

Npk	Firma	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	A/s Rīgas farmaceitiskā fabrika	Corvalolum, šķidrums	97-0568	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz A/s Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija (bija: Farmak, JSC, Ukraina); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
2	Serono Austria GmbH	Saizen 8 mg click.easy, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	02-0183	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
3	Ranbaxy (UK) Ltd.	Zyloram 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0448	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielumi; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
4	Ranbaxy (UK) Ltd.	Zyloram 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0449	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielumi; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
5	Ranbaxy (UK) Ltd.	Zyloram 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	03-0450	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielumi; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
6	Zydus France SAS	Stemiz, tabletes pa 10 mg	95-0108	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
7	SIA Unifarma	Wormin 100, tabletes pa 100 mg	95-0079	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
8	Ranbaxy UK Ltd.	Oframax, pulveris injekcijām pa 1000 mg + šķīdinātājs	99-0900	Ražotāja maiņa uz Ranbaxy Ireland Ltd., Īrija (bija: Ranbaxy Laboratories Ltd., Indija); jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
9	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Akne BP5, emulsija	98-0512	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
10	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Akne color, krēmpasta	98-0055	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
11	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Balmandol, eļļas šķidrums	97-0227	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
12	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Betacorton cream, krēms	97-0303	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
13	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Betacorton solution, šķīdums	97-0380	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
14	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Betacorton S solution, šķīdums	97-0225	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
15	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Cololyt, granulas	98-0054	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
16	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	DexOptifen 300, tabletes pa 300 mg	02-0389	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
17	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial Almond Oil ointment, ziede	97-0452	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
18	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial cream, krēms	96-0391	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
19	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial fatty cream, krēms	98-0053	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
20	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial fatty ointment, ziede	96-0092	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
21	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial U Hydrolotio, emulsija	98-0236	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
22	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Excipial U Lipolotio, emulsija	98-0607	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
23	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	HepaGel, gels 400 S.V./g	97-0494	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
24	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Histalgan, liniments	98-0052	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
25	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Histalgan Mite, liniments	98-0051	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
26	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Imacort cream, krēms	97-0163	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
27	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Imazol, krēms	97-0302	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
28	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Inflamac 50, kapsulas pa 50 mg	97-0451	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
29	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Inflamac 75 SR, kapsulas	97-0304	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
30	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Kesaral, ziede	96-0093	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
31	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Kesaral solution, šķīdums	98-0056	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
32	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Mucofluid 200, šķīstošās tabletes pa 200 mg	96-0323	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
33	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Premandol, ziede	98-0511	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
34	Spirig Baltikum Lithuanian-Swiss Ltd.	Resorban cream, krēms	97-0495	Izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes
35	Teva Pharma B.V.	Cefalexin-Teva 250 mg, kapsulas pa 250 mg	97-0614	I tipa izmaiņas: sērijas izlaides vietas maiņa
36	Teva Pharma B.V.	Cefalexin-Teva 500 mg, kapsulas pa 500 mg	97-0615	I tipa izmaiņas: sērijas izlaides vietas maiņa; II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
37	Mepha Lda.	Irfen-800 SR Depotabs, ilgstošās darbības tabletes pa 800 mg	94-0185	IA tipa izmaiņas: jaunas sērijas pārbaudes vietas iesaistīšana
38	Bayer Oy	Saridon, tabletes	99-0309	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā

1	2	3	4	5
39	Bayer Oy	Berocca Calcium & Magnesium, putojošās tabletes	96-0644	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.)
40	Bayer Oy	Bepanthen Ointment 5 %, ziede 5 %	96-0058	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.)
41	Bayer Oy	Bepanthen plus, krēms	97-0121	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.)
42	Bayer Oy	Rennie, tabletes	97-0084	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.)
43	Bayer Oy	Cal-C-Vita, putojošās tabletes	96-0539	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer Sante Familiale S.A.S., Francija (bija: Laboratoires Roche Nicolas S.A.)
44	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA	Regaine, šķīdums ārīgai lietošanai 2 %	00-0479	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Beļģija (bija: Pharmacia&Upjohn)
45	Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA	Regaine, šķīdums ārīgai lietošanai 5 %	00-0480	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV/SA, Beļģija (bija: Pharmacia&Upjohn)
46	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Panadol tablets, tabletes pa 500 mg	98-0356	IA tipa izmaiņas: iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
47	Meda AB	Relifex 1 g, disperģējamās tabletes pa 1 g	03-0504	IB tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas vietas maiņa uz Wülfing Pharma GmbH, Vācija (bija: Famar Italia S.p.A., Itālija); izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Eiropas farmakopejai; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā

1	2	3	4	5
48	Gedeon Richter Ltd.	Haloperidol 20 mg/10 ml, pilieni 2 mg/ml	96-0106	Ražotāja maiņa uz Gedeon Richter Romania S.A., Rumānija (bija: Gedeon Richter Ltd., Ungārija); aktualizēta galaprodukta kvalitātes specifikācija; aktualizētas analīžu metodes
49	A/S "Olainfarm"	Clonazepam 2 mg, tabletes pa 2 mg	03-0054	I tipa izmaiņas: izmaiņas ražotāja licences saturā
50	Boehringer Ingelheim International GmbH	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg+ Handihaler ierīce	02-0219	IB tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā
51	Boehringer Ingelheim International GmbH	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg	02-0309	IB tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā
52	Hexal AG	EnaHexal comp 20/12,5 mg, tabletes pa 20/12,5 mg	04-0091	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 3.modulis
53	Hexal AG	Tramadolor 100 ID, ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	02-0417	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 2. un 3.modulis
54	Hexal AG	Tramadolor 150 ID, ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	02-0418	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 2. un 3.modulis
55	Hexal AG	Tramadolor 200 ID, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	02-0419	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 2. un 3.modulis
56	Schering-Plough Europe	Asmanex Twisthaler 200 µg Inhalation Powder, inhalācijas pulveris pa 200 µg	04-0026	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" - izņemts apgalvojums, ka nav ziņojumu par zāļu sistēmisku iedarbību; palīgvielu sarakstā pievienota informācija, ka sastāvā esošā laktozes anhidroze satur piena proteīnus
57	Schering-Plough Europe	Asmanex Twisthaler 400 µg Inhalation Powder, inhalācijas pulveris pa 400 µg	04-0027	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" - izņemts apgalvojums, ka nav ziņojumu par zāļu sistēmisku iedarbību; palīgvielu sarakstā pievienota informācija, ka sastāvā esošā laktozes anhidroze satur piena proteīnus
58	Berlin-Chemie AG/Menarini Group	L-Thyroxin 50 Berlin Chemie, tabletes pa 50 µg	98-0595	I un II tipa izmaiņas: iepakojuma lieluma maiņa, marķējuma teksts latviešu valodā, palīgvielas aizstāšana ar pielīdzināmu palīgvielu

1	2	3	4	5
59	Berlin-Chemie AG/Menarini Group	L-Thyroxin 100 Berlin Chemie, tabletes pa 100 µg	96-0154	I un II tipa izmaiņas: iepakojuma lieluma maiņa, marķējuma teksts latviešu valodā, palīgvielas aizstāšana ar pielīdzināmu palīgvielu
60	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Trusopt, acu pilieni 2 %	98-0168	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
61	Schering AG	Climen, apvalkotās tabletes	98-0785	II tipa izmaiņas: marķējuma latviešu valodā maiņa uz Baltijas marķējumu
62	SmithKline Beecham plc	ReQuip 0,25 mg, apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	02-0403	IA tipa izmaiņas: pievienota jauna sekundārās iepakojuma vieta, pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (bez sērijas pārbaudes, izrietošā izm.)
63	SmithKline Beecham plc	ReQuip 0,5 mg, apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	02-0404	IA tipa izmaiņas: pievienota jauna sekundārās iepakojuma vieta, pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (bez sērijas pārbaudes, izrietošā izm.)
64	SmithKline Beecham plc	ReQuip 1,0 mg, apvalkotās tabletes pa 1,0 mg	02-0405	IA tipa izmaiņas: pievienota jauna sekundārās iepakojuma vieta, pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (bez sērijas pārbaudes, izrietošā izm.)
65	SmithKline Beecham plc	ReQuip 2,0 mg, apvalkotās tabletes pa 2,0 mg	02-0406	IA tipa izmaiņas: pievienota jauna sekundārās iepakojuma vieta, pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (bez sērijas pārbaudes, izrietošā izm.)
66	Boots Healthcare International	Strepsils Honey & Lemon, sūkājamās tabletes	01-0357	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem un to ieviešanu uz tabletēm
67	Boots Healthcare International	Strepsils Menthol & Anise, sūkājamās tabletes	01-0358	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem un to ieviešanu uz tabletēm
68	Boots Healthcare International	Strepsils sugar free, sūkājamās tabletes	01-0400	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem un to ieviešanu uz tabletēm
69	Boots Healthcare International	Strepsils with Vitamin C, sūkājamās tabletes	01-0356	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem un to ieviešanu uz tabletēm
70	Boots Healthcare International	Strepsils Menthol & Eucalyptus	01-0359	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem un to ieviešanu uz tabletēm

1	2	3	4	5
71	Boots Healthcare International	Nurofen Forte, apvalkotās tabletes pa 400 mg	03-0422	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
72	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/50 mcg, dozēts aerosols 25/50 µg	01-0451	IA tipa izmaiņas: izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: jaunas pārbaudes metodes pievienošana
73	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/125 mcg, dozēts aerosols 25/125 µg	01-0452	IA tipa izmaiņas: izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: jaunas pārbaudes metodes pievienošana
74	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/250 mcg, dozēts aerosols 25/250 µg	01-0453	IA tipa izmaiņas: izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, IB tipa izmaiņas: jaunas pārbaudes metodes pievienošana
75	Teva Pharma B.V.	Etoposide-Teva, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	98-0816	IA tipa izmaiņas: jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta par aktīvo vielu vai izejvielu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā, iesniegšana no jauna alternatīvā ražotāja; alternatīvs ražotājs aktīvai vielai
76	Pfizer Limited	Norvasc 5 mg, tabletes pa 5 mg	97-0600	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
77	Pfizer Limited	Norvasc 10 mg, tabletes pa 10 mg	97-0601	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
78	Baxter AG	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 500 SV + šķīdinātājs	02-0158	I tipa izmaiņas: jauns references standarts
79	Baxter AG	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 1000 SV + šķīdinātājs	02-0159	I tipa izmaiņas: jauns references standarts
80	Nycomed Austria GmbH	Xefo 8 mg, apvalkotās tabletes pa 8 mg	99-0203	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; tablešu apvalka svara izmaiņas (samazināšanās); IB tipa izmaiņas: pievienotas jaunas galaprodukta pārbaudes metodes; izmaiņas galaprodukta specifikācijā (izrietošā)

