

Npk	Firma	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Zentiva a.s.	Agapurin, šķīdums injekcijām 20 mg/ ml	00-0774	I tipa izmaiņas: ražotāja maiņa uz Zentiva a.s., Čehijas Republika (bija: Hoechst-Biotika a.s., Slovākija; Weimer Pharma GmbH, Vācija); sērijas izlaides vietas nosaukuma maiņa uz Zentiva a.s., Slovākija (bija: Slovakofarma a.s.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, sērijas izlaides apjoma maiņa, sekundārā iepakojuma maiņa; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
2	Zentiva a.s.	Chlorprothixen 15 mg Lečiva, apvalkotās tabletes pa 15 mg	98-0455	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Zentiva a.s. (bija: Lečiva a.s.); palīgvielas maiņa
3	Zentiva a.s.	Chlorprothixen 50 mg Lečiva, apvalkotās tabletes pa 50 mg	98-0456	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Zentiva a.s. (bija: Lečiva a.s.); palīgvielas maiņa
4	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Puri-nethol, tabletes pa 50 mg	97-0466	I tipa izmaiņas: IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Heumann PCS GmbH, Vācija (bija: Heumann Pharma GmbH); izmaiņas aktīvās vielas vai izejmateriāla, kā arī starpprodukta un reaģenta specifikācijā (stingrāku specifikācijas limitu noteikšana); II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs; izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļās "Brīdinājumi" un "Mijiedarbība" pievienots brīdinājums par dzīvo vīrusu vakcīnu lietošanu; sadaļa "Blakusparādības" papildināta ar novēroto pankreatītu leukēmijas pacientiem, sekundāro leukēmiju un mielodisplāziju, dots paskaidrojums, ka šo izpausmju riska rādītājs var būt tiopurīna metiltransferāzes deficīts (TPMT), papildināts arī hipersensitivitātes izpausmju uzskaitījums; jauna Lietošanas instrukcija; jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
5	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Zinnat 125 mg, apvalkotās tabletes pa 125 mg	97-0233	I tipa izmaiņas: II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā; jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
6	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Zinnat 250 mg, apvalkotās tabletes pa 250 mg	97-0234	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā; jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
7	GlaxoSmithKline Latvia SIA	Zinnat 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	97-0235	I tipa izmaiņas: II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā; jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
8	Schwarz Pharma AG	Vasaprostan, pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 20 µg	99-0924	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)

1	2	3	4	5
9	Schwarz Pharma AG	Nipruss, pulveris i.v. infūzijām pa 60 mg	01-0016	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Bayer HealthCare AG, Vācija (bija: Bayer AG)
10	Galderma International	Rozex, krēms 0,75 %	03-0408	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
11	Galderma International	Rozex, gels 0,75 %	03-0407	I tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa Laboratoires Galderma, Francija (bija: Laboratoires Galderma); II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
12	Novartis Finland Oy	Diovan 40, apvalkotās tabletes pa 40 mg	02-0390	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
13	Novartis Finland Oy	Diovan 80, apvalkotās tabletes pa 80 mg	02-0391	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
14	Novartis Finland Oy	Diovan 160, apvalkotās tabletes pa 160 mg	02-0392	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
15	Novartis Finland Oy	Elidel, krēms 1 %	02-0184	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
16	Novartis Finland Oy	Estraderm TTS 25, transdermāla terapeitiskā sistēma 2 mg	95-0391	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
17	Novartis Finland Oy	Estraderm TTS 50, transdermāla terapeitiskā sistēma 4 mg	95-0392	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
18	Novartis Finland Oy	Estraderm TTS 100, transdermāla terapeitiskā sistēma 8 mg	95-0393	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
19	Novartis Finland Oy	Estradot 25, transdermāla sistēma 0,39 mg	03-0006	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
20	Novartis Finland Oy	Estradot 37,5, transdermāla sistēma 0,585 mg	03-0007	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
21	Novartis Finland Oy	Estradot 50, transdermāla sistēma 0,78 mg	03-0008	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
22	Novartis Finland Oy	Estradot 75, transdermāla sistēma 1,17 mg	03-0009	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
23	Novartis Finland Oy	Estradot 100, transdermāla sistēma 1,56 mg	03-0010	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
24	Novartis Finland Oy	Famvir 125 mg, tabletes pa 125 mg	02-0316	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)

