

Npk	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Firma	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Efisol 0,25/30 mg sūkājamās tabletes, sūkājamās tabletes	Actavis Nordic A/S, Dānija	02-0285	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū
2	Phezam 400/25 mg cietās kapsulas, kapsulas	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0080	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū
3	Fentanils šķīdums injekcijām 0,05 mg/ml, šķīdums injekcijām 0,05 mg/ml	A/S "Kalceks", Latvija	95-0083	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes testēšanā, ar sērijas pārbaudi un testēšanu; izmaiņas aktīvās vielas specififikācijā, palīgvielas specififikācijas izmaiņas; gatavā produkta specififikācijas izmaiņas; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponenta vai ierīču piegādātāju, ražotāja maiņa (gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi) uz A/S "Sanitas", Lietuva (bija: A/S Kalceks, Latvija)
4	Nātrija hlorīda šķīdums injekcijām 9 mg/ml, šķīdums injekcijām 9 mg/ml	A/S "Kalceks", Latvija	99-0099	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specififikācijā, ražotāja maiņa (gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi) uz A/S "Sanitas", Lietuva (bija: A/S Kalceks, Latvija); gatavā produkta specififikācijas izmaiņas -stingrāku ierobežojumu noteikšana. IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes testēšanā, palīgvielas specififikācijas izmaiņas, IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponenta vai ierīču piegādātāju

1	2	3	4	5
5	Piracetāms 200 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 200 mg/ml	A/S "Kalceks", Latvija	99-0481	IB tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi) uz A/S "Sanitas", Lietuva (bija: A/S Kalceks, Latvija); gatavā produkta testa procedūras aizstāšana ar jaunu procedūru, IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes testēšanā, palīgvielas specifikācijas izmaiņas, IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponenta vai ierīču piegādātāju
6	Frovamig 2,5 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0052	I A tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ATĶ koda maiņa zāļu aprakstā
7	Lercapin 10 apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	01-0392	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā, aktīvās vielas specifikācijā un pārbaudes metodēs, izmaiņas starpprodukta pārbaudes metodēs; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
8	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	99-0507	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
9	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	99-0506	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
10	Flixonase, deguna aerosols 50 µg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0398	Izmaiņas marķējumā; papildināta drošības informācija; izmaiņas Zāļu aprakstā - sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" papildināts: ļoti reti glaukoma, paaugstināts intraokulārais spiediens, katarakta; Lietošanas instrukcijā sadaļā "Iespējamās blakusparādības" papildināts: ja Jums ir kādas acu problēmas, piemēram, sāpes vai neskaidra redze, dariet to zināmu savam ārstam, cik drīz vien iespējams
11	Troxevasin 2 % gels, gels 2 %	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0338	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū
12	Lymphoglobuline, šķīdums infūzijām	Genzyme Europe B.V., Nīderlande	96-0189	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa uz Genzyme Polyclonals S.A.S., Francija (bija: Imtix SangStat S.A.S.); izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņu
13	Thymoglobuline 5 mg/ml, liofilizēts pulveris injekcijām	Genzyme Europe B.V., Nīderlande	96-0045	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa uz Genzyme Polyclonals S.A.S., Francija (bija: Imtix SangStat S.A.S.); izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņu
14	Coxtral, tabletes pa 100 mg	Zentiva a.s., Čehija	03-0331	IB tipa izmaiņas: iepakojuma lieluma maiņa, kas saistīta ar pašreiz neapstiprinātu iepakojuma lielumu; izmaiņas Zāļu aprakstā
15	Cardace 10 mg, tabletes pa 10 mg	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	03-0067	IA tipa izmaiņas: pievienots jauns ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi ar sērijas pārbaudi - Aventis Pharma S.p.A., Itālija; jaunas galaprodukta ražošanas vietas iesaistīšana sekundārai un primārai iepakojšanai; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
16	Cardace 2,5 mg, tabletes pa 2,5 mg	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	99-0107	IA tipa izmaiņas: pievienots jauns ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi ar sērijas pārbaudi - Aventis Pharma S.p.A., Itālija; jaunas galaprodukta ražošanas vietas iesaistīšana sekundārai un primārai iepakojšanai; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā
17	Cardace 5 mg, tabletes pa 5 mg	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	99-0108	IA tipa izmaiņas: pievienots jauns ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi ar sērijas pārbaudi - Aventis Pharma S.p.A., Itālija; jaunas galaprodukta ražošanas vietas iesaistīšana sekundārai un primārai iepakojšanai; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā
18	Alkeran, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0400	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Cardinal Health, ASV (bija: Cardinal Health 410, Inc.); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota mijiedarbība un brīdinājums par imūnkompromitētu pacientu vakcinēšanos terapijas laikā ar dzīvu vīrusu vakcīnām
19	Alkeran, apvalkotās tabletes pa 2 mg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0401	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota mijiedarbība un brīdinājums par imūnkompromitētu pacientu vakcinēšanos terapijas laikā ar dzīvu vīrusu vakcīnām
20	Sab simplex, suspensija 69,19 mg/ ml	Pfizer Limited, Lielbritānija	99-0008	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer PGM, Francija (bija: Parke Davis Orleans); izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana)
21	Sertral 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	04-0393	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Hexal A/S, Dānija (bija: A/S GEA Farmaceutisk Fabrik); papildus sērijas kontroles vieta - Eurofins Danmark A/S, Dānija ; IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs un pakotājs - Ilsan Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S., Turcija