1	2	3	4	5
81	Laboratoire HRA Pharma	NorLevo 0,75 mg, tabletes pa 0,75 mg	03-0020	IA tipa izmaiņas: izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā, vai ierobežojumos, kurus piemēro produkta ražošanas laikā (stingrāku ražošanas procesa ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna parametra pievienošana); izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta testa procedūru
82	Nycomed Pharma AS	Calcigran, košļājamās tabletes pa 1250 mg + 5 µg	99-0138	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā primārajam iepakojumam cietām zāļu formām
83	Nycomed Pharma AS	Calcigran forte, košļājamās tabletes	01-0136	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā primārajam iepakojumam cietām zāļu formām
84	Nycomed SEFA AS	Calcigran Sine, košļājamās tabletes pa 1250 mg	02-0157	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā primārajam iepakojumam cietām zāļu formām
85	UCB Pharma Oy	Nootropil, apvalkotās tabletes pa 800 mg	99-0318	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs
86	UCB Pharma Oy	Nootropil, apvalkotās tabletes pa 1200 mg	99-0317	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs
87	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/50 mcg, dozēts aerosols 25/50 µg	01-0451	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
88	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/125 mcg, dozēts aerosols 25/125 µg	01-0452	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
89	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/250 mcg, dozēts aerosols 25/250 µg	01-0453	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)

1	2	3	4	5
90	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 100 µg	00-0933	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
91	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 250 µg	00-0934	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
92	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 500 µg	00-0935	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
93	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Serevent Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg/devā	99-1049	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
94	GlaxoSmithKline Export Limited	Serevent inhalators, dozēts aerosols 25 µg/devā	99-0388	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma izmaiņas (palielināšana līdz 10 reizēm)
95	Aventis Pasteur S.A.	Imovax Polio, suspensija injekcijām 0,5 ml	98-0242	II tipa izmaiņas: jauna Zāļu apraksta apstiprināšana
96	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 200 mg, pulveris injekcijām pa 200 mg	96-0498	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija - atsevišķa katram zāļu stiprumam
97	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 500 mg, pulveris injekcijām pa 500 mg	96-0499	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija - atsevišķa katram zāļu stiprumam
98	Baxter Oncology GmbH	Endoxan 1 g, pulveris injekcijām pa 1 g	96-0500	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija - atsevišķa katram zāļu stiprumam

1	2	3	4	5
99	AstraZeneca AB	Rhinocort Aqua 64 µg/dose, dozēts deguna aerosols 64 µg/devā	99-0928	II tipa izmaiņas: pievienots Zāļu aprakstā sadaļā "Devas un lietošanas veids" - pacientiem ar sezonas un pastāvīgu alerģisku rinītu; parādīta Rhinocort Aqua nazālo simptomu uzlabošanās 10 dienu laikā pēc pirmās devas; sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" - rezultāti no epidemioloģiskiem pētījumiem un vispasaules rezultātiem pēc ieviešanas tirgū norāda, ka nav palielināts vispārēju iedzimtu anomāliju risks, lietojot inhalējamo vai intranazāli ievadāmo budezonīdu grūtniecības sākuma posmā, līdzīgi kā citām zālēm, pirms budezonīda lietošanas jāizvērtē ieguvums no terapijas mātei pret iespējamo risku auglim; jauna Lietošanas instrukcija
100	Ipsen Limited	Dysport, pulveris injekcijām pa 500 SV	00-0352	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču jauna piegādātāja iesaistīšana
101	Amersham Health AS	Omnipaque 240 mgJ/ml, šķīdums injekcijām 240 mgJ/ml	99-0196	I tipa izmaiņas: papildus iepakojums
102	Amersham Health AS	Omnipaque 300 mgJ/ml, šķīdums injekcijām 300 mgJ/ml	99-0197	I tipa izmaiņas: papildus iepakojums
103	Amersham Health AS	Omnipaque 350 mgJ/ml, šķīdums injekcijām 350 mgJ/ml	99-0198	I tipa izmaiņas: papildus iepakojums
104	Mepha Lda.	Bactiflox-250 Lactab, apvalkotās tabletes pa 250 mg	99-0303	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
105	Mepha Lda.	Bactiflox-500 Lactab, apvalkotās tabletes pa 500 mg	99-0302	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
106	Mepha Lda.	Bactiflox-750, apvalkotās tabletes pa 750 mg	01-0168	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
107	A/S "Olainfarm"	Remantadīns 50 mg, tabletes pa 50 mg	97-0631	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā

1	2	3	4	5
108	Novartis Finland Oy	Elidel, krēms 1 %	02-0184	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksts sadaļā "Nevēlamas blakusparādības" - ar informāciju par retos gadījumos novērotu alkohola nepanesamību pacientiem, kas lietojuši Elidel 1 % krēmu; sadaļā "Preklīniskie dati par drošību" - papildināta informācija par 39 nedēļu perorālās toksicitātes pētījuma ar pērtiņiem atveseļošanās periodā rezultātiem
109	Merck KGaA	Euthyrox 100 mcg, tabletes pa 100 µg	96-0325	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; stingrāku ražošanas procesu ierobežojumu noteikšana
110	Gedeon Richter Ltd.	Haloperidol decanoate 50 mg/ml, šķīdums injekcijām 50 mg/ml	97-0209	IB tipa izmaiņas: jauns papildus aktīvās vielas ražotājs; izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana); IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvai vielai); izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
111	Baxter Healthcare Ltd.	Ringer Lactate Baxter, šķīdums infūzijām	04-0256	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
112	Baxter AG	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 500 SV + šķīdinātājs	02-0158	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
113	Baxter AG	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 1000 SV + šķīdinātājs	02-0159	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
114	Baxter S.A.	Gammagard S/D 10 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 10 g/200 ml	02-0113	II tipa izmaiņas: precizējums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (maksimālā IgA daudzuma precizējums)
115	Baxter S.A.	Gammagard S/D 5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 5 g/100 ml	02-0112	II tipa izmaiņas: precizējums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (maksimālā IgA daudzuma precizējums)

1	2	3	4	5
116	Baxter S.A.	Gammagard S/D 2,5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 2,5 g/100 ml	96-0443	II tipa izmaiņas: precizējums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (maksimālā IgA daudzuma precizējums)
117	Chemical Works of Gedeon Richter Ltd	Ednyt 2,5 mg tabletes, tabletes pa 2,5 mg	96-0142	IA tipa izmaiņas: jauna Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
118	Chemical Works of Gedeon Richter Ltd	Ednyt 5 mg tabletes, tabletes pa 5 mg	96-0143	IA tipa izmaiņas: jauna Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
119	Chemical Works of Gedeon Richter Ltd	Ednyt 10 mg tabletes, tabletes pa 10 mg	96-0144	IA tipa izmaiņas: jauna Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
120	Chemical Works of Gedeon Richter Ltd	Ednyt 20 mg tabletes, tabletes pa 20 mg	96-0145	IA tipa izmaiņas: jauna Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
121	Baxter Healthcare Ltd.	Sodium Chloride Baxter 0,9 %, šķīdums infūzijām 0,9 %	03-0238	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
122	Baxter Healthcare Ltd.	Glucose Baxter 5 %, šķīdums infūzijām 5 %	03-0239	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
123	Baxter Healthcare Ltd.	Ringer Lactate Baxter, šķīdums infūzijām	04-0256	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
124	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Voluven, šķīdums infūzijām 6 %	03-0177	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju nosaukumu vai adresi, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar otrās aktīvās vielas ražotājiem
125	Hexal AG	EnaHexal comp 10/25, tabletes pa 10/25 mg	04-0090	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja maiņa; atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts; izmaiņas tablešu formā, nemainot kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu

1	2	3	4	5
126	SmithKline Beecham plc.	ReQuip 0,25 mg, apvalkotās tabletes pa 0, 25 mg	02-0403	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas saturam); IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (papildus atlikušais šķīdinātājs); izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana atlikušiem šķīdinātājiem); piemaisījumu daudzumu samazināšana aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: ierobežojumu noņemšana visiem sadalīšanās produktiem no galaprodukta specifikācijas
127	SmithKline Beecham plc.	ReQuip 0,5 mg, apvalkotās tabletes pa 0, 5 mg	02-0404	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas saturam); IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (papildus atlikušais šķīdinātājs); izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana atlikušiem šķīdinātājiem); piemaisījumu daudzumu samazināšana aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: ierobežojumu noņemšana visiem sadalīšanās produktiem no galaprodukta specifikācijas
128	SmithKline Beecham plc.	ReQuip 1 mg, apvalkotās tabletes pa 1 mg	02-0405	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas saturam); IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (papildus atlikušais šķīdinātājs); izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana atlikušiem šķīdinātājiem); piemaisījumu daudzumu samazināšana aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: ierobežojumu noņemšana visiem sadalīšanās produktiem no galaprodukta specifikācijas

