

Npk	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Firma	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Species mastopathia, ārstnieciskā tēja	FARMA BALT SIA, Latvija	01-0264	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
2	Species anticlimactericae, Zāļu tēja	FARMA BALT SIA, Latvija	02-0338	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
3	Species pro gynaecologicum morbum, Zāļu tēja	FARMA BALT SIA, Latvija	02-0339	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
4	Tercef, pulveris i/m, i/v injekcijām pa 1 g	Actavis Nordic A/S, Dānija	02-0458	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par zāļu sērijas izlaidi SIA Briz, Latvija

1	2	3	4	5
5	Fastum 2,5 % gels, gels	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Itālija	96-0244	<p>IB tipa izmaiņas: pievienots jauns iepakojuma lielums; IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A.Menarini Manufacturing Logistics and Services srl, Itālija (bija: A.Menarini Pharmaceutical Industries Group); II tipa izmaiņas: papildinājumi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (sadaļā "Kontrindikācijas" - paaugstināta jutība pret NPL un fenofibrātu; nelietot pacientiem, kuriem aspirīns vai citi NPL izraisījuši bronhiālo astmu, rinītu vai nātreni; sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - gēla lietošana lielos daudzumos var izraisīt vispārēju iedarbību uz organismu (sistēmisku iedarbību), tostarp paaugstinātu jutīgumu un bronhiālo astmu; gels uzmanīgi lietojams pacientiem ar smagiem nieru darbības traucējumiem; šīs zāles paredzētas lietošanai pieaugušajiem un pusaudžiem no 15 gadu vecuma; sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" - grūtniecības laikā ieteicams izvairīties no ketoprofēna lietošanas; NPL var aizkavēt dzemdības; pēc sistēmiskas lietošanas mātes pienā izdalās ļoti niecīgs ketoprofēna daudzums; sadaļā "Blakusparādības" nātrene, eritēma, nieze, apdegumi, pūšļveida izsitumi; sadaļā "Preklīniskie dati par drošību" - aprakstīti atsevišķi sistēmisku blakusparādību gadījumi</p>
6	Hydrocortisone-Teva 100 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija	04-0311	<p>IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija (bija: Human Pharmaceutical Works Co. Ltd.)</p>

1	2	3	4	5
7	Dormicum 5 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām pa 5 mg/ml	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0271	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
8	Dormicum 7,5 mg apvalkotās tabletes , apvalkotās tabletes pa 7,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0272	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
9	Neotigason 10 mg kapsulas, kapsulas pa 10 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0595	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
10	Pulmozyme 2500 V (2,5 mg)/2,5 ml šķīdums izsmidzināšanai , šķīdums izsmidzināšanai 1000 V/ ml	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0403	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
11	Konakion MM bērniem 2 mg/0,2 ml šķīdums iekšķīgāi vai parenterālai lietošanai, šķīdums perorālai vai parenterālai lietošanai 2 mg/ 0,2 ml	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0936	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
12	Madopar 100/25 capsules, kapsulas	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0724	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
13	Madopar 100/25 dispersible tablets, disperģējamās tabletes	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0723	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija

1	2	3	4	5
14	Guttalax 7,5 mg/ml pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums, pilieni 7,5 mg/ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0168	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; jauns marķējums
15	Lioton 1000 IU/g gels, gels	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Itālija	98-0117	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; jauns marķējums
16	Flurodeks 2,2 mg tabletes, tabletes pa 2,2 mg	PAS "Grindeks", Latvija	94-0022	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; jauns marķējums
17	Radedorm 5 mg tabletes, tabletes	AWD.Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	96-0609	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
18	Strepsils Lozenges Orange with Vitamin C 100 mg, sūkājamās tabletes	Boots Healthcare International, Lielbritānija	01-0356	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā un galaprodukta specifikācijā, Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un marķējumā
19	Dextran 40 Fresenius 10 %, solution for infusion, šķīdums infūzijām 100 mg/ml	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	03-0349	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
20	Dextran 70 Fresenius 6 %, solution for infusion, šķīdums infūzijām 60 mg/ml	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	04-0355	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
21	Alkeran 50 mg Injection, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0400	IA tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs (bez sērijas kontroles) - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polija

1	2	3	4	5
22	Aminazīns 2,5 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 2,5 mg/ml	A/S "Kalceks", Latvija	95-0357	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
23	Vitiron Suscaps mīkstās kapsulas, mīkstās kapsulas	Mepha Lda., Portugāle	94-0200	IB tipa izmaiņas: zāļu formas precizēšana - mīkstās kapsulas (bija: kapsulas)
24	Clenbuterol Actavis 5 mikrogrami/5 ml sīrups, sīrups 0,001 mg/ ml	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0204	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par produktu izlaidi tirgū: SIA Briz, Latvija
25	Tramadol Krka SR 150 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	03-0206	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 4 gadiem
26	Tramadol Krka SR 200 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	03-0207	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 4 gadiem; IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa
27	Citalec 10 coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0346	IB tipa izmaiņas: papildus galaprodukta ražošanas vieta; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
28	Citalec 20 coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0347	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Zentiva a.s., Čehija (bija: Lečiva a.s.); IB tipa izmaiņas: papildus galaprodukta ražošanas vieta; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
29	Imigran FDT 100 mg fast disintegrating tablets, ātri šķīstošās tabletes pa 100 mg	Glaxo SmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0359	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (marķēts: GlaxoSmithKlinePharmaceuticals, Poznan, Polija); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - harmonizēti visu stiprumu un zāļu formu sumatriptāna dokumenti, izmainīta drošības informācija; samazināts laiks pēc terapijas ar sumatriptānu no 24 uz 12 stundām pēc terapijas ar sumatriptānu, kad nedrīkst barot bērnu ar krūti, lai izvairītos no kaitīgas ietekmes uz zīdaini
30	Imigran FDT 50 mg fast disintegrating tablets, ātri šķīstošās tabletes pa 50 mg	Glaxo SmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0358	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (marķēts: GlaxoSmithKlinePharmaceuticals, Poznan, Polija); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - harmonizēti visu stiprumu un zāļu formu sumatriptāna dokumenti, izmainīta drošības informācija; samazināts laiks pēc terapijas ar sumatriptānu no 24 uz 12 stundām pēc terapijas ar sumatriptānu, kad nedrīkst barot bērnu ar krūti, lai izvairītos no kaitīgas ietekmes uz zīdaini
31	Ciprum tablets 250 mg, apvalkotās tabletes pa 250 mg	AWD Pharma SIA, Latvija	04-0095	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o, Horvātija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry); aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Pliva -Lachema a.s., Čehija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry, Horvātija); sērijas pārbaudes vietas aizstāšana (izrietošā)
32	Ciprum tablets 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	AWD Pharma SIA, Latvija	04-0096	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o, Horvātija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry); aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Pliva -Lachema a.s., Čehija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry, Horvātija); sērijas pārbaudes vietas aizstāšana (izrietošā)