1	2	3	4	5
25	Novartis Finland Oy	Famvir 250 mg, tabletes pa 250 mg	02-0317	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
26	Novartis Finland Oy	Famvir 500 mg, tabletes pa 500 mg	02-0318	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
27	Novartis Finland Oy	Femara, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	98-0087	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
28	Novartis Finland Oy	Foradil, pulveris inhalācijām kapsulās pa 12 µg	98-0742	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
29	Novartis Finland Oy	Miacalcic Nasal 200, deguna aerosols 200 SV	03-0321	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
30	Novartis Finland Oy	Miflonide 200 mcg , pulveris inhalācijām kapsulās pa 200 µg	02-0395	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
31	Novartis Finland Oy	Miflonide 400 mcg , pulveris inhalācijām kapsulās pa 400 µg	02-0396	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
32	Novartis Finland Oy	Sandostatin LAR 10 mg, pulveris (mikrosfēras) injekciju suspensijas pagatavošanai	98-0428	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
33	Novartis Finland Oy	Sandostatin LAR 20 mg, pulveris (mikrosfēras) injekciju suspensijas pagatavošanai	98-0429	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
34	Novartis Finland Oy	Sandostatin LAR 30 mg, pulveris (mikrosfēras) injekciju suspensijas pagatavošanai	98-0430	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
35	Novartis Finland Oy	Tegretol 200, tabletes pa 200 mg	95-0344	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
36	Novartis Finland Oy	Tegretol 400, tabletes pa 400 mg	02-0295	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
37	Novartis Finland Oy	Tegretol CR 200, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 200 mg	97-0530	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)
38	Novartis Finland Oy	Tegretol CR 400, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 400 mg	02-0461	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galaprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH)