1	2	3	4	5
22	Sertral 50,apvalkotās tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	04-0392	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Hexal A/S, Dānija (bija: A/S GEA Farmaceutisk Fabrik); papildus sērijas kontroles vieta - Eurofins Danmark A/S, Dānija ; IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs un pakotājs - Ilsan Ilac Sanayi Ve Ticaret A.S., Turcija
23	Trobicin, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 2 g	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-0062	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.)
24	Urografin 76 %, šķīdums injekcijām	Schering AG, Vācija	96-0117	IA tipa izmaiņas: ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi ar sērijas pārbaudi, maiņa uz BerliMed, Spānija (bija: Schering AG, Vācija; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; II tipa izmaiņas: ražošanas, pildīšanas injekciju flakonos un infūziju pudelēs, un pakošanas vietas maiņa; mainīts sērijas apjoms; ražošanas procesā atceltas dažas pārbaudes
25	Guttalax, pilieni 7,5 mg/ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0168	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Instituto De Angeli S.r.l., Itālija (bija: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.)
26	Xanax, tabletes pa 0,25 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	97-0167	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
27	Xanax, tabletes pa 1 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	97-0165	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
28	Xanax, tabletes pa 0,5 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	97-0166	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
29	Xanax XR, ilgstošās darbības tabletes pa 2 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	01-0375	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
30	Xanax XR, ilgstošās darbības tabletes pa 0,5 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	01-0373	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
31	Xanax XR, ilgstošās darbības tabletes pa 1 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	01-0374	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia N.V./S.A.); aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku; II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
32	Zyrtec 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg N30	UCB Pharma Oy, Somija	98-0731	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Nextpharma SAS, Francija (bija: UCB Pharma S.A.)
33	Zyrtec 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg N7; N10	UCB Pharma Oy, Somija	98-0688	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Nextpharma SAS, Francija (bija: UCB Pharma S.A.)
34	Cirrus, kapsulas	UCB Pharma Oy, Somija	01-0028	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Nextpharma SAS, Francija (bija: UCB Pharma S.A.)

1	2	3	4	5
35	Enhancin 250 mg/125 mg, apvalkotās tabletes pa 250/125 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0220	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
36	Enhancin 500 mg/125 mg, apvalkotās tabletes pa 500/125 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0221	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
37	Invoril-10, tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	00-0952	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
38	Invoril-5, tabletes pa 5 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	00-0951	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
39	Ketanov 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	98-0622	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
40	Ketanov 30 mg/ml, šķīdums injekcijām 30 mg/ml	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	98-0621	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
41	Klabax 250 mg, apvalkotas tabletes pa 250 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	02-0053	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)

1	2	3	4	5
42	Klabax 500 mg, apvalkotas tabletes pa 500 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	02-0054	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
43	Serlift 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0523	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
44	Serlift 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0522	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
45	Zyloram 10 mg, tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0448	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
46	Zyloram 20 mg, tabletes pa 20 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0449	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
47	Zyloram 40 mg, tabletes pa 40 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0450	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
48	Reflin, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	99-0282	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)

