

Npk	Firma	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Gedeon Richter Ltd.	Escapelle, tabletes pa 1,5 g	04-0318	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija - mainīts lietošanas laiks pēc neaizsargāta dzimumakta no 96 uz 72 stundām, jauns marķējums
2	Novartis Pharma S.A.S.	Voltaren Ophtha, acu pilieni 0,1 %	00-0487	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz ExcelVision, Francija (bija: Ciba Vision Faure); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - retos gadījumos iespējama radzenes čūla vai radzene kļūst plānāka
3	AWD Pharma Ltd.	Atenolol 50 mg, tabletes pa 50 mg	00-0997	Pievienota sērijas izlaides vieta - Pliva Lachema A.S., Čehija
4	AWD Pharma Ltd.	Atenolol 100 mg, tabletes pa 100 mg	00-0998	Pievienota sērijas izlaides vieta - Pliva Lachema A.S., Čehija
5	AWD Pharma Ltd.	Statex 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0460	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o., Horvātija (bija: Pliva d.d.), pievienota sērijas izlaides vieta - Pliva Lachema A.S., Čehija
6	AWD Pharma Ltd.	Statex 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0461	Ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o., Horvātija (bija: Pliva d.d.), pievienota sērijas izlaides vieta - Pliva Lachema A.S., Čehija
7	Mepha Lda.	Gasec-20, kapsulas pa 20 mg	96-0146	Papildus izlaides vietas iesaistīšana
8	Mepha Lda.	Mephaquin, apvalkotās tabletes p 250 mg	96-0214	Papildus izlaides vietas iesaistīšana
9	Pfizer Health AB	Microlax, mikroklizma 5 ml	00-0919	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB)

1	2	3	4	5
10	Pfizer Health AB	Nicorette Mint, košļājamā gumija 2 mg	95-0259	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB); IB tipa izmaiņas; gatavā produkta ražošanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi.
11	Pfizer Health AB	Nicorette Mint, košļājamā gumija 4 mg	00-1124	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB)
12	Pfizer Health AB	Nicorette, transdermālie plāksteri 5 mg/16 h	95-0258	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB)
13	Pfizer Health AB	Nicorette, transdermālie plāksteri 10 mg/16 h	00-1194	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB)
14	Pfizer Health AB	Nicorette, transdermālie plāksteri 15 mg/16 h	00-1195	Galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Health AB, Zviedrija (bija: Pharmacia AB)
15	Galderma International	Loceryl cream, krēms 0,25 %	02-0152	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma S.A.)
16	Galderma International	Loceryl, nagu laka 5 %	98-0496	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma S.A.)
17	Galderma International	Differin, gels 0,1 %	02-0039	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma S.A.)
18	Galderma International	Differin, krēms 0,1 %	02-0040	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma S.A.)
19	Berlin-Chemie AG/Menarini Group	Nimesil, granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	00-0460	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, maiņa uz Laboratorios Menarini S.A., Spānija (bija: Laboratori Guidotti S.p.A., Itālija)