1	2	3	4	5
39	Novartis Finland Oy	Co-Diovan 160/12,5, apvalkotās tabletes pa 160/12,5 mg	02-0393	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
40	Novartis Finland Oy	Co-Diovan 160/25, apvalkotās tabletes pa 160/25 mg	02-0394	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
41	Novartis Finland Oy	Co-Diovan 80/12,5, apvalkotās tabletes pa 80/12,5 mg	98-0310	IA tipa izmaiņas: ražotāja (galprodukta sērijas izlaides vietas) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
42	Pharmacia N.V./S.A.	Xalacom, acu pilieni, šķīdums	03-0418	IA tipa izmaiņas: galprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē; jauna piegādātāja iesaistīšana iepakojuma komponentu piegādei
43	Baxter S.A.	Gammagard S/D 10 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 10 g/200 ml	02-0113	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā - ieviests alternatīvs šķīdums izgulsnēšanas procesā solī E
44	Baxter S.A.	Gammagard S/D 5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 5 g/100 ml	02-0112	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā - ieviests alternatīvs šķīdums izgulsnēšanas procesā solī E
45	Baxter S.A.	Gammagard S/D 2,5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 2,5 g/100 ml	96-0443	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā - ieviests alternatīvs šķīdums izgulsnēšanas procesā solī E
46	Hexal AG	EnaHexal 10 mg, tabletes pa 10 mg	00-0451	IA tipa izmaiņas: galprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, IB tipa izmaiņas: jaunas galprodukta ražošanas vietas iekļaušana ražošanas procesa daļā
47	Sandoz GmbH	Ospamox 250 mg/5 ml, pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	99-0552	II tipa izmaiņas: jauns marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
48	Ranbaxy UK Ltd	Enhancin 250/125 mg, apvalkotās tabletes pa 250/125 mg	01-0220	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma lieluma ieviešanu, II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
49	Ranbaxy UK Ltd	Enhancin 500/125 mg, apvalkotās tabletes pa 500/125 mg	01-0221	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma lieluma ieviešanu, II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
50	Janssen-Cilag International NV	Gyno-Pevaryl 150, vaginālās ovulas	98-0411	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana), izmaiņas uzglabāšanas nosacījumos gatavajam produktam; IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
51	Janssen-Cilag International NV	Gyno-Pevaril 50, vaginālās ovulas	98-0706	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana), izmaiņas uzglabāšanas nosacījumos gatavajam produktam; IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē, izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
52	Novartis Finland Oy	Tegretol CR 200, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 200 mg	97-0530	IB tipa izmaiņas: palīgvielas nosaukuma maiņa un papildus palīgvielas piegādātājs
53	Novartis Finland Oy	Tegretol CR 400, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 400 mg	02-0461	IB tipa izmaiņas: palīgvielas nosaukuma maiņa un papildus palīgvielas piegādātājs
54	Boehringer Ingelheim International GmbH	Movalis 7,5 mg, tabletes pa 7,5 mg	96-0509	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Īpaši brīdinājumi" - pievienota informācija par NPL ietekmi uz auglību sievietēm, īpaši sievietēm ar apaugļošanās problēmu; "Mijiedarbība ar citām zālēm" - papildināta informācija par meloksikāma vienlaicīgu lietošanu ar citiem NPL un litiju; "Grūtniecība un zīdīšana" - pievienota informācija par prostaglandīnu sintēzes nomākšanas nelabvēlīgo ietekmi uz grūtniecību un/vai embrija attīstību; "Farmakokinētika" - papildināti dati par farmakokinētiku; "Preklīniskie dati par drošību" - pievienoti dati par reprodukcijas pētījumiem; jauna Lietošanas instrukcija
55	Boehringer Ingelheim International GmbH	Movalis 15 mg, tabletes pa 15 mg	01-0420	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Īpaši brīdinājumi" - pievienota informācija par NPL ietekmi uz auglību sievietēm, īpaši sievietēm ar apaugļošanās problēmu; "Mijiedarbība ar citām zālēm" - papildināta informācija par meloksikāma vienlaicīgu lietošanu ar citiem NPL un litiju; "Grūtniecība un zīdīšana" - pievienota informācija par prostaglandīnu sintēzes nomākšanas nelabvēlīgo ietekmi uz grūtniecību un/vai embrija attīstību; "Farmakokinētika" - papildināti dati par farmakokinētiku; "Preklīniskie dati par drošību" - pievienoti dati par reprodukcijas pētījumiem; jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
56	Boehringer Ingelheim International GmbH	Movalis 15 mg/1,5 ml, šķīdums injekcijām 15 mg/1,5 ml	96-0510	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Īpaši brīdinājumi" - pievienota informācija par NPL ietekmi uz auglību sievietēm, īpaši sievietēm ar apaugļošanās problēmu; "Mijiedarbība ar citām zālēm" - papildināta informācija par meloksikāma vienlaicīgu lietošanu ar citiem NPL un litiju; "Grūtniecība un zīdīšana" - pievienota informācija par prostaglandīnu sintēzes nomākšanas nelabvēlīgo ietekmi uz grūtniecību un/vai embrija attīstību; "Farmakokinētika" - papildināti dati par farmakokinētiku; "Preklīniskie dati par drošību" - pievienoti dati par reprodukcijas pētījumiem; jauna Lietošanas instrukcija
57	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Fosamax 70 mg, tabletes pa 70 mg	01-0131	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
58	Pfizer Enterprises SAR	Campto 40 mg/2 ml, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	98-0823	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - apstiprināts brīdinājums, ka irinotekāna terapijas laikā var izveidoties intersticiāla pneimonija, kas var būt fatāla; riska faktori ir eksistējoša plaušu slimība; šajā gadījumā pirms terapijas ar Campto jāveic pacienta rūpīga izmeklēšana; blakusparādības papildinātas ar hiponatriēmiju
59	Pfizer Enterprises SAR	Campto 100 mg/5 ml, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	98-0824	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - apstiprināts brīdinājums, ka irinotekāna terapijas laikā var izveidoties intersticiāla pneimonija, kas var būt fatāla; riska faktori ir eksistējoša plaušu slimība; šajā gadījumā pirms terapijas ar Campto jāveic pacienta rūpīga izmeklēšana; blakusparādības papildinātas ar hiponatriēmiju
60	Orion Corporation Orion Pharma	Indivina 1 mg/2,5 mg, tabletes pa 1 mg/2,5 mg	01-0291	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, kas saistītas ar aktualizēšanas datuma maiņu
61	Orion Corporation Orion Pharma	Indivina 1 mg/5 mg, tabletes pa 1 mg/5 mg	01-0292	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, kas saistītas ar aktualizēšanas datuma maiņu
62	Orion Corporation Orion Pharma	Indivina 2 mg/5 mg, tabletes pa 2 mg/5 mg	01-0293	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, kas saistītas ar aktualizēšanas datuma maiņu