1	2	3	4	5
129	SmithKline Beecham plc.	ReQuip 2 mg, apvalkotās tabletes pa 2 mg	02-0406	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas saturam); IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (papildus atlikušais šķīdinātājs); izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana atlikušiem šķīdinātājiem); piemaisījumu daudzumu samazināšana aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: ierobežojumu noņemšana visiem sadalīšanās produktiem no galaprodukta specifikācijas
130	SmithKline Beecham plc.	ReQuip 5 mg, apvalkotās tabletes pa 5 mg	02-0407	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas saturam); IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (papildus atlikušais šķīdinātājs); izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana atlikušiem šķīdinātājiem); piemaisījumu daudzumu samazināšana aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: ierobežojumu noņemšana visiem sadalīšanās produktiem no galaprodukta specifikācijas
131	Schering AG	Logest, apvalkotās tabletes	98-0525	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (jauna kontrindikācija - migrēna, ja saistīta ar triglicerimēdiju, papildus informācija par visaugstāko trombembolijas risku pirmajā lietošanas gadā, papildināta informācija par zāļu mijiedarbību un farmakokinētiku
132	AstraZeneca UK Limited	Casodex 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	98-0735	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - nevajadzētu lietot pacientiem ar kādu cukuru nepanesību; "Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbību veidi" - par citohroma 3A4 inhibīciju in vitro un klīniski; "Nevēlamās blakusparādības" - pievienotas retas blakusparādības: intersticiāla plaušu slimība un hipersensitivitātes

1	2	3	4	5
133	AstraZeneca UK Limited	Casodex 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	02-0267	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - nevajadzētu lietot pacientiem ar kādu cukuru nepanesību; "Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbību veidi" - par citohroma 3A4 inhibīciju in vitro un klīniski; "Nevēlamās blakusparādības" - pievienotas retas blakusparādības: intersticiāla plaušu slimība un hipersensitivitātes
134	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	HyperHAES, šķīdums infūzijām	03-0176	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāja maiņu, ja nav Eiropas farmakopejas sertifikāta; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar otrās aktīvās vielas ražotājiem; galaprodukta uzglabāšanas laika pagarināšana no 18 mēnešiem uz 36 mēnešiem
135	Sicor Biotech UAB	Realdiron 1 000 000 IU, pulveris injekcijām 1 000 000 SV	95-0035	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
136	Sicor Biotech UAB	Realdiron 3 000 000 IU, pulveris injekcijām 3 000 000 SV	01-0081	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
137	Sicor Biotech UAB	Realdiron 6 000 000 IU, pulveris injekcijām 6 000 000 SV	01-0082	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
138	Sicor Biotech UAB	Realdiron 9 000 000 IU, pulveris injekcijām 9 000 000 SV	01-0040	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
139	Sicor Biotech UAB	Realdiron 18 000 000 IU, pulveris injekcijām 18 000 000 SV	01-0083	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
140	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 1 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 1 000 000 SV/ flakonā	02-0380	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)

1	2	3	4	5
141	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 3 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 3 000 000 SV/ flakonā	02-0381	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
142	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 6 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 6 000 000 SV/ flakonā	02-0382	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
143	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 9 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 9 000 000 SV/ flakonā	02-0383	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
144	Sicor Biotech UAB	Realdiron set 18 000 000 IU, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 18 000 000 SV/ flakonā	02-0384	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
145	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Simvagamma 5 mg Filmtabletten, apvalkotās tabletes pa 5 mg	04-0189	Uzglabāšanas laika pagarināšana no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem
146	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Simvagamma 10 mg Filmtabletten, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0190	Uzglabāšanas laika pagarināšana no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem
147	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Simvagamma 20 mg Filmtabletten, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0191	Uzglabāšanas laika pagarināšana no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem
148	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Simvagamma 40 mg Filmtabletten, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0192	Uzglabāšanas laika pagarināšana no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem
149	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,25 µg, kapsulas pa 0,25 µg	04-0134	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
150	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,5 µg, kapsulas pa 0,5 µg	04-0135	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā

1	2	3	4	5
151	Ranbaxy UK Ltd.	Norbactin, apvalkotās tabletes pa 400 mg	99-0898	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
152	Ranbaxy UK Ltd.	Klabax 250 mg, apvalkotās tabletes pa 250 mg	02-0053	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
153	Ranbaxy UK Ltd.	Klabax 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	02-0054	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
154	Ranbaxy UK Ltd.	Fulsed 5 mg/ml, šķīdums injekcijām	02-0192	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
155	Ranbaxy UK Ltd.	Invoril-5, tabletes pa 5 mg	00-0951	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
156	Ranbaxy UK Ltd.	Invoril-10, tabletes pa 10 mg	00-0952	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
157	Ranbaxy UK Ltd.	Histac 150, apvalkotās tabletes pa 150 mg	98-0865	Jauna Lietošanas instrukcija
158	Nycomed SEFA AS	Kestine, apvalkotās tabletes pa 10 mg, N10	02-0115	IB tipa izmaiņas: pievienots jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
159	Nycomed SEFA AS	Kestine, apvalkotās tabletes pa 10 mg	99-0237	IB tipa izmaiņas: pievienots jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
160	Nycomed SEFA AS	Kestine 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0041	IB tipa izmaiņas: pievienots jauns papildus aktīvās vielas ražotājs
161	AstraZeneca UK Limited	Seroquel, tabletes pa 25 mg	01-0119	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Īpaši brīdinājumi" ar informāciju par iespējamu hiperglikēmiju vai esoša diabēta paasināšanos, lietojot kvetiapīnu; jauna Lietošanas instrukcija
162	AstraZeneca UK Limited	Seroquel, tabletes pa 100 mg	01-0120	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Īpaši brīdinājumi" ar informāciju par iespējamu hiperglikēmiju vai esoša diabēta paasināšanos, lietojot kvetiapīnu; jauna Lietošanas instrukcija
163	AstraZeneca UK Ltd	Seroquel, apvalkotās tabletes pa 200 mg	01-0121	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts sadaļā "Īpaši brīdinājumi" ar informāciju par iespējamu hiperglikēmiju vai esoša diabēta paasināšanos, lietojot kvetiapīnu; jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
164	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Engerix B 10 mcg/0,5 ml vial, suspensija injekcijām 10 µg/0,5 ml	02-0216	II tipa izmaiņas: papildus iepakojuma marķējums
165	Glaxo Group Limited, Greenford	Wellbutrin SR, ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	99-1047	II tipa izmaiņas: jauns marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
166	Novartis Finland Oy	Vibrocil nasal drops, deguna pilieni	98-0762	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
167	Novartis Finland Oy	Vibrocil Spray, deguna aerosols	98-0760	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
168	Boehringer Ingelheim International GmbH	Actilyse, pulveris injekcijām 50 mg ar šķīdinātāju 50 ml	97-0192	IA tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana no apstiprinātā ražotāja par aktīvo vielu
169	Merck Sante s.a.s	Glucophage 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	03-0403	IA tipa izmaiņas: jaunas sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana
170	Merck Sante s.a.s	Glucophage 1000 mg, apvalkotās tabletes pa 1000 mg	03-0404	IA tipa izmaiņas: jaunas sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana
171	Merck Sante s.a.s	Glucovance 500 mg/2,5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/2,5 mg	03-0406	IA tipa izmaiņas: jaunas sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana
172	Merck Sante s.a.s	Glucovance 500 mg/5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/5 mg	03-0405	IA tipa izmaiņas: jaunas sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana
173	Teva Pharma B. V	Cyproplex, tabletes pa 50 mg	00-0838	IA tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja; galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
174	Nycomed SEFA AS	Ibuprofen 200, apvalkotās tabletes pa 200 mg	93-0450	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
175	Nycomed SEFA AS	Ibuprofen 400, apvalkotās tabletes pa 400 mg Nr.10	02-0156	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
176	Mepha Lda.	Olfen-140 transdermal patch, transdermāls plāksteris 140 mg	03-0519	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika pagarināšana pēc primārā iekājuma atvēršanas

1	2	3	4	5
177	Glaxo Group Ltd.	Valtrex, apvalkotās tabletes pa 500 mg	99-0877	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
178	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija	Cozaar 50 mg, tabletes pa 50 mg	96-0155	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
179	Teva Pharma B.V.	Carbidopa and Levodopa - Teva, tabletes pa 25 mg/250 mg	04-0329	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika pagarināšana blisteriem no 2 gadiem uz 3 gadiem
180	Laboratoire Innotech International	Pharmatex 18,9 mg, mīkstās vaginālās kapsulas	04-0370	II tipa izmaiņas: jauns marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
181	Teva Pharma B.V.	Cefalexin-Teva 250, pulveris suspensijas pagatavošanai 250 mg/5 ml	99-0757	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
182	Schering AG	Travacort krēms, krēms	97-0544	IB tipa izmaiņas: jaunas pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai; IA tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; IA un B tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
183	Ipsen Limited	Dysport, pulveris injekcijām pa 500 SV	00-0352	IA tipa izmaiņas: ražošanas vietas svītrosana
184	Aventis Pasteur S.A.	Pentaxim, pulveris un suspensija injekcijām	02-0311	IA tipa izmaiņas: papildus galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visu zāļu formu sekundārai iepakojšanai
185	Aventis Pasteur S.A.	Tetraxim, suspensija injekcijām pilnšīrcē	02-0343	IA tipa izmaiņas: papildus galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana visu zāļu formu sekundārai iepakojšanai
186	Pronova Biocare a.s.	Omacor, kapsulas pa 1000 mg	04-0299	II tipa izmaiņas: jauns pagaidu marķējums ar uzlīmi latviešu valodā