1	2	3	4	5
20	Janssen-Cilag International NV	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/1 ml flakonos	97-0315	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
21	Janssen-Cilag International NV	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/0,5 ml pilnšļircēs	02-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
22	Janssen-Cilag International NV	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/1 ml flakonos	97-0313	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
23	Janssen-Cilag International NV	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/0,4 ml pilnšļircēs	02-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
24	Janssen-Cilag International NV	Eprex 40 000, šķīdums injekcijām 40 000 SV/1 ml	02-0073	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
25	Janssen-Cilag International NV	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/1 ml flakonos	97-0314	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
26	Janssen-Cilag International NV	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/1 ml pilnšļircēs	02-0255	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā - papildus telpas, jaunas iekārtas un CIP sistēma
27	Aventis Pasteur S.A.	Meningococcal polysaccharide vaccine A + C, pulveris injekcijām + šķīdinātājs	97-0254	IB tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielu sastāvā – vakcīnas šķīdinātāja sastāvā
28	UCB Pharma Oy	Xyzal, apvalkotās tabletes pa 5 mg	03-0563	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; IA tipa izmaiņas: sērijas izlaides vietas maiņa Īrijai un Lielbritānijai
29	Pfizer Consumer Healthcare	Hexoraletten N, sūkājamās tabletes	98-0597	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārā iepakojuma pārbaudes metodē
30	Vitabalans Oy	Prostan, tabletes	04-0357	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 3 gadiem uz 5 gadiem
31	Glaxo Group Limited	Imuran, tabletes pa 50 mg	98-0510	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas
32	Vitabalans Oy	Paramax Rapid 500 mg, tabletes pa 500 mg	04-0344	IB tipa izmaiņas: jaunu pārbaūžu vai jaunu normu ierobežojumu pievienošana testos, ko izdara ražošanas gaitā vai ierobežojumos, kurus piemēro zāļu ražošanas laikā

1	2	3	4	5
33	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Panadol Extra Tablets, tabletes	98-0700	IB tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta ražošanā
34	Ranbaxy UK Ltd.	Klabax 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	02-0054	IA tipa izmaiņas: mainīts uzraksts uz apvalkotajām tabletēm
35	PAS "Grindeks"	Somnols 7,5 mg, tabletes pa 7,5 mg	99-0260	IB tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta iepakojuma lielumā
36	Ranbaxy UK Ltd.	Invoril-10, tabletes pa 10 mg	00-0952	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
37	Ranbaxy UK Ltd.	Invoril-5, tabletes pa 5 mg	00-0951	IA tipa izmaiņas: papildus galaprodukta sērijas apjoma ieviešana, izmaiņas ražošanas procesā.
38	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums injekcijām 1 g/5 ml	99-0321	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
39	UCB Pharma Oy	Nootropil, šķīdums injekcijām 3 g/15 ml	99-0320	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
40	Teva Pharma B.V.	Cyclovent Cyclocaps, inhalācijas pulveris cietās kapsulās pa 0,04 mg	04-0085	IA tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijas II daļā
41	Schering OY	Bonafos 400 mg, kapsulas pa 400 mg	95-0246	IB tipa izmaiņas: aizstāts iepakojuma komponenta piegādātājs
42	Schering OY	Bonafos 800 mg, tabletes pa 800 mg	01-0138	IB tipa izmaiņas: aizstāts iepakojuma komponenta piegādātājs
43	Schering OY	Mirena, intrauterīnā spirāle 20 µg/24 h	99-0502	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
44	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Infanrix, suspensija injekcijām	96-0350	IA tipa izmaiņas: izmaiņas apstiprināto bioloģiski aktīvo vielu pārbaužu metodēs
45	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Infanrix-IPV + Hib, liofilizēts pulveris injekcijām	00-1011	IA tipa izmaiņas: izmaiņas apstiprināto bioloģiski aktīvo vielu pārbaužu metodēs

1	2	3	4	5
46	Hexal AG	Amlocard 5, tabletes pa 5 mg	02-0346	IB tipa izmaiņas: galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas, kas saistītas ar neapstiprinātu iepakojuma lielumu
47	Hexal AG	Amlocard 10, tabletes pa 10 mg	02-0347	IB tipa izmaiņas: galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas, kas saistītas ar neapstiprinātu iepakojuma lielumu
48	Pfizer Limited	Neurontin 100 mg, kapsulas pa 100 mg	01-0276	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārajā iepakojuma pārbaudes metodē, tablešu apvalka svara vai kapsulu apvalka svara izmaiņas, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
49	Pfizer Limited	Neurontin 300 mg, kapsulas pa 300 mg	01-0277	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārajā iepakojuma pārbaudes metodē, tablešu apvalka svara vai kapsulu apvalka svara izmaiņas, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
50	Pfizer Limited	Neurontin 400 mg, kapsulas pa 400 mg	01-0278	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārajā iepakojuma pārbaudes metodē, tablešu apvalka svara vai kapsulu apvalka svara izmaiņas, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā

1	2	3	4	5
51	Pfizer Limited	Neurontin, apvalkotās tabletes pa 600 mg	03-0016	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārajā iepakojuma pārbaudes metodē, tablešu apvalka svara vai kapsulu apvalka svara izmaiņas, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
52	Pfizer Limited	Neurontin, apvalkotās tabletes pa 800 mg	03-0017	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta primārajā iepakojuma pārbaudes metodē, tablešu apvalka svara vai kapsulu apvalka svara izmaiņas, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
53	Aventis Pasteur S.A.	Pneumo 23, šķīdums injekcijām	97-0150	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
54	Aventis Pasteur S.A.	Pneumo 23, šķīdums injekcijām	97-0150	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
55	Vitabalans Oy	Toncils Blackcurrant, sūkājamās tabletes	03-0442	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas izmaiņas; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
56	Vitabalans Oy	Toncils Peppermint, sūkājamās tabletes	03-0444	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas izmaiņas; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
57	Vitabalans Oy	Toncils Lemon, sūkājamās tabletes	03-0443	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas izmaiņas; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
58	AstraZeneca AB, Sordertalje	Atacand 8 mg, tabletes pa 8 mg	99-0118	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas starpprodukta CV-11974 ražotāja adreses maiņa, aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
59	AstraZeneca AB, Sordertalje	Atacand 16 mg, tabletes pa 16 mg	99-0119	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas starpprodukta CV-11974 ražotāja adreses maiņa, aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
60	Bristol Myers Squibb Eesti AS	Maxipime, pulveris injekcijām pa 1 g	98-0434	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā izmantotā reaģenta specifikācijā

1	2	3	4	5
61	Vitabalans Oy	Paramax Rapid 500 mg, tabletes pa 500 mg	04-0344	IA tipa izmaiņas: izmaiņas akceptētajā galaprodukta pārbaudes metodē
62	Glaxo Group Ltd., Greenford	Tracrium Injection, šķīdums injekcijām pa 25 mg/2,5 ml	97-0520	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
63	Glaxo Group Ltd., Greenford	Tracrium Injection, šķīdums injekcijām pa 50 mg/5 ml	97-0521	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
64	Glaxo Group Ltd.	Valtrex, apvalkotās tabletes pa 500 mg	99-0877	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
65	Vitabalans Oy	Multi-B strong, apvalkotās tabletes	96-0559	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
66	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Alka-prim, putojošās tabletes	97-0443	II tipa izmaiņas: iepakojuma maiņa
67	Schering OY	Mirena, intrauterīnā spirāle 20 µg/24 h	99-0502	II tipa izmaiņas: sterilizācijas vietas pārceļšana
68	Schering AG	Androcur 50, tabletes pa 50 mg	95-0266	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā, izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē
69	Hoffmann La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā	Copegus, apvalkotās tabletes pa 200 mg	04-0356	IB tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
70	AstraZeneca AB	Oxis Turbuhaler 4,5 mcg/dose, pulveris inhalācijām 4,5 µg/devā	98-0533	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvai vielai, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
71	AstraZeneca AB	Oxis Turbuhaler 9 mcg/dose, pulveris inhalācijām 9 µg/devā	98-0532	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvai vielai, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
72	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler, dozēts pulveris inhalācijām 80/4,5 µg/devā	02-0010	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvai vielai, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
73	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler, dozēts pulveris inhalācijām 160/4,5 µg/devā	02-0011	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvai vielai, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai

1	2	3	4	5
74	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler 320/9 mcg/dose, dozēts pulveris inhalācijām 320/9 µg/devā	04-0297	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvai vielai, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
75	Novo Nordisk A/S	Activelle, apvalkotās tabletes	00-0719	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
76	Novo Nordisk A/S	Trisequens, tabletes	98-0705	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
77	Novo Nordisk A/S	Kliogest, apvalkotās tabletes	98-0297	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
78	Novo Nordisk A/S	Estrofem 1 mg, tabletes pa 1 mg	00-0579	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
79	Novo Nordisk A/S	Estrofem 2 mg, tabletes pa 2 mg	00-0580	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs

1	2	3	4	5
80	Novo Nordisk A/S	Vagifem, apvalkotās vaginālās tabletes pa 25 µg	99-0357	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
81	Novo Nordisk A/S	Novofem, apvalkotās tabletes	03-0303	IB izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs
82	Orion Corporation	Tamoxifen 20 mg, tabletes pa 20 mg	03-0191	II tipa izmaiņas: jauns iepakojums latviešu valodā (marķējums)
83	Orion Corporation	Tamoxifen 20 mg, tabletes pa 20 mg	03-0191	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
84	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 25 mg	00-0120	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas iepakojums papildus esošajam iepakojumam ar uzlīmi latviešu valodā
85	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 50 mg	00-0121	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas iepakojums papildus esošajam iepakojumam ar uzlīmi latviešu valodā
86	Janssen-Cilag International NV	Topamax, apvalkotās tabletes pa 100 mg	00-0122	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas iepakojums papildus esošajam iepakojumam ar uzlīmi latviešu valodā
87	Nycomed Austria GmbH	Actovegin Forte, dražejas pa 200 mg	94-0030	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
88	Les Laboratoires Servier	Tertensif SR, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 1,5 mg	99-0028	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana pakšanai un uzglabāšanai, aktīvās vielas ražošanas vietas svīturošana; IB tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā

1	2	3	4	5
89	AstraZeneca UK Limited	Casodex 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	98-0735	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs; IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē
90	AstraZeneca UK Limited	Casodex 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	02-0267	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta vai reaģenta pārbaudes metodēs; IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē
91	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Gabagamma 100, kapsulas pa 100 mg	03-0384	IA tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā; IB tipa izmaiņas: jaunas sērijas pārbaudes vietas iekļaušana
92	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Gabagamma 300, kapsulas pa 300 mg	03-0385	IA tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā; IB tipa izmaiņas: jaunas sērijas pārbaudes vietas iekļaušana
93	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Gabagamma 400, kapsulas pa 400 mg	03-0386	IA tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā; IB tipa izmaiņas: jaunas sērijas pārbaudes vietas iekļaušana
94	Dr.Falk Pharma GmbH	Budenofalk, kapsulas pa 3 mg	00-1222	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas saskaņošana ar ES apstiprināto - pievienota kontrindikācija "aknu ciroze ar portālas hipertensijas simptomiem"
95	Janssen Pharmaceutica N.V.	Orungal, šķīdums iekšķīgai lietošanai 10 mg/ml	00-0375	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Eiropas farmakopejai
96	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Proscar, tabletes pa 5 mg	95-0055	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju - alternatīvs aktīvās vielas piegādātājs
97	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Propecia, apvalkotās tabletes pa 1 mg	01-0295	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju - alternatīvs aktīvās vielas piegādātājs
98	Pfizer Limited	Celebrex, kapsulas pa 100 mg	01-0288	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā un Zāļu aprakstā
99	Pfizer Limited	Celebrex, kapsulas pa 200 mg	01-0289	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā un Zāļu aprakstā