1	2	3	4	5
33	Ciprum tablets 750 mg, apvalkotās tabletes pa 750 mg	AWD Pharma SIA, Latvija	04-0097	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o, Horvātija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry); aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Pliva -Lachema a.s., Čehija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry, Horvātija); sērijas pārbaudes vietas aizstāšana (izrietošā)
34	Paclitaxel Injection 100 mg/ 16,7 ml, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ ml	Pliva Lachema A.S., Čehija	04-0365	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
35	Paclitaxel Injection 30 mg/ 5 ml, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ ml	Pliva Lachema A.S., Čehija	04-0364	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
36	ImmuCyst BCG Immunotherapeutic, Liofilizēts pulveris + šķīdinātājs	Aventis Pasteur S.A., Francija	97-0410	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
37	Rinolan tablets 10 mg, tabletes pa 10 mg N10	AWD Pharma SIA, Latvija	04-0099	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o, Horvātija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry)
38	Rinolan tablets 10 mg, tabletes pa 10 mg N30	AWD Pharma SIA, Latvija	04-0100	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pliva Hrvatska d.o.o, Horvātija (bija: Pliva Pharmaceutical Industry)
39	Nyolol 0,5 %, acu pilieni 0,5 %	Novartis Finland Oy, Somija	99-0137	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Excel Vision, Francija); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
40	Okacin 0,3 % Eye drops, acu pilieni 0,3 %	Novartis Finland Oy, Somija	01-0126	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Excel Vision, Francija); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
41	Vita-Iodurool, acu pilieni, šķīdums	Novartis Finland Oy, Somija	98-0176	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Excel Vision, Francija); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
42	Voltaren Ophtha 0,1 % eye drops, acu pilieni 0,1 %	Novartis Finland Oy, Somija	00-0487	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Excel Vision, Francija); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
43	Zaditen, acu pilieni, šķīdums	Novartis Finland Oy, Francija	02-0121	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Excel Vision, Francija); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
44	Madopar 250, tabletes pa 250 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0643	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
45	Madopar HBS 125, kapsulas pa 125 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0353	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
46	Bactrim 200/40 syrup, sīrups 200/40	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0596	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
47	Cymevene 500 mg powder for concentrate for solution for infusion, pulveris infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai pa 500 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0608	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
48	Dilatrend 12,5, tabletes pa 12,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0392	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
49	Dilatrend 25, tabletes pa 25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0394	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
50	Dilatrend 6,25, tabletes pa 6,25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0393	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija

1	2	3	4	5
51	Inhibace, tabletes pa 0,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	02-0385	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
52	Inhibace, tabletes pa 2,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	02-0386	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
53	Inhibace Plus, apvalkotās tabletes pa 5/12,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	03-0193	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
54	Kytril, tabletes pa 1 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0326	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
55	Kytril, šķīdums injekcijām 1 mg/ ml	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0325	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
56	Lexotanil 1,5 mg, tabletes pa 1,5 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0404	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
57	Lexotanil 3 mg, tabletes pa 3 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0405	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
58	Rocephin 1 g powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1 g	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0119	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
59	Torem 10 mg, tabletes pa 10mg	Roche Latvija SIA, Latvija	03-0273	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
60	Torem 5 mg, tabletes pa 5mg	Roche Latvija SIA, Latvija	03-0272	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija
61	Tiberal 500 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 500 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0025	IA tipa izmaiņas: atbildīgā par sērijas izlaidi nosaukuma maiņa (izrietošā) uz Roche Latvija SIA, Latvija

1	2	3	4	5
62	Enterol 250, kapsulas pa 250 mg	Biocodex, Francija	97-0022	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa un ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Biocodex, Francija (bija: Biocodex); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
63	Enterol 250, liofilizēts pulveris paciņās pa 250 mg	Biocodex, Francija	97-0021	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa un ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Biocodex, Francija (bija: Biocodex); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
64	Pinosol, deguna pilieni	Zentiva a.s., Slovākija	98-0245	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Zentiva a.s., Slovākija (bija: Slovakofarma a.s.); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
65	Fleet Phospho-soda oral solution, šķīdums iekšķīgai lietošanai	E C De Witt & Company Limited, Lielbritānija	05-0153	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Laboratorios Casen-Fleet S.L., Spānija (bija: Laboratorios Casen-Fleet SA); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
66	Lamotrigin Sandoz 100 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 100 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0311	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; sērijas izlaides vietas Famar S.A., Factory B, Grieķija, svītrosana
67	Lamotrigin Sandoz 200 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 200 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0312	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; sērijas izlaides vietas Famar S.A., Factory B, Grieķija, svītrosana
68	Lamotrigin Sandoz 25 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 25 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0309	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; sērijas izlaides vietas Famar S.A., Factory B, Grieķija, svītrosana

1	2	3	4	5
69	Lamotrigin Sandoz 50 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 50 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0310	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; sērijas izlaides vietas Famar S.A., Factory B, Grieķija, svītrosana
70	Lamotrigin Sandoz 100 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 100 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0311	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Sandoz GmbH, Austrija
71	Lamotrigin Sandoz 200 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 200 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0312	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Sandoz GmbH, Austrija
72	Lamotrigin Sandoz 25 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 25 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0309	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Sandoz GmbH, Austrija
73	Lamotrigin Sandoz 50 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 50 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0310	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vieta Sandoz GmbH, Austrija
74	Simvacor 10, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	02-0415	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; II tipa izmaiņas: jauna apvienota Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
75	Simvacor 20, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Hexal AG, Vācija	02-0416	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; II tipa izmaiņas: jauna apvienota Lietošanas instrukcija
76	Simvacor 30, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Hexal AG, Vācija	03-0378	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; II tipa izmaiņas: jauna apvienota Lietošanas instrukcija
77	Simvacor 40, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Hexal AG, Vācija	03-0379	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; II tipa izmaiņas: jauna apvienota Lietošanas instrukcija
78	Simvacor 80, apvalkotās tabletes pa 80 mg	Hexal AG, Vācija	04-0174	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; II tipa izmaiņas: jauna apvienota Lietošanas instrukcija
79	Fluconazole-Teva 150 mg kapsules, kapsulas pa 150 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0344	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija
80	Fluconazole-Teva 50 mg kapsules, kapsulas pa 50 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0343	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija

1	2	3	4	5
81	Simvastatin - Teva 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0287	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Gödöllo, Ungārija
82	Simvastatin - Teva 20 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0288	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Gödöllo, Ungārija
83	Simvastatin - Teva 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0289	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Gödöllo, Ungārija
84	Amlodipine-Teva 10 mg tablets, tabletes pa 10 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0203	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Gödöllo, Ungārija
85	Amlodipine-Teva 5 mg tablets, tabletes pa 5 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0202	IA tipa izmaiņas: jauna sekundārās iepakojšanas vieta Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Gödöllo, Ungārija
86	Leucovorin-Teva 10 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 50 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0863	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Teva Pharmaceutical Works Company Ltd., Ungārija (bija: Human Pharmaceutical Works Ltd.); pievienots ražotājs, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, ar sērijas pārbaudi
87	Leucovorin-Teva 10 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 100 mg/ 10 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0864	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Teva Pharmaceutical Works Company Ltd., Ungārija (bija: Human Pharmaceutical Works Ltd.); pievienots ražotājs, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, ar sērijas pārbaudi
88	Nexium 20 mg, zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0076	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa (2 ražotājiem) uz AstraZeneca AB, Zviedrija (bija; AstraZeneca Tablet Production Sweden Umea Plant un AstraZeneca Tablet Production Sweden); jebkuras ražošanas vietas svīturošana

1	2	3	4	5
89	Nexium 40 mg, zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0077	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa (2 ražotājiem) uz AstraZeneca AB, Zviedrija (bija; AstraZeneca Tablet Production Sweden Umea Plant un AstraZeneca Tablet Production Sweden); jebkuras ražošanas vietas svītrotšana
90	Nootropil, šķīdums injekcijām 1 g/ 5 ml	UCB Pharma Oy, Somija	99-0321	II tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs UCB Pharma SpA, Itālija; izmaiņas sērijas apjomā; IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam; IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
91	Nootropil, šķīdums injekcijām 3 g/ 15 ml	UCB Pharma Oy, Somija	99-0320	II tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs UCB Pharma SpA, Itālija; izmaiņas sērijas apjomā; IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam; IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
92	ParoxetinHEXAL 20, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Hexal AG, Vācija	03-0483	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija); sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana
93	ParoxetinHEXAL 40, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Hexal AG, Vācija	03-0484	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (ar sērijas pārbaudi) Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija); sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; primārās iepakojšanas vietas iekļaušana

1	2	3	4	5
94	Spiriva 18 mcg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 mcg + Handihaler ierīce	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	02-0219	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Boehringer Inhelheim Roxana, Inc., ASV (bija: Roxana Laboratories, Inc.); IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta primārā iepakojuma pārbaudes metodē; izmaiņas galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); jauna piegādātāja iesaistīšana iepakojuma komponentiem vai ierīcēm; II tipa izmaiņas: izmaiņas pārbaudes specifikācijā Handihaler ierīcei); izmaiņas aktīvās vielas kvalitātes specifikācijā un pārbaudes metodēs
95	Spiriva 18 mcg,kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 mcg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	02-0309	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Boehringer Inhelheim Roxana, Inc., ASV (bija: Roxana Laboratories, Inc.); IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta primārā iepakojuma pārbaudes metodē; izmaiņas galaprodukta primārā iepakojuma specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); jauna piegādātāja iesaistīšana iepakojuma komponentiem vai ierīcēm; II tipa izmaiņas: izmaiņas pārbaudes specifikācijā Handihaler ierīcei); izmaiņas aktīvās vielas kvalitātes specifikācijā un pārbaudes metodēs
96	Copaxone 20 mg powder and solvent for solution for injection, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	05-0271	IA tipa izmaiņas: par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja aizstāšana Teva Pharmaceuticals Europe B.V., Nīderlande (bija: Orphaell BV); nelielas izmaiņas apstiprinātajā testa procedūrā
97	Ixel 50 mg, cietās kapsulas pa 50 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	04-0290	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa Pierre Fabre Medicament Production, Francija (bija: Progipharm)
98	Dibiglim 1 mg tablets, tabletes pa 1 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0393	IA tipa izmaiņas: papildus sekundāras pakošanas vieta Sandoz A/S, Dānija

1	2	3	4	5
99	Dibiglim 2 mg tabletes, tabletes pa 2 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0394	IA tipa izmaiņas: papildus sekundāras pakošanas vieta Sandoz A/S, Dānija
100	Dibiglim 3 mg tabletes, tabletes pa 3 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0395	IA tipa izmaiņas: papildus sekundāras pakošanas vieta Sandoz A/S, Dānija
101	Dibiglim 4 mg tabletes, tabletes pa 4 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0396	IA tipa izmaiņas: papildus sekundāras pakošanas vieta Sandoz A/S, Dānija
102	Ondansetron 4 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 4 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0389	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vieta Sandoz GmbH, Vācija; papildus pakošanas vieta Lek S.A., Polija; papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta (neietverot kontroli) Sandoz GmbH, Austrija; papildus iepakojuma lielumi
103	Ondansetron 8 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 8 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0390	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vieta Sandoz GmbH, Vācija; papildus pakošanas vieta Lek S.A., Polija; papildus sērijas izlaides vieta Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta (neietverot kontroli) Sandoz GmbH, Austrija; papildus iepakojuma lielumi
104	Indomet-ratiopharm 100, supozitoriji pa 100 mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	97-0241	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana (izrietošā); II tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja maiņa
105	MetoprololHEXAL Z 100 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0091	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
106	MetoprololHEXAL Z 150 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0092	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums

1	2	3	4	5
107	MetoprololHEXAL Z 200 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0093	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
108	MetoprololHEXAL Z 25 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0089	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
109	MetoprololHEXAL Z 50 mg ilgstošās darbības tabletes, ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0090	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
110	Piramil 10 mg, tabletes pa 10 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0389	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
111	Piramil 2,5 mg, tabletes pa 2,5 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0387	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
112	Piramil 5 mg, tabletes pa 5 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0388	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
113	Taxol, koncentrāts infūzijām 6 mg/ ml	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Itālija	97-0606	II tipa izmaiņas: iepakojamā materiāla maiņa
114	Tramadol Lannacher 10 ml, pilieni 100 mg/ ml	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	99-0514	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja; jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jaunā ražotāja; galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē
115	Co-Diovan 80/12,5, apvalkotās tabletes pa 80/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	98-0310	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums

1	2	3	4	5
116	Miflonide 200 mcg, pulveris inhalācijām kapsulās 200 mcg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0395	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
117	Miflonide 400 mcg, pulveris inhalācijām kapsulās 400 mcg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0396	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
118	Trileptal 300 mg, apvalkotās tabletes pa 300 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0279	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
119	Voltaren šķīdums injekcijām 75 mg ampulās pa 3 ml, šķīdums injekcijām 75 mg/3 ml	Novartis Finland Oy, Somija	00-0517	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
120	Cefalexin-Teva 250 mg kapsulas, kapsulas pa 250 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	97-0614	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē
121	Cefalexin-Teva 500 mg kapsulas, kapsulas pa 500 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	97-0615	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē
122	Celebrex, kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0288	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
123	Celebrex, kapsulas pa 200 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0289	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
124	Clotrimazolom 100 mg vaginal tabletes, vaginālās tabletes pa 100 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0540	IA tipa izmaiņas: iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa
125	Dalacin Vaginal Ovule, vaginālie supozitoriji	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	03-0034	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā ar uzlīmi latviešu valodā

1	2	3	4	5
126	Doltard 30 mg, ilgstošas darbības tabletes pa 30 mg	Nycomed Denmark A/S, Dānija	98-0121	IA tipa izmaiņas: jauna CEP iesniegšana aktīvai vielai no apstiprinātā ražotāja
127	Doltard 60 mg, ilgstošas darbības tabletes pa 60 mg	Nycomed Denmark A/S, Dānija	98-0122	IA tipa izmaiņas: jauna CEP iesniegšana aktīvai vielai no apstiprinātā ražotāja
128	Encepur adults, suspensija injekcijām	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	98-0661	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanā
129	Encepur Children, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,25 ml	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	01-0316	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanā
130	Estrofem 1 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0579	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (magnija stearāts)
131	Estrofem 1 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0579	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (želatīns)
132	Estrofem 1 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0579	II tipa izmaiņas: pievienots jauns palīgvielas piegādātājs
133	Estrofem 2 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0580	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (magnija stearāts)
134	Estrofem 2 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0580	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (želatīns)

1	2	3	4	5
135	Estrofem 2 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0580	II tipa izmaiņas: pievienots jauns palīgvielas piegādātājs
136	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/2,5 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	99-0428	IA tipa izmaiņas: jauna vai atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
137	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	05-0275	IA tipa izmaiņas: jauna vai atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
138	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg/10 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	05-0276	IA tipa izmaiņas: jauna vai atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
139	Fucicort, krēms	Leo Pharmaceutical Products, Dānija	96-0122	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja; mainīts palīgvielas avots no dzīvnieku izcelsmes uz augu vai sintētisko
140	Neiromidin 20 mg, tabletes pa 20 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	97-0550	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
141	Neiromidin 20 mg, tabletes pa 20 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	97-0550	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē, tas aizstāšana vai pievienošana

1	2	3	4	5
142	Calcigran, košļājamās tabletes pa 1250 mg + 5 mcg	Nycomed Pharma AS, Norvēģija	99-0138	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja (2x); jauna TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana no apstiprinātā ražotāja (izrietošā); atjaunota Ph.Eur. TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no esošā ražotāja; jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta parbaudes metodi (2x); pievienota ražošanas vieta
143	Muco - Mepha - 200 mg effervescent tablets, putojošās tabletes pa 200 mg	Mepha Lda., Portugāle	00-0684	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
144	Fluoxetine Lannacher, kapsulas pa 20 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	99-0513	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
145	Sertraline HCl Sirowa 100 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sirowa Rīga AS, Latvija	05-0218	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem

1	2	3	4	5
146	Sertraline HCl Sirowa 50 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sirowa Rīga AS, Latvija	05-0217	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
147	Valdren 15 mg, apvalkotās tabletes pa 15 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	04-0399	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
148	Valdren 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	04-0400	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem

1	2	3	4	5
149	Valdren 45 mg, apvalkotās tabletes pa 45 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	04-0401	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
150	Xefo 8 mg powder for injection, pulveris un šķīdinātājs injekcijām	Nycomed Austria GmbH, Austrija	00-0133	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 5 gadiem uz 3 gadiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas apjomā; ieviests papildus flakona lielums; izmaiņas galaprodukta specifikācijā
151	Citalostad 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0476	II tipa izmaiņas: jauna Cipla DMF versija
152	Citalostad 20 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0477	II tipa izmaiņas: jauna Cipla DMF versija
153	Citalostad 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0478	II tipa izmaiņas: jauna Cipla DMF versija
154	Citalostad 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0476	II tipa izmaiņas: jauna Matrix DMF versija
155	Citalostad 20 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0477	II tipa izmaiņas: jauna Matrix DMF versija

1	2	3	4	5
156	Citalostad 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0478	II tipa izmaiņas: jauna Matrix DMF versija
157	Fosamax 70 mg, tabletes pa 70 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	01-0131	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļa "Devas un lietošanas veids" papildināta ar norādi par to, ka alendronāts nav indicēts bērniem līdz 18 gadu vecumam
158	Serevent Diskus 50 mcg, pulveris inhalācijām 50 mkg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1049	II tipa izmaiņas: pamatojoties uz PSUR datiem Zāļu aprakstā pievienota informācija sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - par piesardzības ievērošanu pacientiem ar kardiovaskulārām saslimšanām anamnēzē un pacientiem ar zemu kālija līmeni asinīs, sadaļā "Pārdozēšana" - informācija par iespējamo hipokaliēmiju un sistoliskā asinsspiediena paaugstināšanos; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
159	Serevent inhalators, dozēts aerosols 25 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0388	II tipa izmaiņas: pamatojoties uz PSUR datiem Zāļu aprakstā pievienota informācija sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - par piesardzības ievērošanu pacientiem ar kardiovaskulārām saslimšanām anamnēzē un pacientiem ar zemu kālija līmeni asinīs, sadaļā "Pārdozēšana" - informācija par iespējamo hipokaliēmiju un sistoliskā asinsspiediena paaugstināšanos; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
160	Cozaar, apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	01-0256	IB tipa izmaiņas: apstiprinātā aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana, ja nav Ph.Eur.atbilstības sertifikāta
161	Cozaar 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	04-0343	IB tipa izmaiņas: apstiprinātā aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana, ja nav Ph.Eur.atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
162	Cozaar 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	96-0155	IB tipa izmaiņas: apstiprinātā aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana, ja nav Ph.Eur.atbilstības sertifikāta
163	Fortzaar, apvalkotās tabletes pa 100 mg/25 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	04-0232	IB tipa izmaiņas: apstiprinātā aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana, ja nav Ph.Eur.atbilstības sertifikāta
164	Duac Gel, gels	Stiefel Laboratories Limited, Lielbritānija	05-0024	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas stabilitātes datos
165	Edronax 4 mg tabletes, tabletes pa 4 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	00-0722	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
166	Fluconazole-Teva 150 mg kapsules, kapsulas pa 150 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0344	IB tipa izmaiņas: jaunu pārbaūžu vai jaunu normu ierobežojumu pievienošana ražošanas gaitā; nelielas izmaiņas galprodukta ražošanā
167	Fluconazole-Teva 50 mg kapsules, kapsulas pa 50 mg	SIA Elvim, Latvija	05-0343	IB tipa izmaiņas: jaunu pārbaūžu vai jaunu normu ierobežojumu pievienošana ražošanas gaitā; nelielas izmaiņas galprodukta ražošanā
168	Solian 100 mg, tabletes pa 100 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	02-0275	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
169	Solian 200 mg, tabletes pa 200 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	99-0625	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja

1	2	3	4	5
170	Solian 400 mg, apvalkotās tabletes pa 400 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	02-0276	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
171	Solian 50 mg, tabletes pa 50 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	99-0624	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
172	Torvacard 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0329	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas papildus ražotnes pievienošana
173	Torvacard 20 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0330	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas papildus ražotnes pievienošana
174	Torvacard 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0331	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas papildus ražotnes pievienošana
175	Zoloft 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0312	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem

1	2	3	4	5
176	Zoloft 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0311	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
177	Activelle 1 mg/0,5 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 1	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0410	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai
178	Aponil 100 mg, tabletes pa 100 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0208	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā iesniegta papildus drošības informācija, saskaņojot to ar pēcarbitrāžas procedūras harmonizētajiem nimesulīda zāļu aprakstiem; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
179	Braunol 7,5 % cutaneous solution, šķīdums lietošanai uz ādas 7,5 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	05-0095	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar galaproduktu
180	Casodex 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	02-0267	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts
181	Desferal 0,5 g, pulveris injekcijām	Novartis Finland Oy, Somija	96-0100	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
182	Fevarin 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0055	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
183	Fevarin 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0054	II tipa izmaiņas: sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K(2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
184	Futura Fishoil 500 mg, kapsulas	Dansk Droge A/S, Dānija	99-0811	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no esošā ražotāja
185	Futura Fishoil 1000 mg, kapsulas	Dansk Droge A/S, Dānija	99-0355	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no esošā ražotāja
186	Ixel 50 mg, cietās kapsulas pa 50 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	04-0290	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā Brīdinājumu sadaļa papildināta ar norādi, ka IXEL nevajadzētu lietot, ārstējot bērnus un pusaudžus līdz 18 gadu vecumam un doti norādījumi, kas jāizpilda, ja tiek pieņemts lēmums par ārstēšanu
187	Omnicep 0,4 mg Depot Capsules, ilgstošas darbības kapsulas pa 0,4 mg	Yamanouchi Europe B.V., Nīderlande	00-0498	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa

1	2	3	4	5
188	Omnice Ocas 0,4 mg prolonged release tablets, ilgstošās darbības tabletes pa 0,4 mg	Yamanouchi Europe B.V., Nīderlande	05-0100	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
189	Sodium chloride 5,85 % w/v Braun, koncentrāts infūzijām 5,85 % s/t	B.Braun Melsungen AG, Vācija	02-0093	II tipa izmaiņas: marķējums ar uzlīmi latviešu valodā mainīts uz Baltijas valstu marķējumu
190	Xorimax 125 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 125 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0105	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta mainīts ATC kods no J01DA06 uz J01DC02
191	Xorimax 250 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 250 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0106	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta mainīts ATC kods no J01DA06 uz J01DC02
192	Xorimax 500 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0107	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta mainīts ATC kods no J01DA06 uz J01DC02
193	Isoket 1,25 mg/devā aerosols, aerosols 1,25 mg/ devā	Schwarz Pharma AG, Vācija	99-0862	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 4 gadiem uz 5 gadiem; II tipa izmaiņas: atjaunota aktīvās vielas specifikācija; IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja adreses maiņa
194	Kamillosan, ziede	Viartis GmbH & Co. KG, Vācija	04-0391	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa (izrietošā); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
195	Kamillosan, aerosols izsmidzināšanai mutes dobumā	Viartis GmbH & Co. KG, Vācija	04-0390	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa (izrietošā); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
196	Proindap, kapsulas pa 2,5 mg	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	03-0079	II tipa izmaiņas: precizēts aktīvās vielas nosaukums
197	Thrombo ASS 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	99-0214	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas (pievienots papildus iepakojums pa 900 tabletēm)
198	Activelle 1 mg/0,5 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 1	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0410	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (magnija stearāts)
199	Calcigran Sine, košļājamās tabletes pa 1250 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	02-0157	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; pievienota papildus ražošanas vieta; IA tipa izmaiņas; jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jaunā ražotāja; jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
200	Factor VII Baxter 600 IU, pulveris un šķīdinātājs intravenozu injekciju šķīduma pagatavošanai 600 IU	Baxter AG, Austrija	04-0302	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas un palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai
201	Kliogest 2 mg/1 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2 mg/1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0411	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (želatīns)
202	Kliogest 2 mg/1 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2 mg/1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0411	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur. vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (magnija stearāts)

1	2	3	4	5
203	Pulmozyme 2500 V (2,5 mg)/2,5 ml šķīdums izsmidzināšanai, šķīdums izsmidzināšanai 1000 V/ml	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0403	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
204	Tears Naturale eye drops, solution, acu pilieni, šķīdums	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	99-0976	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
205	Zaldiar, apvalkotās tabletes pa 37,5 mg/325 mg	Grunenthal GmbH, Vācija	04-0185	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja (2x); IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa maiņa (2x); izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana) (3x)
206	Glucovance 500 mg/ 2,5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/ 2,5 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	03-0406	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja adreses maiņa
207	Glucovance 500 mg/ 5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/ 5 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	03-0405	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja adreses maiņa
208	Glucovance 500 mg/ 2,5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/ 2,5 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	03-0406	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
209	Glucovance 500 mg/ 5 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg/ 5 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	03-0405	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no esošā ražotāja
210	Hjertemagnyl, apvalkotās tabletes pa 150 mg	Nycomed Denmark ApS, Dānija	93-0449	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 5 gadiem; pievienota papildus zāļu apvalkošanas vieta

