletes pa 30 mg	00-1164	Alternatīva metode palīgvielas kvalitātes noteikšanai
181	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Priorix, pulveris injekcijām + šķīdinātājs pilnšļircē	99-0657	Izmaiņas primārajā iepakojumā
182	Gedeon Richter Ltd	Postinor-2, tabletes	96-0366	Baltijas iepakojums ar uzlīmi latviešu valodā
183	Schering-Plough Europe	Nasonex, deguna aerosols 0,05 %	00-0820	Nelielas izmaiņas galaprodukta specififikācijā
184	Biogal Pharmaceutical Works Ltd	Nittyfor Solution, šķīdums 0,5 %	00-0785	Nelielas izmaiņas galaprodukta specififikācijā
185	Hexal AG	Acic 200, tabletes	03-0122	Atjaunoti Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāti aktīvai vielai
186	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Havrix 1440, suspensija injekcijām	02-0026	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā

1	2	3	4	5
187	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Havrix 720, suspensija injekcijām	96-0351	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā
188	UCB Pharma Oy Finland	Cirrus, ilgstošās darbības tabletes 5 mg/120 mg	04-0345	Izmaiņas sakarā ar atjaunotu Ph. Eur. atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai
189	UCB Pharma Oy	Zyrtec 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg N7, N10	98-0688	Izmaiņas sakarā ar atjaunotu Ph. Eur. atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai
190	UCB Pharma Oy	Zyrtec 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg N30	98-0731	Izmaiņas sakarā ar atjaunotu Ph. Eur. atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai
191	UCB Pharma Oy	Zyrtec 1 mg/ml, šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	98-0791	Izmaiņas sakarā ar atjaunotu Ph. Eur. atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai
192	UCB Pharma Oy	Zyrtec 10 mg/ml, pilieni iekšķīgai lietošanai 10 mg/ml	98-0730	Izmaiņas sakarā ar atjaunotu Ph. Eur. atbilstības sertifikātu aktīvajai vielai
193	Fresenius Kabi AB	Structolipid, emulsija infūzijām	02-0009	Izmaiņas palīgvielu specifikācijā, izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodēs
194	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Engerix B 10 mcg/0,5 ml vial, suspensija injekcijām 10 µg/0,5 ml	02-0216	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā
195	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Engerix B 20 mcg/ ml vial, suspensija injekcijām 20 µg/ml	02-0217	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā
196	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Engerix B 10 mcg/0,5 ml prefilled syringe, suspensija injekcijām 10 µg/0,5 ml	97-0007	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā

1	2	3	4	5
197	GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Engerix B 20 mcg/ ml prefilled syringe, suspensija injekcijām 20 µg/ ml	02-0249	Mainīti kvalitātes kontroles testi ražošanas procesā
198	Baxter AG	Endobulin S/D 500 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 500 mg	98-0296	Izmaiņas, kas atspoguļo atjaunotu kvalitātes kontroles procesu; marķējuma uzlīme; izmaiņas starpproduktu kvalitātes kontrolē, izmaiņas injekciju ūdens specifiskācijā atbilstoši Ph. Eur.; atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
199	Baxter AG	Endobulin S/D 2500 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 2500 mg	03-0223	Izmaiņas, kas atspoguļo atjaunotu kvalitātes kontroles procesu; marķējuma uzlīme; izmaiņas starpproduktu kvalitātes kontrolē, izmaiņas injekciju ūdens specifiskācijā atbilstoši Ph. Eur.; atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
200	Baxter AG	Endobulin S/D 5000 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 5000 mg	03-0224	Izmaiņas, kas atspoguļo atjaunotu kvalitātes kontroles procesu; marķējuma uzlīme; izmaiņas starpproduktu kvalitātes kontrolē, izmaiņas injekciju ūdens specifiskācijā atbilstoši Ph. Eur.; atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
201	Baxter AG	Endobulin S/D 10 000 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 10 000 mg	03-0225	Izmaiņas, kas atspoguļo atjaunotu kvalitātes kontroles procesu; marķējuma uzlīme; izmaiņas starpproduktu kvalitātes kontrolē, izmaiņas injekciju ūdens specifiskācijā atbilstoši Ph. Eur.; atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
202	Schering AG	Yarina, tabletes	00-0463	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
203	Torrent Pharma Ltd	Diclomax, solution for injection 25 mg/ml	00-1186	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
204	Torrent Pharma Ltd	Ranitin, solution for injection 25 mg/ml	00-1189	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
205	Orion Corporation Orion Pharma	Diviseq, tabletes	03-0190	Atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai, izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā un pārbaudes metodēs, izmaiņas specifiskācijā, lai panāktu atbilstību Ph. Eur. prasībām
206	Orion Corporation Orion Pharma	Divina, tabletes	00-0518	Farmakopejas atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai, izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā un pārbaudes metodēs, izmaiņas specifiskācijā, lai panāktu atbilstību Ph. Eur. Prasībām
207	Nycomed Austrija GmbH	Actovegin 200 mg solution for injection, šķīdums injekcijām 200 mg/5 ml	99-0290	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
208	Nycomed Austrija GmbH	Actovegin 80 mg solution for injection, šķīdums injekcijām 80 mg/2 ml	94-0028	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
209	Solvay Pharmaceuticals B.V	Influvac, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	00-1107	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
210	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A	Heviran, apvalkotās tabletes pa 200 mg	02-0446	Jauns ārējā marķējuma dizains
211	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A	Heviran, apvalkotās tabletes pa 400 mg	02-0447	Jauns ārējā marķējuma dizains
212	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A	Heviran, apvalkotās tabletes pa 600 mg	02-0448	Jauns ārējā marķējuma dizains