1	2	3	4	5
187	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler, dozēts pulveris inhalācijām 80/4,5 µg/devā	02-0010	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā "Devas" - precizēta dozēšana pusaudžiem un pieaugušajiem, kā arī papildināta lietošanas drošība - "Brīdinājumos" norādīts sekot bērna auguma garumam, dots ilgtermiņa pētījumu apkopojums, dots ieteikums lietot mazāko efektīvo devu, papildinātas blakusparādības ar reti un ļoti reti novērotām blakusparādībām, kā, piemēram, dermatīts, angioneirotiskā tūska, hipokaliēmija, priekškambaru mirdzēšana, tahikardija, ļoti retām - hiperglikēmija, sistēmiskas glikokortikoīdu iedarbības pazīmes, uzvedības traucējumi, garšas izmaiņas, stenokardija u.c. ; jauna Lietošanas instrukcija
188	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler, dozēts pulveris inhalācijām 160/4,5 µg/devā	02-0011	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā "Devas" - precizēta dozēšana pusaudžiem un pieaugušajiem, kā arī papildināta lietošanas drošība - "Brīdinājumos" norādīts sekot bērna auguma garumam, dots ilgtermiņa pētījumu apkopojums, dots ieteikums lietot mazāko efektīvo devu; papildinātas blakusparādības ar reti un ļoti reti novērotām blakusparādībām, kā, piemēram, dermatīts, angioneirotiskā tūska, hipokaliēmija, priekškambaru mirdzēšana, tahikardija, ļoti retām - hiperglikēmija, sistēmiskas glikokortikoīdu iedarbības pazīmes, uzvedības traucējumi, garšas izmaiņas, stenokardija u.c. ; jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
189	AstraZeneca AB	Symbicort Turbuhaler 320/9 mcg/dose, dozēts pulveris inhalācijām 320/9 µg/devā	04-0297	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā "Devas" - precizēta lietošana pieaugušo un bērnu grupās, kā arī papildināta lietošanas drošība - "Brīdinājumos" norādīts sekot bērna auguma garumam, dots ilgtermiņa pētījumu apkopojums; dots ieteikums lietot mazāko efektīvo devu; papildinātas blakusparādības ar reti un ļoti reti novērotām blakusparādībām, kā, piemēram, dermatīts, angioneirotiskā tūska, hipokaliēmija, priekškambaru mirdzēšana, tahikardija, ļoti retām - hiperglikēmija, sistēmiskas glikokortikoīdu iedarbības pazīmes, uzvedības traucējumi, garšas izmaiņas, stenokardija u.c. ; jauna Lietošanas instrukcija
190	LEK Pharmaceuticals d.d.	Nakom, tabletes pa 250 mg/25 mg	95-0407	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā brīdinājumi papildināti ar norādi par pēkšņa miega epizožu iespējamību dienas aktivitāšu laikā, dots ieteikums atturēties no transportlīdzekļu vadīšanas un mehānismu apkalpošanas; jauna Lietošanas instrukcija
191	Gedeon Richter Ltd.	Verospiron 25 mg, tabletes pa 25 mg	96-0141	IA tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja
192	Gedeon Richter Ltd.	Verospiron 50 mg, kapsulas pa 50 mg	00-0897	IA tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja
193	Gedeon Richter Ltd.	Verospiron 100 mg, kapsulas pa 100 mg	00-0898	IA tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja
194	Novartis Finland Oy	Lescol, kapsulas pa 40 mg	96-0079	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa
195	Vitalbans Oy	Ibumax 200 mg, apvalkotās tabletes pa 200 mg	04-0380	IA tipa izmaiņas: iesniegts atjaunots Eiropas farmakopejas sertifikāts aktīvai vielai no apstiprinātā ražotāja, izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē
196	Vitalbans Oy	Ibumax 400 mg, apvalkotās tabletes pa 400 mg	97-0118	IA tipa izmaiņas: iesniegts atjaunots Eiropas farmakopejas sertifikāts aktīvai vielai no apstiprinātā ražotāja, izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē

1	2	3	4	5
197	Vitabalans Oy	Ibumax 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	04-0381	IA tipa izmaiņas: iesniegts atjaunots Eiropas farmakopejas sertifikāts aktīvai vielai no apstiprinātā ražotāja
198	Octapharma AB	Octagam, šķīdums infūzijām 2,5 g/50 ml	04-0294	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu un igauņu valodās
199	Octapharma AB	Octagam, šķīdums infūzijām 5 g/100 ml	04-0295	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu un igauņu valodās
200	Octapharma AB	Octagam, šķīdums infūzijām 10 g/200 ml	04-0296	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu un igauņu valodās
201	Amgen Europe B.V.	Neupogen 30 MU, šķīdums injekcijām pilnšļircē 300 µg/0,5 ml	99-0047	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, marķējumā
202	Amgen Europe B.V.	Neupogen 48 MU, šķīdums injekcijām pilnšļircē 480 µg/0,5 ml	99-0048	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, marķējumā
203	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Varilrix, pulveris injekcijām un šķīdinātājs (pilnšļircē)	97-0553	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
204	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Varilrix, pulveris injekcijām un šķīdinātājs (flakonā)	02-0460	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
205	Orion Corporation Orion Pharma	Rehydron, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	01-0036	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
206	Boehringer Ingelheim International GmbH	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg+ Handihaler ierīce	02-0219	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāja maiņa
207	Boehringer Ingelheim International GmbH	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg	02-0309	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāja maiņa
208	Wyeth-Lederle Pharma GmbH	Loette, apvalkotās tabletes	02-0420	II tipa izmaiņas: jauns primārais marķējums