1	2	3	4	5
211	Mykoseptin, ziede	Lečiva a.s., Čehijas Republika	98-0250	II tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma lieluma izmaiņas (papildus sērijas apjoma lielums)
212	Rocaltrol 0,25 mikrogrami kapsulas, kapsulas pa 0,25 mcg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0198	IA tipa izmaiņas; atjaunota Ph.Eur. TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no esošā ražotāja
213	Rocaltrol 0,5 mikrogrami kapsulas, kapsulas pa 0,5 mcg	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0336	IA tipa izmaiņas; atjaunota Ph.Eur. TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no esošā ražotāja
214	Tenox 10 mg tabletes, tabletes pa 10 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	04-0444	IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs aktīvai vielai
215	Tenox 5 mg tabletes, tabletes pa 5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	04-0443	IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs aktīvai vielai
216	Allergodil eye drops, acu pilieni 0,05 %	Viartis GmbH & Co. KG, Vācija	98-0067	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 30 mēnešiem uz 3 gadiem
217	Allergodil eye drops, acu pilieni 0,05 %	Viartis GmbH & Co. KG, Vācija	98-0067	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) adreses maiņa; gatavā produkta ražotāja adreses izmaiņas (izrietošā)
218	Dianeal PD1 glucose 1,36 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 1,36 % w/v	Baxter Healthcare S.A., Īrija	96-0489	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana (Baxter Healthcare SpA, Itālija); II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam
219	Dianeal PD1 glucose 2,27 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 2,27 % w/v	Baxter Healthcare S.A., Īrija	96-0490	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana (Baxter Healthcare SpA, Itālija); II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam
220	Dianeal PD1 glucose 3,86 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 3,86 % w/v	Baxter Healthcare S.A., Īrija	96-0491	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana (Baxter Healthcare SpA, Itālija); II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam

1	2	3	4	5
221	Dianeal PD4 Glucose 3,86% (38,6 mg/ml), šķīdums dialīzei	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0057	II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam
222	Dianeal PD4 Glucose 1,36% (13,6 mg/ml), šķīdums dialīzei	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0056	II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam
223	Dianeal PD4 Glucose 2,27% (22,7 mg/ml), šķīdums dialīzei	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0058	II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam
224	Endoxan, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0501	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
225	Endoxan 1 g, pulveris injekcijām pa 1 g	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0500	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
226	Endoxan 200 mg, pulveris injekcijām pa 200 mg	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0498	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
227	Endoxan 500 mg, pulveris injekcijām pa 500 mg	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0499	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
228	Holoxan 500 mg, pulveris injekcijām pa 500 mg	Baxter Oncology GmbH, Vācija	01-0468	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
229	Holoxan 1 g, pulveris injekcijām pa 1 g	Baxter Oncology GmbH, Vācija	01-0469	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
230	Miltex, šķīdums ārīgai lietošanai	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0502	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; galaprodukta ražotāja adreses maiņa
231	Extraneal, peritoneālās dialīzes šķīdums	Baxter Oy, Somija	01-0401	II tipa izmaiņas: izmaiņas Baltijas valstu marķējumā; pievienots Lineo savienotājs kā alternatīva pašreiz izmantotajam Leur savienojumam

1	2	3	4	5
232	BCG-medac, pulveris un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai intravezikālai ievadīšanai	medac, Vācija	03-0304	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā pašreiz apstiprinātam iepakojuma lielumam
233	Cefasyn 250, apvalkotās tabletes pa 250 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0468	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jauns aktīvās vielas ražotājs, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta; uzglabāšanas laika maiņa no 18 mēnešiem uz 24 mēnešiem
234	Cefasyn 500, apvalkotās tabletes pa 500 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0469	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jauns aktīvās vielas ražotājs, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta; uzglabāšanas laika maiņa no 18 mēnešiem uz 24 mēnešiem
235	Forlax 10 g powder for oral solution, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai pa 10 mg	Beaufour Ipsen International, Francija	05-0156	IB tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma pievienošana
236	Maxidex, acu ziede 0,1 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	03-0192	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā; izmaiņas Lietošanas instrukcijā
237	Cefazolin-BCPP 1000 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1000 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0084	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta
238	Cefazolin-BCPP 500 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0083	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
239	Cefotaxime-BCPP 1000 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1000 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0080	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta
240	Cefotaxime-BCPP 500 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0079	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta
241	Ceftriaxone-BCPP 1000 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1000 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0082	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta
242	Ceftriaxone-BCPP 500 mg powder for solution for injection, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	SIA "Briz", Latvija	05-0081	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur. atbilstības sertifikāta
243	Septanest with adrenaline 1/100 000, šķīdums injekcijām kārtidzās	Septodont, Francija	02-0231	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
244	Septanest with adrenaline 1/200 000, šķīdums injekcijām kārtidzās	Septodont, Francija	02-0232	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
245	Seroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0114	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
246	Seroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0115	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
247	Seroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
248	Seroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0114	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu
249	Seroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0115	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu
250	Seroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu
251	Valcyte 450 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 450 mg	Hoffmann-La Roche Ltd., Latvija	05-0128	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs (izrietošās); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas (izrietošās)

1	2	3	4	5
252	Fluconazol Nycomed 150 mg, cietās kapsulas pa 150 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	04-0235	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
253	GlucaGen 1 mg HypoKit, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0149	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
254	Paroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0111	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
255	Paroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0113	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
256	Paroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0112	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts - lietošana bērniem un pusaudžiem, kas jaunāki par 18 gadiem, nav ieteicama
257	Paroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0111	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu

1	2	3	4	5
258	Paroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0113	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu
259	Paroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	04-0112	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts - pētījums norāda par iedzimto pataloģiju risku (piem., kambara starpsienas defektu) iespējamību bērniem, kuru mātes ir saņēmušas paroksetīnu
260	Sanorin-Analergin eye and nasal drops, acu un deguna pilieni	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0447	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 18 mēnešiem uz 2 gadiem
261	Taxol, koncentrāts infūzijām 6 mg/ ml	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Itālija	97-0606	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē (izrietošās)
262	Avodart, mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	04-0410	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" papildināts - imūnsistēmas traucējumi: alerģiskas reakcijas, ieskaitot izsitumus, niezi, nātreni un lokalizētu tūsku
263	Chloe 35 micrograms/2 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 0,035 mg/2 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0245	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražošanas vietas atsaukšana
264	Dibiglim 1 mg tablets, tabletes pa 1 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0393	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lieluma ieviešana
265	Dibiglim 2 mg tablets, tabletes pa 2 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0394	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lieluma ieviešana
266	Dibiglim 3 mg tablets, tabletes pa 3 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0395	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lieluma ieviešana