1	2	3	4	5
49	Zanocin, tabletes pa 200 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	97-0216	IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa (pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude) uz Ranbaxy Ireland Limited, Īrija; Medico Uno Co.Ltd., Ungārija; VULM a.s., Slovākija (bija: Ranbaxy Ireland Limited, Īrija)
50	Zavedos 10 mg, kapsulas pa 10 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0052	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Nerviano Medical Science SRL, Itālija (bija: Pharmacia Italia S.p.A.)
51	Zavedos 25 mg, kapsulas pa 25 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0053	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Nerviano Medical Science SRL, Itālija (bija: Pharmacia Italia S.p.A.)
52	Zavedos 5 mg, kapsulas pa 5 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0051	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Nerviano Medical Science SRL, Itālija (bija: Pharmacia Italia S.p.A.)
53	Sertral 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	04-0393	IZ tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta) Salutas Pharma GmbH, Vācija
54	Sertral 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	04-0392	IZ tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta) Salutas Pharma GmbH, Vācija
55	Stadapress 200 µg, apvalkotās tabletes pa 200 mikrogramiem	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0020	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgs par sērijas izlaidi) Stada Arzneimittel AG, Vācija
56	Stadapress 300 µg, apvalkotās tabletes pa 300 mikrogramiem	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0021	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgs par sērijas izlaidi) Stada Arzneimittel AG, Vācija
57	Stadapress 400 µg, apvalkotās tabletes pa 400 mikrogramiem	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0022	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgs par sērijas izlaidi) Stada Arzneimittel AG, Vācija

1	2	3	4	5
58	Caverject, sterils pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai intrakavernozai lietošanai pa 10 µg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-0642	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia NV/SA)
59	Caverject, sterils pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai intrakavernozai lietošanai pa 20 µg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-0643	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija (bija: Pharmacia NV/SA)
60	Lanvis, tabletes pa 40 mg	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	99-0724	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Heumann PCS GmbH, Vācija (bija: Heumann Pharma GmbH); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Īpaši brīdinājumi" pievienots brīdinājums terapijas laikā ar Lanvis izvairīties no imunizācijas ar dzīvajām vakcīnām, jo imūnkompromitētiem pacientiem tas var izraisīt saslimšanu; sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija, ka ļoti bieži sastopams kaulu smadzeņu nomākums
61	Leukeran, apvalkotās tabletes pa 2 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	99-0875	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Heumann PCS GmbH, Vācija (bija: Heumann Pharma GmbH); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Īpaši brīdinājumi" pievienots brīdinājums terapijas laikā ar Lanvis izvairīties no imunizācijas ar dzīvajām vakcīnām, jo imūnkompromitētiem pacientiem tas var izraisīt saslimšanu; papildināta sadaļa "Mijiedarbība ar citām zālēm"

1	2	3	4	5
62	Medrol 16 mg tabletes, tabletes pa 16 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1043	1A tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pharmacia Italia S.p.A., Itālija (bija: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija); dzīvnieku valsts palīgvielas maiņa uz augu valsts izcelsmes
63	Medrol 4 mg tabletes, tabletes pa 4 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1042	1A tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pharmacia Italia S.p.A., Itālija (bija: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija); dzīvnieku valsts palīgvielas maiņa uz augu valsts izcelsmes
64	Provera 10 mg tablets, tabletes pa 10 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1016	1A tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pharmacia Italia S.p.A., Itālija (bija: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija); dzīvnieku valsts palīgvielas maiņa uz augu valsts izcelsmes; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
65	Provera 5 mg tablets, tabletes pa 5 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1015	1A tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Pharmacia Italia S.p.A., Itālija (bija: Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija); dzīvnieku valsts palīgvielas maiņa uz augu valsts izcelsmes; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa

1	2	3	4	5
66	Betaserc, tabletes pa 16 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	03-0036	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; jauna nosakāma parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā un jaunas pārbaudes metodes ieviešana; IA tipa izmaiņas: stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvajai vielai un galaproduktam; izmaiņas galaprodukta pārbaudes procedūrā; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas un aktīvās vielas izejvielu specifikācijā; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
67	Betaserc 24 mg, tabletes pa 24 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	03-0317	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; jauna nosakāma parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijā un jaunas pārbaudes metodes ieviešana; IA tipa izmaiņas: stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvajai vielai un galaproduktam; izmaiņas galaprodukta pārbaudes procedūrā; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas un aktīvās vielas izejvielu specifikācijā; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
68	Nasobec, deguna aerosols, suspensija 50 µg/devā	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0279	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi (pārbaudes metodes aizstāšana saistītu vielu noteikšanā, Benzalkonium Chloride noteikšanā un Phenylethyl Alcohol noteikšanā); uzglabāšanas laika maiņa no 36 mēnešiem uz 48 mēnešiem
69	Torasemid HEXAL 100 mg, tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
70	Torasemid HEXAL 200 mg, tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
71	Torasemid HEXAL 50 mg, tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums

1	2	3	4	5
72	Clexane 6000 anti-Xa IU/ 0,6 ml, šķīdums injekcijām pilnšīrcē 6000 anti-Xa SV/ 0,6 ml	Laboratoire Aventis, Francija	98-0719	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
73	Clexane 10 000 anti-Xa IU/ 1 ml, šķīdums injekcijai pilnšīrcē 10 000 anti-Xa SV/ 1 ml	Laboratoire Aventis, Francija	98-0721	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
74	Clexane 2000 anti-Xa IU/ 0,2 ml, šķīdums injekcijai pilnšīrcē 2000 anti-Xa SV/ 0,2 ml	Laboratoire Aventis, Francija	98-0717	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
75	Clexane 4000 anti-Xa IU/ 0,4 ml, šķīdums injekcijai pilnšīrcē 4000 anti-Xa IU/ 0,4 ml	Laboratoire Aventis, Francija	98-0718	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
76	Clexane 8000 anti-Xa IU/ 0,8 ml, šķīdums injekcijai pilnšīrcē 8000 anti-Xa SV/ 0,8 ml	Laboratoire Aventis, Francija	98-0720	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 24 mēnešiem uz 36 mēnešiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā
77	Fluditec 0,15 % Dry Cough, šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,15 %	Laboratoire Innotech International, Francija	04-0363	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un marķējumā
78	Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg + Handihaler ierīce	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	02-0219	II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
79	Amoksiklav 1,2 g, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1,2 g	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	98-0707	II tipa izmaiņas: pievienota ražošanas vieta sterila galaprodukta ražošanai
80	Amoksiklav 600 mg, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 600 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	98-0708	II tipa izmaiņas: pievienota ražošanas vieta sterila galaprodukta ražošanai
81	Encepur adults, suspensija injekcijām	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	98-0661	IA tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodē
82	Encepur Children, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,25 ml	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	01-0316	IA tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodē
83	Encepur adults, suspensija injekcijām	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	98-0661	II tipa izmaiņas: izmaiņas identificēšanas testā
84	Encepur Children, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,25 ml	Chiron Behring GmbH & Co, Vācija	01-0316	II tipa izmaiņas: izmaiņas identificēšanas testā
85	Microgynon 30, apvalkotās tabletes	Schering AG, Vācija	96-0296	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija - blakusparādībās: 1) vislielākais trombembolijas risks ir 1.gadā, uzsākot perorālo kontracepciju; 2) migrēnas lēkmju rašanās
86	Sortis, apvalkotās tabletes pa 40 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0600	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija par ausu un labirinta bojājuma tinīta iespējamību un papildināta sadaļa par pacientu ar paaugstinātu KFK līmeni novērošanu