1	2	3	4	5
63	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/50 mcg, dozēts aerosols 25/50 µg	01-0451	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija
64	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/125 mcg, dozēts aerosols 25/125 µg	01-0452	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija
65	GlaxoSmithKline Export Ltd.	Seretide Inhalators 25/250 mcg, dozēts aerosols 25/250 µg	01-0453	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
66	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 100 µg	00-0933	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija
67	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 250 µg	00-0934	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija
68	GlaxoSmithKline Export Limited	Seretide Diskus, pulveris inhalācijām 50 µg + 500 µg	00-0935	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā - informācija sadaļā "Devas un lietošana", ka pacientam ar nepietiekamu astmas kontroli vai ar labu astmas kontroli, lietojot tikai inhalējamus kortikosteroīdus, to aizvietošana ar salmeterola-flutikazona propionāta kombināciju terapeitiski līdzvērtīgā devā atbilstoši var uzlabot astmas kontroli vai ļaut samazināt kortikosteroīdu devu; apstiprinātas izmaiņas dozēšanai pieaugušiem pacientiem - iespējama visu stiprumu salmeterola-flutikazona propionāta devas dubultošana uz laiku līdz 14 dienām norādītos gadījumos; "Brīdinājumi un blakusparādības" papildinātas ar retiem ziņojumiem par hiperglikēmiju; jauna Lietošanas instrukcija
69	Dr.Falk Pharma GmbH	Mucofalk apple, granulas	01-0114	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma teksts latviešu valodā
70	Dr.Falk Pharma GmbH	Mucofalk orange, granulas	01-0113	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma teksts latviešu valodā
71	Ranbaxy (UK) Ltd.	Histac 75 mg, apvalkotās tabletes pa 75 mg	98-0796	IA tipa izmaiņas: jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par vielu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja

1	2	3	4	5
72	Baxter Oy	Physioneal 40 Glucose 1,36% w/v / 13,6 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 13,6 mg/ ml	02-0082	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
73	Baxter Oy	Physioneal 40 Glucose 2,27% w/v / 22,7 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 22,7 mg/ ml	02-0083	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
74	Baxter Oy	Physioneal 40 Glucose 3,86% w/v / 38,6 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 38,6 mg/ ml	02-0084	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
75	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Coldrex HotRem Blackcurrant, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	97-0543	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
76	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Coldrex HotRem Lemon Flavour, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	98-0859	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
77	SmithKline Beecham Consumer Healthcare	Coldrex Laryplus Lozenges-Lemon Flavour, sūkājamās tabletes	01-0019	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
78	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Coldrex MaxGrip Lemon, pulveris iekšķīgi lietojamā šķīduma pagatavošanai	03-0233	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
79	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Coldrex Tablets + Vitamin C, tabletes	96-0478	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
80	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd.	Solpadeine, tabletes	97-0502	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
81	AstraZeneca AB	Nexium 20 mg, zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	02-0076	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota indikācija "pacienti, kam nepieciešama ilgstoša NSPL terapija", attiecīgi papildinātas devas, papildinātas arī retas blakusparādības ar "neskaidra redze, Stīvensa-Džonsona sindroms, <i>erythema multiforme</i> , mialģija"