1	2	3	4	5
213	Boehringer Ingelheim International GmbH	Actilyse 50 mg, pulveris injekcijām 50 mg ar šķīdinātāju	97-0192	Jauns papildus substances ražotājs
214	Lek Pharmaceuticals d.d	Sanval 10 mg tabletes, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0463	Mainīts Baltijas marķējums uz iepakojumu latviešu valodā
215	Lek Pharmaceuticals d.d	Ortanol 20 mg, cietās kapsulas pa 20 mg	04-0167	Mainīts Baltijas marķējums uz iepakojumu latviešu valodā
216	Baxter Vaccine AG	FSME-IMMUN 0,5 ml, suspensija injekcijām pilnšīrcē 2,4 µg/0,5 ml	04-0139	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
217	Biochemie GmbH	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	Atjaunots Ph. Eur. atbilstības sertifikāts
218	Biochemie GmbH	Curam 156,25 mg/5 ml, pulveris iekšķīgi lietojamas suspensija pagatavošanai 156,25 mg/5 ml	01-0062	Atjaunots Ph. Eur. atbilstības sertifikāts
219	Biochemie GmbH	Curam 312,5 mg/5 ml, pulveris iekšķīgi lietojamas suspensija pagatavošanai 312,5 mg/5 ml	01-0063	Atjaunots Ph. Eur. atbilstības sertifikāts
220	The Mentholum Company Ltd	Deep Heat Rub, krēms	00-1176	Izmaiņas marķējumā- Baltijas marķējums
221	Chemical Works of Gedeon Richter Ltd	Fraxem, kapsulas pa 20 mg	00-0215	Atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
222	Janssen Pharmaceutica NV	Orungal, kapsulas pa 100 mg	98-0557	Jauns papildus aktīvās vielas ražotājs



1	2	3	4	5
223	Laboratoire Aventis	Clexane 6000 anti-Xa IU/0,6 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 6000 anti-Xa SV/0,6 ml	98-0719	Izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
224	Laboratoire Aventis	Clexane 10000 anti-Xa IU/1 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 10000 anti-Xa SV/1 ml	98-0721	Izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
225	Laboratoire Aventis	Clexane 2000 anti-Xa IU/0,2 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 2000 anti-Xa SV/0,2 ml	98-0717	Izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
226	Laboratoire Aventis	Clexane 4000 anti-Xa IU/0,4 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 4000 anti-Xa SV/0,4 ml	98-0718	Izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
227	Laboratoire Aventis	Clexane 8000 anti-Xa IU/0,8 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 8000 anti-Xa SV/0,8 ml	98-0720	Izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
228	Boehringer Ingelheim International GmbH	Berotec N 100 µg, dozēts aerosols 100 µg	00-0611	Substances pārbaudes perioda pagarināšana no 3 līdz 4 gadiem
229	Boehringer Ingelheim International GmbH	Berodual N, dozēts aerosols	01-0176	Substances pārbaudes perioda pagarināšana no 3 līdz 4 gadiem