1	2	3	4	5
87	Sortis, apvalkotās tabletes pa 20 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0599	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija par ausu un labirinta bojājuma tinīta iespējamību un papildināta sadaļa par pacientu ar paaugstinātu KFK līmeni novērošanu
88	Sortis, apvalkotās tabletes pa 10 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0598	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija par ausu un labirinta bojājuma tinīta iespējamību un papildināta sadaļa par pacientu ar paaugstinātu KFK līmeni novērošanu
89	Sortis 80 mg, apvalkotās tabletes pa 80 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0502	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija par ausu un labirinta bojājuma tinīta iespējamību un papildināta sadaļa par pacientu ar paaugstinātu KFK līmeni novērošanu
90	Mentax, krēms 1 %	MediNet International Ltd., Somija	01-0334	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota ar klīniskiem pētījumiem pamatota indikācija - <i>tinea (pityriasis) versicolor</i>
91	Motilium lingual 10 mg, tabletes pa 10 mg	Janssen Pharmaceutica N.V., Beļģija	00-0819	II tipa izmaiņas: atjaunota ķīmiskā un farmaceitiskā dokumentācija CTD formātā
92	Subutex 0,4mg, tablete lietošanai zem mēles 0,4 mg	Schering-Plough Europe, Beļģija	03-0265	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" par paaugstinātas jutības reakcijām - izsitumiem, niezi, bronhospazmām, angioneirotisko tūsku, anafilaktisko šoku
93	Subutex 2 mg, tablete lietošanai zem mēles 2 mg	Schering-Plough Europe, Beļģija	03-0266	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" par paaugstinātas jutības reakcijām - izsitumiem, niezi, bronhospazmām, angioneirotisko tūsku, anafilaktisko šoku

1	2	3	4	5
94	Subutex 8 mg, tablete lietošanai zem mēles 8 mg	Schering-Plough Europe, Beļģija	03-0267	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota informācija sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" par paaugstinātas jutības reakcijām - izsitumiem, niezi, bronhospazmām, angioneirotisko tūsku, anafilaktisko šoku
95	Ultravist-300, šķīdums injekcijām un infūzijām	Schering AG, Vācija	96-0119	IB tipa izmaiņas: jauna iepakojuma ieviešana
96	Celebrex, kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0288	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - "Indikācijas" papildinātas ar norādi izvērtēt selektīvo COX-2 inhibitoru ordinēšanu katram pacientam individuāli, ievērojot vispārējo risku; "Devas un lietošana" papildinātas ar norādi lietot zemāko efektīvo devu un īsāko terapijas laiku kardiovaskulārā riska dēļ, kas var pieaugt līdz ar devu un ekspozīcijas laiku; koriģēti devu ieteikumi reimatoīdam artrītam un vecākiem pacientiem; "Kontrindikācijas" papildinātas ar zināmu sirds išēmisku slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību; sastrēguma sirds mazspējai piemērota klasifikācija NYHA II-IV; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzīgu hipertensijas, hiperlipidēmijas, cukura diabēta, smēķējošu pacientu vai pacientu ar perifēro artēriju slimību ārstēšanu

1	2	3	4	5
97	Celebrex, kapsulas pa 200 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0289	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - "Indikācijas" papildinātas ar norādi izvērtēt selektīvo COX-2 inhibitoru ordinēšanu katram pacientam individuāli, ievērojot vispārējo risku; "Devas un lietošana" papildinātas ar norādi lietot zemāko efektīvo devu un īsāko terapijas laiku kardiovaskulārā riska dēļ, kas var pieaugt līdz ar devu un ekspozīcijas laiku; koriģēti devu ieteikumi reimatoīdam artrītam un vecākiem pacientiem; "Kontrindikācijas" papildinātas ar zināmu sirds išēmisku slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību; sastrēguma sirds mazspējai piemērota klasifikācija NYHA II-IV; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzīgu hipertensijas, hiperlipidēmijas, cukura diabēta, smēķējošu pacientu vai pacientu ar perifēro artēriju slimību ārstēšanu
98	Convulex 50 mg/ ml, sīrups	Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H, Austrija	99-0607	II tipa izmaiņas: jauns marķējums 4 valodās
99	Diane-35, apvalkotās tabletes	Schering AG, Vācija	94-0169	IA tipa izmaiņas: aktualizēta Ph.Eur. atbilstības sertifikāta aktīvai vielai iesniegšana (<i>Cyproteroni acetat</i>)
100	Diviseq, tabletes	Orion Corporation Orion Pharma, Somija	03-0190	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē
101	Diviseq, tabletes	Orion Corporation Orion Pharma, Somija	03-0190	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
102	Imodium Lingual, mutē šķīstošās tabletes pa 2 mg	Janssen Pharmaceutica N.V., Beļģija	02-0131	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa
103	Irfen-200 Quicktabs, apvalkotās tabletes pa 200 mg	Mepha Lda., Portugāle	94-0235	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā

1	2	3	4	5
104	Myoview, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai (radiofarmaceutisks komplekts)	Amersham plc., Lielbritānija	03-0237	IB tipa izmaiņas: alternatīvs stikla pudeļu piegādātājs
105	Zovirax, krēms 5 %, 2 g	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	96-0130	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.sertifikāts no apstiprināta ražotāja
106	Aknefug-EL, šķīdums 1 g/100 ml	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija	95-0177	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
107	Androcur 50, tabletes pa 50 mg	Schering AG, Vācija	95-0266	IA tipa izmaiņas: aktualizēta Ph.Eur. atbilstības sertifikāta aktīvai vielai iesniegšana (<i>Cyproteroni acetat</i>)
108	Lacipil 4 mg, apvalkotās tabletes pa 4 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0780	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
109	Metformin Alpharma Tablets 500 mg, apvalkotās tabletes pa 500 mg	Alpharma Ltd., Lielbritānija	00-1097	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai
110	Metformin Alpharma Tablets 850 mg, apvalkotās tabletes pa 850 mg	Alpharma Ltd., Lielbritānija	00-1098	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai
111	Nasonex, deguna aerosols 0,05 %	Schering-Plough Europe, Beļģija	00-0820	II tipa izmaiņas: pievienots papildus aktīvās vielas ražotājs
112	Priorix, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	99-0657	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galprodukta ražošanā
113	Varilrix, pulveris injekcijām + šķīdinātājs (flakonā)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0460	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galprodukta ražošanā
114	Varilrix, pulveris injekcijām + šķīdinātājs (pilnšīrcē)	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0553	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galprodukta ražošanā

1	2	3	4	5
115	Verorab, pulveris un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai injekcijai	Aventis Pasteur S.A., Francija	95-0284	II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
116	Climen, apvalkotās tabletes	Schering AG, Vācija	98-0785	IA tipa izmaiņas: aktualizēta Ph.Eur. atbilstības sertifikāta aktīvai vielai iesniegšana (<i>Cyproteroni acetat</i>)
117	Doxycyclinum 100 mg, kapsulas pa 100 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	97-0125	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
118	Flixotide Diskus 100 mcg, pulveris inhalācijām 100 µg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0395	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
119	Flixotide Diskus 250 mcg, pulveris inhalācijām 250 µg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0396	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
120	Flixotide Diskus 50 mcg, pulveris inhalācijām 50 µg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0394	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
121	Flixotide Diskus 500 mcg, pulveris inhalācijām 500 µg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	99-0397	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
122	Flixotide Inhalators 125 mcg, dozēts aerosols 125 µg/devā	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	02-0134	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem

1	2	3	4	5
123	Flixotide Inhalators 250 mcg, dozēts aerosols 250 µg/devā	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	02-0135	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
124	Flixotide Inhalators 50 mcg, dozēts aerosols 50 µg/devā	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	02-0133	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija, sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" pievienota informācija par iespējamu Kušinga sindromu, hiperglikēmiju un psihiskiem traucējumiem
125	Lamictal 25 mg, šķīdināmās tabletes pa 25 mg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	97-0588	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
126	Lamictal 50 mg, šķīdināmās tabletes pa 50 mg	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	97-0589	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
127	Minirin, deguna aerosols 10 µg/ devā	Ferring AB, Zviedrija	98-0040	IA tipa izmaiņas; pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude
128	Neis Vac-C, suspensija injekcijām 10 µg/ 0,5 ml	Baxter Vaccine AG, Austrija	03-0069	II tipa izmaiņas: alternatīvas ražotnes ieviešana aktīvās vielas iegūšanā un uzpildīšanā
129	Octostim 15 µg/ml, šķīdums injekcijām 15 µg/ ml	Ferring AB, Zviedrija	97-0611	IA tipa izmaiņas; pievienota vieta, kur notiks sērijas pārbaude