1	2	3	4	5
82	AstraZeneca AB	Nexium 40 mg, zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	02-0077	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota indikācija "pacientiem, kam nepieciešama ilgstoša NSPL terapija", attiecīgi papildinātas devas, papildinātas arī retas blakusparādības ar "neskaidra redze, Stīvensa-Džonsona sindroms, <i>erythema multiforme</i> , mialģija"
83	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Hyzaar, apvalkotās tabletes pa 50 mg + 12,5 mg	01-0029	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - jauna indikācija "kardiovaskulāras saslimstības un mirstības samazināšana hipertensijas pacientiem ar kreisā kambara hipertrofiju"; mainīts definējums indikācijām hipertensijas ārstēšanai - izņemts ierobežojums, ka Hyzaar nav paredzēts iniciālai terapijai
84	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Fortzaar, apvalkotās tabletes pa 100 mg/25 mg	04-0232	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - jauna indikācija "kardiovaskulāras saslimstības un mirstības samazināšana hipertensijas pacientiem ar kreisā kambara hipertrofiju"; mainīts definējums indikācijām hipertensijas ārstēšanai - izņemts ierobežojums, ka Fortzaar nav paredzēts iniciālai terapijai
85	Algol Oy	Klindagol 150 mg, cietās kapsulas pa 150 mg	04-0292	IA tipa izmaiņas: galprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
86	Schering-Plough Europe	Subutex 2 mg, tabletes pa 2 mg	03-0266	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
87	Schering-Plough Europe	Subutex 8 mg, tabletes pa 8 mg	03-0267	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
88	PAS Grindeks	Amitriptilīns-Grindeks 10 mg, tabletes pa 10 mg	99-0474	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
89	PAS Grindeks	Amitriptilīns-Grindeks 25 mg, tabletes pa 25 mg	99-0092	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
90	PAS Grindeks	Atenodeks 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	00-1271	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
91	PAS Grindeks	Atenodeks 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	00-1270	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
92	PAS Grindeks	Betamaks 100 mg, tabletes pa 100 mg	01-0300	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
93	PAS Grindeks	Betamaks 200 mg, tabletes pa 200 mg	01-0301	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
94	PAS Grindeks	Betamaks 50 mg, tabletes pa 50 mg	96-0104	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
95	PAS Grindeks	Loperamīds, kapsulas pa 2 mg	95-0292	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
96	PAS Grindeks	Nātrija fluorīds 1,1 mg bērniem, tabletes ar apelsīnu garšu pa 1,1 mg	95-0289	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
97	PAS Grindeks	Ulcex 20 mg, kapsulas pa 20 mg	00-0411	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa

1	2	3	4	5
98	Gambro Lundia AB	Gambrosol trio 10, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0100	IB tipa izmaiņas izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas sertifikāta (jaunas vietas iekļaušana apstiprinātam ražotājam un 4 jauniem ražotājiem)
99	Gambro Lundia AB	Gambrosol trio 40, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0101	IB tipa izmaiņas izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas sertifikāta (jaunas vietas iekļaušana apstiprinātam ražotājam un 4 jauniem ražotājiem)
100	Abbott Laboratories S.A.	Klacid, granulas suspensijas pagatavošanai 125 mg/ 5 ml	94-0308	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
101	Abbott Laboratories Ltd.	Klacid pediatric suspension 250 mg/ 5 ml, granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 250 mg/ 5 ml	04-0255	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
102	Les Laboratoires Servier	Noliprel Forte, tabletes	00-1009	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana; izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifikācijā, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Eiropas farmakopejai
103	Baxter AG	Endobulin S/D 10 000 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 10 000 mg	03-0225	II tipa izmaiņas: starpprodukta transporta iepakojuma maiņa
104	Baxter AG	Endobulin S/D 2500 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 2500 mg	03-0223	II tipa izmaiņas: starpprodukta transporta iepakojuma maiņa
105	Baxter AG	Endobulin S/D 500 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 500 mg	98-0296	II tipa izmaiņas: starpprodukta transporta iepakojuma maiņa
106	Baxter AG	Endobulin S/D 5000 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 5000 mg	03-0224	II tipa izmaiņas: starpprodukta transporta iepakojuma maiņa
107	Schering AG	Kliane, apvalkotās tabletes	00-1227	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
108	Schering AG	Logest, apvalkotās tabletes	98-0525	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
109	Aventis Pasteur S.A.	Avaxim, inactivated hepatitis A vaccine, suspensija injekcijai pilnšļircē	97-0193	IA tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā

1	2	3	4	5
110	Aventis Pasteur S.A.	Typhim Vi, šķīdums injekcijām i.m. vai s.c.	97-0552	IA tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
111	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG	Benfogamma, apvalkotās tabletes pa 50 mg	00-0796	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta iepakojuma lielumu
112	Novartis Finland Oy	Fenistil Drops, pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 1 mg/ ml	98-0563	IB tipa izmaiņas: palīgvielas aizstāšana ar pielīdzināmu palīgvielu, izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
113	Pfizer Limited	Norvasc 10 mg, tabletes pa 10 mg	97-0601	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienoti dati par saslimstības - mirstības pētījuma ALLHAT rezultātiem, pievienotas norādes par lietošanu bērniem hipertensijas ārstēšanā, pamatojoties uz pētījuma 268 hipertensijas pacientiem - bērniem rezultātiem, kā arī pētījuma dati.
114	Pfizer Limited	Norvasc 5 mg, tabletes pa 5 mg	97-0600	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienoti dati par saslimstības - mirstības pētījuma ALLHAT rezultātiem, pievienotas norādes par lietošanu bērniem hipertensijas ārstēšanā, pamatojoties uz pētījuma 268 hipertensijas pacientiem - bērniem rezultātiem, kā arī pētījuma dati.
115	Novartis Finland Oy	Procto-Glyvenol, supozitoriji 400 mg + 40 mg	98-0566	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
116	Schering AG	Femoden, apvalkotās tabletes	97-0161	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
117	Cipla (UK) Ltd.	Acivir Cream, krēms 5 %	02-0110	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta specifiskācijā, IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika pagarināšana
118	Cipla (UK) Ltd.	Ciplox-500, tabletes pa 500 mg	01-0219	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju
119	Cipla (UK) Ltd.	Forcan-150, kapsulas	01-0414	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju
120	Cipla (UK) Ltd.	Ibugesic 400, apvalkotās tabletes pa 400 mg	01-0412	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta specifiskācijā, IB tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielu sastāvā

1	2	3	4	5
121	Cipla (UK) Ltd.	Ibugesic 600, apvalkotās tabletes pa 600 mg	01-0413	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta specifikācijā, IB tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielu sastāvā
122	Cipla (UK) Ltd.	Norflox Eye/ Ear Drops, acu/ ausu pilieni 0,3 %	01-0175	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju, IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes metode parametra pievienošana)
123	Cipla (UK) Ltd.	Norflox-400, tabletes pa 400 mg	01-0218	IB tipa izmaiņas: palīgvielas aizstāšana ar salīdzināmu palīgvielu, IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju
124	Cipla (UK) Ltd.	Pirox Gel, gels 0,5 %	01-0257	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika pagarināšana
125	Cipla (UK) Ltd.	Pirox-20, kapsulas pa 20 mg	01-0379	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju
126	Cipla (UK) Ltd.	Profenac Injection, šķīdums injekcijām 75 mg/ 3 ml	04-0335	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē no Indijas farmakopejas uz Britu farmakopeju, nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta specifikācijā
127	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group	Berlipril 5, tabletes pa 5 mg	98-0032	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas nosacījumu maiņa no 25° līdz 30°C
128	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 10 mg, tabletes pa 10 mg	96-0580	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija sakarā ar palīgvielu maiņu
129	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 20 mg, tabletes pa 20 mg	99-0080	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija sakarā ar palīgvielu maiņu
130	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A.	Enarenal 5 mg, tabletes pa 5 mg	99-0079	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija sakarā ar palīgvielu maiņu
131	Laboratoire Innotech International	Ideos, košļājamās tabletes	99-0025	I tipa izmaiņas: palīgvielu daudzuma maiņa, uzglabāšanas laika maiņa; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
132	Aventis Pasteur S.A.	Pneumo 23, šķīdums injekcijām	97-0150	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
133	Dr. A.&L.Schmidgall	Carmolis Drops, šķīdums	03-0275	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
134	KRKA d.d., Novo Mesto	Ciprinol, šķīdums infūzijām 400 mg/ 200 ml	04-0379	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
135	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	Cosopt eye drops, acu pilieni, šķīdums	99-0966	II tipa izmaiņas: izmaiņas iepakojuma vāciņā
136	Chiron Behring GmbH & Co	Encepur adults, suspensija injekcijām	98-0661	II tipa izmaiņas: sterilas filtrācijas soļa ieviešana