1	2	3	4	5
230	Gedeon Richter Ltd.	Diroton 5 mg, tabletes pa 5 mg	98-0833	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā, iesniegts Ph. Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
231	Gedeon Richter Ltd.	Diroton 10 mg, tabletes pa 10 mg	98-0832	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā, iesniegts Ph. Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
232	Gedeon Richter Ltd.	Diroton 20 mg, tabletes pa 20 mg	98-0831	Nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā, iesniegts Ph. Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
233	Sicor Biotech UAB	Realdiron 1 000 000 IU, pulveris injekcijām 1 000 000 SV	95-0035	Jauns marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
234	Schering AG	Magnevist, šķīdums injekcijām pa 0,5 mmol/ml	98-0027	Specifikācijas maiņa meglumīnam, lai saskaņotu to ar Eiropas farmakopeju
235	Schering AG	Urografin 60 %, šķīdums injekcijām	96-0116	Specifikācijas maiņa meglumīnam, lai saskaņotu to ar Eiropas farmakopeju
236	Schering AG	Urografin 76 %, šķīdums injekcijām	96-0117	Specifikācijas maiņa meglumīnam, lai saskaņotu to ar Eiropas farmakopeju
237	Gedeon Richter Ltd	Decaris 150 mg tablets, tabletes pa 150 mg	96-0327	Papildus galaprodukta iepakojšanas vieta; izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
238	Gedeon Richter Ltd	Prednisolon, tabletes pa 5 mg	96-0251	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; jauna papildus ražošanas vieta; papildus sērijas izlaides lielums
239	Novartis Finland Oy	Co-Diovan 160/12,5, apvalkotās tabletes pa 160/12,5 mg	02-0393	Nelielas izmaiņas aktīvās substances ražošanas procesā; izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā
240	SmithKline Beecham plc	Bactroban 2 %, ziede 2 %	00-0828	Jauns papildus iepakojamā materiāla piegādātājs

1	2	3	4	5
241	Novartis Finland Oy	Famvir 125 mg, tabletes pa 125 mg	02-0316	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; nelielas izmaiņas pārbaūžu metodēs
242	Novartis Finland Oy	Famvir 250 mg, tabletes pa 250 mg	02-0317	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; nelielas izmaiņas pārbaūžu metodēs
243	Novartis Finland Oy	Famvir 500 mg, tabletes pa 500 mg	02-0318	Nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; nelielas izmaiņas pārbaūžu metodēs
244	Schering AG	Urografin 76 %, šķīdums injekcijām	96-0117	Izmaiņas procesa kontrolē, kas radušās produkta ražošanas laikā
245	AstraZeneca UK Limited	Zoladex 3,6 mg, implantāts pilnšļircē 3,6 mg	97-0328	Jauns marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
246	AstraZeneca UK Limited	Zoladex LA 10,8 mg, implantāts pilnšļircē 10,8 mg	97-0327	Jauns marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
247	GlaxoSmithKline Export Ltd	Zinnat 125 mg, apvalkotās tabletes pa 125 mg	97-0233	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs
248	GlaxoSmithKline Export Ltd	Zinnat 250 mg, apvalkotās tabletes pa 250 mg	97-0234	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs
249	GlaxoSmithKline Export Ltd	Zinnat 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	97-0235	Izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas galaprodukta testēšanas metodēs
250	Stirolbiofarm Baltikum SIA	Loperamīds, kapsulas pa 0,002 g	01-0086	Galaprodukta ārējā izskata maiņa (kapsulu apvalka krāsas maiņa), galaprodukta uzglabāšanas laika pagarināšana līdz 1 gadam un 6 mēnešiem
251	Sanofi-Synthelabo France	Lipanol 100 mg, kapsulas	96-0642	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
252	AstraZeneca UK Limited	Meronem 500 mg, pulveris i.v.injekciju šķīduma pagatavošanai 500 mg	98-0292	Jauns iepakojums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā; Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā "Devas" - precizēta lietošana cistiskās fibrozes ārstēšanai pieaugušajiem un bērniem no 4 - 18 gadiem ar cistisko fibrozi hronisku apakšējo elpošanas ceļu infekciju akūtu paasinājumu ārsēšanai; jauna Lietošanas instrukcija
253	AstraZeneca UK Limited	Meronem 1 g, pulveris i.v.injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	98-0293	Jauns iepakojums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā; Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā "Devas" - precizēta lietošana cistiskās fibrozes ārstēšanai pieaugušajiem un bērniem no 4 - 18 gadiem ar cistisko fibrozi hronisku apakšējo elpošanas ceļu infekciju akūtu paasinājumu ārstēšanai; jauna Lietošanas instrukcija
254	Berlin-Chemie AG/Menarini Group	Raniberl 150, apvalkotās tabletes pa 150 mg	97-0350	Papildus iepakojums - paciņā pa 10 tabletēm; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

VZA Zāļu reģistrācijas  
komisijas priekšsēdētājs  
profesors I.Purviņš