1	2	3	4	5
130	Retrovir, kapsulas pa 100 mg	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	96-0123	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" pacientiem ar smagu imūndeficītu var parādīties iekaisuma reakcija uz oportūniskajiem patogēniem mikroorganismiem, piemēram, citomegalovīrusu izraisīts tīklenes iekaisums, ģeneralizētas un/vai vietējas mikobaktēriju izraisītas infekcijas un <i>Pneumocystis carinii</i> pneimonija; Lietošanas instrukcijā papildinājumi sadaļā "Īpaša piesardzība, lietojot Retrovir, nepieciešama šādos gadījumos" - dažiem pacientiem, īpaši tiem, kuri jau kādu laiku iepriekš bijuši HIV pozitīvi, var attīstīties iekaisuma reakcijas (piemēram, sāpes, apsārtums, pietūkums, paaugstināta temperatūra), kas var atgādināt infekciju un var būt smagas
131	Trusopt, acu pilieni 2 %	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	98-0168	II tipa izmaiņas: izmaiņas iepakojuma vāciņā
132	Zantac 300 mg tablets, tabletes pa 300 mg	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	00-1196	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
133	Zantac tablets, tabletes pa 150 mg	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	95-0341	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
134	Ercefuryl 200 mg, kapsulas pa 200 mg	Sanofi-Synthelabo France, Francija	03-0171	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur. atjaunotajai monogrāfijai; aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm (izrietošā); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (izrietošā); pievienots jauns pārbaudes parametrs aktīvās vielas specifikācijā (izrietošā); II tipa izmaiņas: pievienots papildus ražotājs aktīvai
135	Migard 2,5 mg coated tablets, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0053	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ATĶ koda maiņa zāļu aprakstā

1	2	3	4	5
136	Fevarin 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0055	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (precizēti iepakojuma lielumi)
137	Fevarin 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0054	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (precizēti iepakojuma lielumi)
138	Nurofen, apvalkotās tabletes pa 200 mg	Boots Healthcare International, Lielbritānija	01-0449	IB tipa izmaiņas: divu palīgvielu aizstāšana ar salīdzināmām palīgvielām
139	Olfen - 140 mg transdermal patch, transdermāls plāksteris 140 mg	Mepha Lda., Portugāle	03-0519	IA tipa izmaiņas: pievienots atbildīgais par sērijas izlaidi; IB tipa izmaiņas: galaprodukta uzglabāšanas laika maiņa pēc pirmās atvēršanas
140	Seroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	IA tipa izmaiņas: pievienota sekundārās iepakojuma vieta; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi bez sērijas pārbaudes (izrietošā)
141	Dianeal PD4 Glucose 3,86% (38,6 mg/ml), šķīdums	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0057	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, izmaiņas marķējumā
142	Dianeal PD4 Glucose 1,36% (13,6 mg/ml), šķīdums	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0056	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, izmaiņas marķējumā
143	Dianeal PD4 Glucose 2,27% (22,7 mg/ml), šķīdums	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0058	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svīturošana; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā, izmaiņas marķējumā
144	Duac Gel, gels	Stiefel Laboratories Limited, Lielbritānija	05-0024	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielumi
145	Milgamma NA Injekt, šķīdums injekcijām	Worwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	04-0092	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
146	Dultavax, suspensija injekcijai pilnšļircē (0,5 ml)	Aventis Pasteur S.A., Francija	03-0245	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - paplašinātas indikācijas ar norādi, ka vakcīnu drīkst ievadīt bērniem no 6 gadu vecuma kā iepriekšējās vakcinācijas revakcinācijas devu, īpaši gadījumos, kad pēc vakcinācijas grafika iztrūkst vakcinācija ar difterijas, stingumkrampju un poliovīrusu (<i>DTPolio</i>) vakcīnu