1	2	3	4	5
137	Chiron Behring GmbH & Co	Encepur Children, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,25 ml	01-0316	II tipa izmaiņas: sterilas filtrācijas soļa ieviešana
138	KRKA	Fromilid, granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 125 mg/ 5 ml	01-0230	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
139	Sandoz GmbH	Ospen 1000 mg, apvalkotās tabletes pa 1000 mg	99-0683	IA tipa izmaiņas: iesniegts atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
140	Sandoz GmbH	Ospen 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	99-0555	IA tipa izmaiņas: iesniegts atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts aktīvai vielai
141	Ranbaxy (UK) Ltd.	Serlift 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	03-0523	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
142	Ranbaxy (UK) Ltd.	Serlift 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	03-0522	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
143	AstraZeneca UK Limited	Zomig, tabletes pa 2,5 mg	99-0043	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana
144	Ipsen Limited	Dysport, pulveris injekcijām 500 SV	00-0352	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielu atbilstību Eiropas farmakopejas atjaunotai monogrāfijai
145	Aventis Pharma Deutschland GmbH	Insuman Rapid 100 IU/ml OptiSet , solution for injection 100 IU/ml	EU/1/97/030/067	II tipa izmaiņas: marķējums ar uzlīmi latviešu valodā
146	Teva Pharma B.V.	Carbamazepine-Teva, tabletes pa 200 mg	04-0086	I tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa; nelielas izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
147	PAS Grindeks	Karvidil 12,5 mg, tabletes pa 12,5 mg	03-0346	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildinātas "Kontrindikācijas" pacientiem ar hipervolēmiju vai šķidruma pārslodzi, pievienota hroniska obstruktīva plaušu slimība, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi piesardzīgi lietot pacientiem ar perifērās asinsrites traucējumiem
148	PAS Grindeks	Karvidil 25 mg, tabletes pa 25 mg	03-0347	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildinātas "Kontrindikācijas" pacientiem ar hipervolēmiju vai šķidruma pārslodzi, pievienota hroniska obstruktīva plaušu slimība, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi piesardzīgi lietot pacientiem ar perifērās asinsrites traucējumiem
149	PAS Grindeks	Karvidil 6,25 mg, tabletes pa 6,25 mg	03-0345	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildinātas "Kontrindikācijas" pacientiem ar hipervolēmiju vai šķidruma pārslodzi, pievienota hroniska obstruktīva plaušu slimība, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi piesardzīgi lietot pacientiem ar perifērās asinsrites traucējumiem

1	2	3	4	5
150	Nycomed SEFA AS	Simvastatin Nycomed 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0229	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
151	Nycomed SEFA AS	Simvastatin Nycomed 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0230	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
152	Nycomed SEFA AS	Simvastatin Nycomed 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	03-0231	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
153	Abbott Laboratories S.A.	Klacid, granulas suspensijas pagatavošanai 125 mg/ 5 ml	94-0308	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - izmaiņas jāievieš 1 (viena) mēneša laikā
154	Dr.Gerhard Mann, Chem-pharm Fabrik GmbH	Corneregel, acu gels 5 %	03-0560	Kļūdas labojums (uzglabāšanas laika precizējums) Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un marķējumā
155	PAS Grindeks	Nātrija fluorīds 1,1 mg bērniem, tabletes ar apelsīnu garšu pa 1,1 mg	95-0289	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā
156	PAS Grindeks	Nātrija fluorīds 2,2 mg bērniem, tabletes ar piparmētru garšu pa 2,2 mg	95-0290	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā
157	PAS Grindeks	Nātrija fluorīds, tabletes pa 2,2 mg	94-0022	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā

ZVA Zāļu reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors I.Purviņš