1	2	3	4	5
100	Gedeon Richter Ltd.	Lindynette 20, apvalkotās tabletes 0,020 mg/0,075 mg	04-0001	I tipa izmaiņas; galaprodukta sērijas apjoma maiņa, aktīvai vielai iesniegts Eiropas atbilstības sertifikāts, aktīvai vielai alternatīvs ražotājs
101	Gedeon Richter Ltd.	Lindynette 30, apvalkotās tabletes 0,030 mg/0,075 mg	04-0002	I tipa izmaiņas; galaprodukta sērijas apjoma maiņa, aktīvai vielai iesniegts Eiropas atbilstības sertifikāts, aktīvai vielai alternatīvs ražotājs
102	Laboratoires Fournier S.A.	Tadenan 50 mg, kapsulas	97-0290	IB tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā izņemot sērijas izlaidi, galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
103	Hexal AG	Parkopan 2, tabletes pa 2 mg	03-0123	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas, jauna vai atjaunota TSE sertifikāta izsniegšana par palīgvielu, izmaiņas galaprodukta specifikācijā, IB tipa izmaiņas: jaunu pārbaūžu un jaunu normu ierobežojumu pievienošana testiem, ko izdara ražošanas gaitā, vai piemēro ražošanas laikā, jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā
104	Hexal AG	Parkopan 5, tabletes pa 5 mg	03-0124	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas, jauna vai atjaunota TSE sertifikāta izsniegšana par palīgvielu, izmaiņas galaprodukta specifikācijā, IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jaunu pārbaūžu un jaunu normu ierobežojumu pievienošana testiem, ko izdara ražošanas gaitā, vai piemēro ražošanas laikā, jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā
105	Schering AG	Gadovist 1,0 mmol/ml, šķīdums injekcijām 1,0 mmol/ml	02-0070	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā un Zāļu aprakstā
106	Glaxo SmithKline Biologicals S.A.	Infanrix-IPV + Hib, liofilizēts pulveris injekcijām	00-1011	II tipa izmaiņas: izmaiņas vakcīnu sējmateriāla ieguvē

1	2	3	4	5
107	Glaxo SmithKline Biologicals S.A.	Poliorix, šķīdums injekcijām	03-0562	II tipa izmaiņas: izmaiņas vakcīnu sējmateriāla ieguvē
108	Lek Pharmaceuticals d.d.	Tulip 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0107	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā un specifikācijā
109	Lek Pharmaceuticals d.d	Tulip 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0108	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanā un specifikācijā
110	Hexal AG	Ciral 20, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0309	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē, nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā, galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā, galaprodukta iepakojuma lieluma maiņa
111	Hexal AG	Ciral 30, apvalkotās tabletes pa 30 mg	03-0310	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē, galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā, IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
112	Hexal AG	Ciral 40, apvalkotās tabletes pa 40 mg	03-0311	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē, nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā, galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā
113	Hexal AG	Ciral 60, apvalkotās tabletes pa 60 mg	03-0312	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē, galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā, IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
114	Vitalbans Oy	Toncils Eucalyptus-Anise- Menthol, sūkājamās tabletes	97-0448	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
115	Vitalbans Oy	Toncils Blackcurrant, sūkājamās tabletes	03-0442	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
116	Vitalbans Oy	Toncils Lemon, sūkājamās tabletes	03-0443	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs

1	2	3	4	5
117	Vitabalans Oy	Toncils Peppermint, sūkājamās tabletes	03-0444	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
118	Glaxo SmithKline Biologicals S.A.	Fluarix, suspensija injekcijām	96-0352	IA tipa izmaiņas: papildus pilnšīrču uzpildīšanas vieta
119	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Omegaven, emulsija infūzijām	04-0058	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides vietas nosacījumos un galaprodukta kvalitātes pārbaudē – aizstāts ražotājs, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta testa procedūrā
120	Solvay Pharmaceuticals B.V	Duphalac, šķīdums iekšķīgai lietošanai	99-0641	IA tipa izmaiņas: izmaiņas iepakojuma vai aizvākuma formā vai izmērā
121	Laboratoire Innotech International	Fluditec 0,15 % Dry Cough, šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,15 %	04-0363	II tipa izmaiņas: marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
122	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,25 µg, kapsulas pa 0,25 µg	04-0134	IB tipa izmaiņas: gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa no 3 uz 2 gadiem
123	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,5 µg, kapsulas pa 0,5 µg	04-0135	IB tipa izmaiņas: gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa no 3 uz 2 gadiem
124	Eli Lilly Holdings Limited	Gemzar, pulveris injekcijām pa 1 g	00-0394	II tipa izmaiņas: papildus ražošanas vieta un izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
125	Les Laboratoires Servier	Bioparox, aerosols 0,125 mg/devā	95-0223	II tipa izmaiņas: jauns papildus marķējums latviešu valodā
126	Schering AG	Mirelle, apvalkotās tabletes	02-0068	IA tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas limitu noteikšana) IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
127	Schering AG	Mirelle, apvalkotās tabletes	02-0068	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana) , izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs

1	2	3	4	5
128	Orion Corporation	Fareston, tabletes pa 20 mg	00-0290	I tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
129	Novartis Finland Oy	Voltaren Emulgel, gels 1 %	94-0179	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
130	Aventis Pasteur S.A.	Vaxigrip for pediatric use, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,25 mg	02-0120	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotai monogrāfijai
131	Aventis Pasteur S.A.	Verorab, pulveris un šķīdinātājs suspensija pagatavošanai injekcijai	95-0284	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotai monogrāfijai
132	Aventis Pasteur S.A.	Polio (Sabin) Vero Vaccine oral suspension, suspensija iekšķīgai lietošanai	95-0034	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotai monogrāfijai
133	IVAX-CR a.s.	Ecobec 100 mcg, dozēts aerosols inhalācijām 100 µg/devā	01-0273	IA tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienota sekundārās iepakojšanas vieta
134	IVAX-CR a.s.	Ecobec 250 mcg, dozēts aerosols inhalācijām 250 µg/devā	01-0274	IA tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienota sekundārās iepakojšanas vieta
135	IVAX-CR a.s.	Ecobec 100 mcg Easi-Breathe, aerosols inhalācijām 100 µg/devā	01-0271	IA tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienota sekundārās iepakojšanas vieta
136	IVAX-CR a.s.	Ecobec 250 mcg Easi-Breathe, aerosols inhalācijām 250 µg/devā	01-0272	IA tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienota sekundārās iepakojšanas vieta
137	Nycomed SEFA AS	Dexofan 3 mg/ml, šķīdums iekšķīgai lietošanai 3 mg/ml	99-0289	IA tipa izmaiņas: iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa
138	Nycomed SEFA AS	Dexofan 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	93-0507	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu, II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
139	Schering AG	Magnevist, šķīdums injekcijām 0,5 mmol/ml	98-0027	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā

1	2	3	4	5
140	Bayer HealthCare AG	Adalat Oros 30 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes 30 mg	97-0541	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē
141	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 25 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 25 mg/2 ml	03-0096	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums papildus marķējumam ar uzlīmi latviešu valodā
142	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 37,5 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 37,5 mg/2 ml	03-0097	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums papildus marķējumam ar uzlīmi latviešu valodā
143	Janssen Pharmaceutica NV	Rispolept Consta 50 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 50 mg/2 ml	03-0098	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums papildus marķējumam ar uzlīmi latviešu valodā
144	Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH	Iberogast, tinktūra	02-0274	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā un Zāļu aprakstā, izmaiņas marķējumā
145	Pronova Biocare a.s.	Omacor, kapsulas pa 1000 mg	04-0299	IB tipa izmaiņas: izejmateriāla piegādātāja maiņa, izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa, atjaunota ES atbilstoša TSE sertifikāta iesniegšana
146	Sandoz GmbH	Citalon 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0383	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta pakotāja nosaukuma maiņa
147	Sandoz GmbH	Citalon 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0384	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta pakotāja nosaukuma maiņa
148	Sandoz GmbH	Citalon 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0385	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta pakotāja nosaukuma maiņa