1	2	3	4	5
267	Dibiglim 4 mg tabletes, tabletes pa 4 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0396	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lieluma ieviešana
268	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection, šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ ml	Schering AG, Vācija	04-0409	II tipa izmaiņas: izmaiņas iepakojuma komponentu pārbaudes standartos
269	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection prefilled syringe, šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ ml	Schering AG, Vācija	04-0408	II tipa izmaiņas: izmaiņas iepakojuma komponentu pārbaudes standartos
270	Sandostatin LAR 20 mg, pulveris (mikrosfēras) injekciju suspensijas pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	98-0429	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
271	Simva TAD 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	TAD Pharma GmbH, Vācija	05-0380	IA tipa izmaiņas: Ph. Eur.sertifikāta iesniegšana no jauna aktīvās vielas ražotāja
272	Simva TAD 20 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 20 mg	TAD Pharma GmbH, Vācija	05-0381	IA tipa izmaiņas: Ph. Eur.sertifikāta iesniegšana no jauna aktīvās vielas ražotāja
273	Simva TAD 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	TAD Pharma GmbH, Vācija	05-0382	IA tipa izmaiņas: Ph. Eur.sertifikāta iesniegšana no jauna aktīvās vielas ražotāja
274	Simva TAD 5 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 5 mg	TAD Pharma GmbH, Vācija	05-0379	IA tipa izmaiņas: Ph. Eur.sertifikāta iesniegšana no jauna aktīvās vielas ražotāja

1	2	3	4	5
275	Trileptal 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0280	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
276	Ultravist-300, šķīdums injekcijām un infūzijām	Schering AG, Vācija	96-0119	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - mainīta drošības informācija, pamatojoties uz firmas ekspertu ziņojumiem
277	Ultravist-370, šķīdums injekcijām un infūzijām	Schering AG, Vācija	96-0120	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - mainīta drošības informācija, pamatojoties uz firmas ekspertu ziņojumiem
278	Venoruton Emulgel, gels	Novartis Finland Oy, Somija	98-0423	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam
279	Voltaren 50 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes, zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes pa 50 mg	Novartis Finland Oy, Somija	94-0181	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
280	Zomig, tabletes pa 2,5 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	99-0043	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas nosaukuma maiņa; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
281	Allergodil, deguna aerosols, šķīdums	Viartis GmbH & Co. KG, Vācija	96-0663	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) adreses izmaiņas; gatavā produkta ražotāja adreses izmaiņas (izrietošās)
282	Belara, apvalkotās tabletes	Grunenthal GmbH, Vācija	03-0382	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
283	Calcigran Forte Mint 500 mg/400 IU chewable tablets, košļājamās tabletes pa 500mg/400SV	Nycomed Pharma AS, Norvēģija	05-0055	II tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 3 uz 2 gadiem 180 tablešu iepakojumam
284	Divina tablets, tabletes	Orion Corporation, Somija	00-0518	IA tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)

1	2	3	4	5
285	Hjertemagnyl 75 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 75 mg	Nycomed Danmark ApS, Dānija	05-0414	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 5 gadiem
286	Kabiven, emulsija infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	03-0296	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa maiņa
287	Melox 15 mg, tabletes pa 15 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0079	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija kā būtiski līdzīgām zālēm harmonizēti ar oriģinālo zāļu SPC; papildināta drošības informācija
288	Melox 7,5 mg, tabletes pa 7,5 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0078	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija kā būtiski līdzīgām zālēm harmonizēti ar oriģinālo zāļu SPC; papildināta drošības informācija
289	Aknefug-oxid mild 10 %, gels 10 %	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija	98-0856	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam
290	Aknefug-oxid mild 3 %, gels 3 %	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija	98-0854	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam
291	Aknefug-oxid mild 5 %, gels 5 %	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija	98-0855	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa galaproduktam
292	Imigran 100, tabletes pa 100 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	98-0613	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - harmonizēti visu stiprumu un zāļu formu sumatriptāna dokumenti, izmainīta drošības informācija; samazināts laiks pēc terapijas ar sumatriptānu no 24 uz 12 stundām pēc terapijas ar sumatriptānu, kad nedrīkst barot bērnu ar krūti, lai izvairītos no kaitīgas ietekmes uz zīdaiņiem

1	2	3	4	5
293	Imigran 50, tabletes pa 50 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	98-0612	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - harmonizēti visu stiprumu un zāļu formu sumatriptāna dokumenti, izmainīta drošības informācija; samazināts laiks pēc terapijas ar sumatriptānu no 24 uz 12 stundām pēc terapijas ar sumatriptānu, kad nedrīkst barot bērnu ar krūti, lai izvairītos no kaitīgas ietekmes uz zīdaiņiem
294	Imigran Nasal Spray, deguna aerosols 20 mg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0351	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - harmonizēti visu stiprumu un zāļu formu sumatriptāna dokumenti, izmainīta drošības informācija; samazināts laiks pēc terapijas ar sumatriptānu no 24 uz 12 stundām pēc terapijas ar sumatriptānu, kad nedrīkst barot bērnu ar krūti, lai izvairītos no kaitīgas ietekmes uz zīdaiņiem
295	Pram 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	03-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K (2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem

1	2	3	4	5
296	Pram 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	03-0198	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K (2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
297	Pram 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	03-0199	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sakarā ar EK paziņojumu par Komisijas lēmumu Nr.K (2005)3176 - par cilvēkiem paredzēto zāļu, kas satur aktīvo vielu atomoksetīnu, citalopramu, escitalopramu, fluoksetīnu, fluvoksamīnu, mianserīnu, milnaciprānu, mirtazapīnu, paroksetīnu, reboksetīnu, sertralīnu un venlafaksīnu, laišanu tirgū saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/83/EK 31.pantu, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināta informācija par lietošanas drošību bērniem un pusaudžiem
298	Simgal 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0043	II tipa izmaiņas; izmaiņas Zāļu aprakstā; jauns papildus palīgvielas ražotājs; IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja; izmaiņas gatavā produkta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu; uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem

1	2	3	4	5
299	Simgal 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0044	II tipa izmaiņas; izmaiņas Zāļu aprakstā; jauns papildus palīgvielas ražotājs; IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja; izmaiņas gatavā produkta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu; uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem
300	Simgal 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0045	II tipa izmaiņas; izmaiņas Zāļu aprakstā; jauns papildus palīgvielas ražotājs; IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja; izmaiņas gatavā produkta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu; uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem
301	Clarinase, ilgstošās darbības tabletes	Schering-Plough Europe, Beļģija	01-0213	IA tipa izmaiņas: sekundārās iepakojšanas vietas iekļaušana; pievienots ražotājs, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, ar sērijas pārbaudi (izrietošā)