1	2	3	4	5
209	Pfizer Limited	Celebrex, kapsulas pa 100 mg	01-0288	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā kontraindikācijas papildinātas ar paskaidrojumu lietošanas aizliegumam grūtniecības laikā; brīdinājumi papildināti ar norādījumiem par pacientiem, kas vienlaikus lieto citus NSPIL vai acetilsalicilskābi, GI ulcerācijas un asiņošanas riska dēļ, dots brīdinājums nelietot COX-2 selektīvos inhibitorus kardiovaskulārās trombembolijas profilaksei ASS vietā; norādīts par īpašu piesardzību pacientiem ar SIS anamnēzē - ja novēro pasliktināšanos, celekoksiba terapija jāpārtrauc; dots norādījums hipersensitivitātes simptomu gadījumā pārtraukt terapiju ar celekoksibu; jauna Lietošanas instrukcija
210	Pfizer Limited	Celebrex, kapsulas pa 200 mg	01-0289	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā kontraindikācijas papildinātas ar paskaidrojumu lietošanas aizliegumam grūtniecības laikā; brīdinājumi papildināti ar norādījumiem par pacientiem, kas vienlaikus lieto citus NSPIL vai acetilsalicilskābi, GI ulcerācijas un asiņošanas riska dēļ, dots brīdinājums nelietot COX-2 selektīvos inhibitorus kardiovaskulārās trombembolijas profilaksei ASS vietā; norādīts par īpašu piesardzību pacientiem ar SIS anamnēzē - ja novēro pasliktināšanos, celekoksiba terapija jāpārtrauc; dots norādījums hipersensitivitātes simptomu gadījumā pārtraukt terapiju ar celekoksibu; jauna Lietošanas instrukcija
211	Ratiopharm GmbH	Paracetamol-ratiopharm 250 Suppositories, supozitoriji pa 250 mg	97-0064	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā; IB tipa izmaiņas: jauns primārais iepakojums; pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs; pievienota jauna palīgviela
212	Teva Pharma B.V.	Etoposide-Teva, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	98-0816	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
213	Schering AG	Kliane, apvalkotās tabletes	00-1227	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galprodukta uzglabāšanas laikā un uzglabāšanas nosacījumos

1	2	3	4	5
214	Boots Healthcare International	Nurofen for children, suspensija 100 mg/5 ml	01-0450	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
215	Boots Healthcare International	Strepsils DoloIntensive, sūkājāmās tabletes pa 8,75 mg	04-0416	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
216	Nycomed Danmark ApS	Xymelin 1 mg/ml, deguna pilieni, šķīdums 1 mg/ml	99-0754	II tipa izmaiņas: tulkojuma kļūdas labojums Lietošanas instrukcija un marķējumā
217	Sanofi-Synthelabo France	Depakine Syrup, sīrups	96-0149	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
218	Sanofi-Synthelabo France	Depakine 400 mg/4 ml, pulveris 400 mg + šķīdinātājs 4 ml	03-0066	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
219	Sanofi-Synthelabo France	Depakine Chrono 300, apvalkotās tabletes pa 300 mg	96-0286	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
220	Sanofi Synthelabo France	Depakine Chrono 500 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 500 mg	96-0324	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
221	Solvay Pharmaceuticals B.V	Duphalac, šķīdums iekšķīgai lietošanai	99-0641	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - precizētas devas pieaugušajiem, blakusparādības papildinātas ar sāpēm vēderā, citiem kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumiem, kā uzpūšanās, slikta dūša un vemšana, pie pārāk augstām devām caureja; jauna Lietošanas instrukcija
222	Schering AG	Mirelle, apvalkotās tabletes	02-0068	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
223	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,25 µg, kapsulas pa 0,25 µg	04-0134	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
224	Teva Pharma B.V.	Osteotriol 0,5 µg, kapsulas pa 0,5 µg	04-0135	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
225	Ranbaxy (UK) Ltd.	Cifran, tabletes pa 250 mg	95-0211	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
226	Ranbaxy (UK) Ltd.	Cifran, tabletes pa 500 mg	95-0210	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
227	Ranbaxy (UK) Ltd.	Febret 200, kapsulas pa 200 mg	02-0328	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
228	Ranbaxy (UK) Ltd.	Febret 300, kapsulas pa 300 mg	02-0329	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
229	H.Lundbeck A/S	Saroten retard, ilgstošās darbības kapsulas pa 50 mg	00-0494	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vieta cietajām zāļu formām; IB tipa izmaiņas: primārais iepakojums no brūnām stikla pudelēm mainīts uz baltiem plastmasas konteineriem; II tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa
230	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Panadol Extra Tablets, tabletes	98-0700	IA tipa izmaiņas: iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa; II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
231	"Briz" Ltd.	Felogel 1 %, gels 1 %	00-0089	IB tipa izmaiņas: pievienots papildus iepakojums; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
232	Medochemie Ltd.	Arketis 20 mg, tabletes pa 20 mg	04-0080	Kļūdas labojums - aktīvās vielas nosaukuma maiņa Zāļu aprakstā

ZVA Zāļu reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors I.Purviņš