1	2	3	4	5
149	Sandoz GmbH	Citalon 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0383	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta ražotāja un pakotāja nosaukuma maiņa
150	Sandoz GmbH	Citalon 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0384	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta ražotāja un pakotāja nosaukuma maiņa
151	Sandoz GmbH	Citalon 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0385	IA tipa izmaiņas: neiepakotā (bulk) produkta ražotāja un pakotāja nosaukuma maiņa
152	Sicor Biotech UAB	Realdiron 1 000 000 IU, pulveris injekcijām 1 000 000 SV	95-0035	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
153	Sicor Biotech UAB	Realdiron 3 000 000 IU, pulveris injekcijām 3 000 000 SV	01-0081	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
154	Sicor Biotech UAB	Realdiron 6 000 000 IU, pulveris injekcijām 6 000 000 SV	01-0082	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
155	Sicor Biotech UAB	Realdiron 9 000 000 IU, pulveris injekcijām 9 000 000 SV	01-0040	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
156	Sicor Biotech UAB	Realdiron 18 000 000 IU, pulveris injekcijām 18 000 000 SV	01-0083	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
157	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 1 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 1 000 000 SV/flakonā	02-0380	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
158	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 3 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 3 000 000 SV/flakonā	02-0381	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
159	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 6 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 6 000 000 SV/flakonā	02-0382	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts

1	2	3	4	5
160	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 9 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 9 000 000 SV/flakonā	02-0383	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
161	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 18 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 18 000 000 SV/flakonā	02-0384	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
162	Pliva-Lachema a.s.	Leucovorin Ca 10 mg/ml, šķīdums injekcijām 10 mg/ml	03-0278	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija un Zāļu apraksts
163	Janssen-Cilag International NV	Eprex 40 000, šķīdums injekcijām 40 000 SV/1 ml	02-0073	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eprex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja
164	Janssen-Cilag International NV	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/1 ml flakonos	97-0315	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eprex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eprex var ievadīt subkutāni
165	Janssen-Cilag International NV	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/1 ml flakonos	97-0313	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eprex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eprex var ievadīt subkutāni

1	2	3	4	5
166	Janssen-Cilag International NV	Eporex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/1 ml flakonos	97-0314	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
167	Janssen-Cilag International NV	Eporex 1000, šķīdums injekcijām 1000 SV/0,5 ml flakonos	97-0316	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
168	Janssen-Cilag International NV	Eporex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/0,5 ml pilnšļircēs	02-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
169	Janssen-Cilag International NV	Eporex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/0,4 ml pilnšļircēs	02-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni

1	2	3	4	5
170	Janssen-Cilag International NV	Eporex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/1 ml pilnšļircēs	02-0255	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
171	Janssen-Cilag International NV	Eporex 1000, šķīdums injekcijām 1000 SV/0,5 ml pilnšļircēs	02-0252	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
172	Cilag AG	Eporex 5000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs 5000 SV/0,5 ml	01-0404	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
173	Cilag AG	Eporex 6000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs 6000 SV/0,6 ml	01-0405	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni

1	2	3	4	5
174	Cilag AG	Eporex 7000, šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 7000 SV/0,7 ml	01-0406	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
175	Cilag AG	Eporex 8000, šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 8000 SV/0,8 ml	01-0407	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
176	Cilag AG	Eporex 9000, šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 9000 SV/0,9 ml	01-0408	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Brīdinājumi" dots norādījums Eporex subkutānas lietošanas laikā regulāri sekot terapijas efektivitātei, ja pacientiem ir hroniska nieru mazspēja, sadaļā "Devas un lietošana" dots norādījums, ka hroniskas nieru mazspējas slimniekiem, kuriem vēna nav viegli pieejama (netiek veikta hemodialīze vai peritoneāla hemodialīze) Eporex var ievadīt subkutāni
177	Nycomed Austria GmbH	Actovegin 80 mg solution for injection, šķīdums injekcijām 80 mg/2 ml	94-0028	Jauna Lietošanas instrukcija
178	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Fortzaar, apvalkotās tabletes pa 100 mg/25 mg	04-0232	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
----------	----------	----------	----------	----------

ZVA Zāļu reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors I.Purviņš