1	2	3	4	5
302	Hydrea 500 mg hard capsules, cietās kapsulas pa 500 mg	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	00-0148	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - steidzamas drošības izmaiņas: papildinātas sadaļas "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" un "Nevēlamas blakusparādības" ar norādi par iespējamu hidroksiurīnvielas toksisku iedarbību uz asinsvadiem, kas izpaužas kā vaskulārā ulcerācija pacientiem ar mieloproliferatīvām slimībām, īpaši gadījumos, ja agrāk vai vienlaikus tiek lietots interferons; papildināti arī norādījumi par piesardzības pasākumiem, medicīniskajam personālam apejoties ar hidroksiurīnvielu
303	Ibuprofen 200 mg tabletes, tabletes pa 200 mg	AS "Grindeks", Latvija	04-0141	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
304	Novofem film-coated tablets, apvalkotās tabletes (baltas) pa 1 mg/1 mg; (sarkanas) pa 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0412	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Ph.Eur. atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (palīgvielām - želatīnam un magnija stearātam)
305	NuvaRing, vaginālais riņķis	N.V. Organon, Nīderlande	04-0130	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; IA tipa izmaiņas: izmaiņas primārā iepakojumā; IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
306	Prostenoan - Geel 1 mg gel, gels 1 mg/3,5 g	A/S Kevelt, Igaunija	00-0627	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
307	Prostenoan - Geel 2 mg gel, gels 2 mg/3,5 g	A/S Kevelt, Igaunija	00-0628	II tipa izmaiņas: jauns marķējums

1	2	3	4	5
308	Reminyl 12 mg, apvalkotās tabletes pa 12 mg	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	03-0095	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Devas un lietošanas veids" dots norādījums par to, ka pirms terapijas uzsākšanas ir nepieciešama iespējamās Alzheimerā tipa demences diagnozes apstiprināšana atbilstoši vadlīnijām, kā arī par galantamīna panesamības regulāru izvērtēšanu; "Brīdinājumi" papildināti ar noradi, ka galantamīna efektivitāte nav pierādīta citu tipu demencēm un citu veidu atmiņas traucējumiem kā vieglas un vidēji smagas Alzheimerā slimības gadījumā; "Blakusparādības" papildinātas ar ausu un labirinta bojājumiem, asinsvadu sistēmas traucējumiem u.c.blakusparādībām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
309	Reminyl 4 mg, apvalkotās tabletes pa 4 mg	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	03-0093	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Devas un lietošanas veids" dots norādījums par to, ka pirms terapijas uzsākšanas ir nepieciešama iespējamās Alzheimerā tipa demences diagnozes apstiprināšana atbilstoši vadlīnijām, kā arī par galantamīna panesamības regulāru izvērtēšanu; "Brīdinājumi" papildināti ar noradi, ka galantamīna efektivitāte nav pierādīta citu tipu demencēm un citu veidu atmiņas traucējumiem kā vieglas un vidēji smagas Alzheimerā slimības gadījumā; "Blakusparādības" papildinātas ar ausu un labirinta bojājumiem, asinsvadu sistēmas traucējumiem u.c.blakusparādībām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
310	Reminyl 8 mg, apvalkotās tabletes pa 8 mg	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	03-0094	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Devas un lietošanas veids" dots norādījums par to, ka pirms terapijas uzsākšanas ir nepieciešama iespējamās Alzheimerā tipa demences diagnozes apstiprināšana atbilstoši vadlīnijām, kā arī par galantamīna panesamības regulāru izvērtēšanu; "Brīdinājumi" papildināti ar noradi, ka galantamīna efektivitāte nav pierādīta citu tipu demencēm un citu veidu atmiņas traucējumiem kā vieglas un vidēji smagas Alzheimerā slimības gadījumā; "Blakusparādības" papildinātas ar ausu un labirinta bojājumiem, asinsvadu sistēmas traucējumiem u.c.blakusparādībām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
311	Reminyl 4 mg/ ml, šķīdums iekšķīgai lietošanai 4 mg/ ml	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	03-0092	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Devas un lietošanas veids" dots norādījums par to, ka pirms terapijas uzsākšanas ir nepieciešama iespējamās Alzheimerā tipa demences diagnozes apstiprināšana atbilstoši vadlīnijām, kā arī par galantamīna panesamības regulāru izvērtēšanu; "Brīdinājumi" papildināti ar noradi, ka galantamīna efektivitāte nav pierādīta citu tipu demencēm un citu veidu atmiņas traucējumiem kā vieglas un vidēji smagas Alzheimerā slimības gadījumā; "Blakusparādības" papildinātas ar ausu un labirinta bojājumiem, asinsvadu sistēmas traucējumiem u.c.blakusparādībām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
312	Trileptal 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0278	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts harmonizēts ar ES MRP procedūrā apstiprināto Zāļu aprakstu, pievienota papildus informācija par zāļu lietošanu pediātriskajā populācijā - uz klīniskajiem pētījumiem balstīta informācija par farmakokinētiku bērniem
313	Trileptal 300 mg, apvalkotās tabletes pa 300 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0279	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts harmonizēts ar ES MRP procedūrā apstiprināto Zāļu aprakstu, pievienota papildus informācija par zāļu lietošanu pediātriskajā populācijā - uz klīniskajiem pētījumiem balstīta informācija par farmakokinētiku bērniem

1	2	3	4	5
314	Trileptal 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0280	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts harmonizēts ar ES MRP procedūrā apstiprināto Zāļu aprakstu, pievienota papildus informācija par zāļu lietošanu pediātriskajā populācijā - uz klīniskajiem pētījumiem balstīta informācija par farmakokinētiku bērniem
315	Urografin 60 %, šķīdums injekcijām	Schering AG, Vācija	96-0116	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā
316	Urografin 76 %, šķīdums injekcijām	Schering AG, Vācija	96-0117	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā
317	Urografin 76 %, šķīdums injekcijām	Schering AG, Vācija	96-0117	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
318	Venlaxor 37,5 mg, tabletes pa 37,5 mg	PAS Grindeks, Latvija	03-0165	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
319	Venlaxor 75 mg, tabletes pa 75 mg	PAS Grindeks, Latvija	03-0166	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
320	Venlaxor 37,5 mg, tabletes pa 37,5 mg	PAS Grindeks, Latvija	03-0165	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem
321	Venlaxor 75 mg, tabletes pa 75 mg	PAS Grindeks, Latvija	03-0166	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem
322	Hepatil, šķīdums injekcijām 500 mg/ 5 ml	Pliva Krakow, Pharmaceutical Company S.A., Polija	02-0293	Bezmaksas kļūdas labojums: labojums Lietošanas instrukcijā
323	Uzara 40 mg film-coated tabletes, apvalkotās tabletes pa 40 mg	VIP Pharma, Latvija	05-0210	Bezmaksas kļūdas labojums: labojums Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un marķējumā

ZVA Zāļu reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors I.Purviņš