1	2	3	4	5
147	Fluarix, suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0352	II tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas apjoma kvalitātes kontroles metodēs, nelielas izmaiņas sērijas apjoma ražošanā
148	Hiberix, liofilizēta vakcīna	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0195	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvā komponenta uzglabāšanā
149	Infanrix-IPV + Hib, liofilizēts pulveris injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	00-1011	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvā komponenta uzglabāšanā
150	Mirelle, apvalkotās tabletes	Schering AG, Vācija	02-0068	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Kontrindikācijas": migrēna ar fokālu neiroloģisku simptomātiku anamnēzē un pankreatīts ar hipertrigliceridēmiju pašlaik vai anamnēzē; sadaļā "Brīdinājumi": papildus iekļauta informācija par visaugstāko venozās trombolijas risku pirmajā gadā pēc KPKL lietošanas uzsākšanas
151	Vaxigrip, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	Aventis Pasteur S.A., Francija	95-0283	II tipa izmaiņas: papildus vakcīnas pildīšanas vieta
152	Viprosal B, ziede	Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija	96-0300	IB tipa izmaiņas: izmaiņas uzglabāšanas nosacījumos; galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas; II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā; izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs; papildus iepakojuma lieluma ieviešana; pievienots aktīvās vielas ražotājs
153	Dultavax, suspensija injekcijai pilnšļircē (0,5 ml)	Aventis Pasteur S.A., Francija	03-0245	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
154	Imovax Polio, suspensija injekcijām pa 0,5 ml	Aventis Pasteur S.A., Francija	98-0242	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
155	PentAct-Hib, suspensija injekcijām	Aventis Pasteur S.A., Francija	97-0151	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
156	Tetracoq, suspension for injection in prefilled syringe, suspensija injekcijām pilnšļircēs pa 0,5 ml	Aventis Pasteur S.A., Francija	95-0031	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
157	Tetraxim, suspensija injekcijai pilnšļircē	Aventis Pasteur S.A., Francija	02-0343	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
158	Tetraxim, suspensija injekcijai pilnšļircē	Aventis Pasteur S.A., Francija	02-0343	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - indikācijas paplašināšana ar ieteikumu vēlās revakcinācijas vecumam no 5 līdz 11 gadiem saskaņā ar valsts oficiālajām rekomendācijām
159	Olicard 40 retard, ilgstošās darbības kapsulas pa 40 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0429	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu; IB tipa izmaiņas: pievienota jauna ražošanas vieta; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
160	Olicard 60 retard, ilgstošās darbības kapsulas pa 60 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0430	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu; IB tipa izmaiņas: pievienota jauna ražošanas vieta; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
161	Crestor 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0167	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā (palielināšana līdz 10 reizēm); krāsvielu (sarkanā un dzeltenā dzelzs oksīdu) kvalitātes prasību aktualizēšana – Francijas Farmakopejas aizstāšana ar Direktīvu 78/25//EEC un 95/45/ EC

1	2	3	4	5
162	Crestor 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0168	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā (palielināšana līdz 10 reizēm); krāsvielu (sarkanā un dzeltenā dzelzs oksīdu) kvalitātes prasību aktualizēšana – Francijas Farmakošanas aizstāšana ar Direktīvu 78/25//EEC un 95/45/ EC
163	Crestor 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0169	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā (palielināšana līdz 10 reizēm); krāsvielu (sarkanā un dzeltenā dzelzs oksīdu) kvalitātes prasību aktualizēšana – Francijas Farmakošanas aizstāšana ar Direktīvu 78/25//EEC un 95/45/ EC
164	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/ 1 ml flakonos	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	97-0314	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
165	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/ 1 ml pilnšļircēs	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	02-0255	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem

1	2	3	4	5
166	Eporex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/ 1 ml flakonos	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	97-0315	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stipriem
167	Eporex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/ 0,5 ml pilnšļircēs	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	02-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stipriem
168	Eporex 40 000, šķīdums injekcijām 40 000 SV/ 1 ml	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	02-0073	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stipriem
169	Eporex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/ 1 ml flakonos	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	97-0313	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stipriem

1	2	3	4	5
170	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/ 0,4 ml pilnšļircēs	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	02-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
171	Eprex 5000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 5000 SV/ 0,5 ml	Cilag AG, Šveice	01-0404	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
172	Eprex 6000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 6000 SV/ 0,6 ml	Cilag AG, Šveice	01-0405	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
173	Eprex 7000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 7000 SV/ 0,7 ml	Cilag AG, Šveice	01-0406	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem

1	2	3	4	5
174	Eprex 8000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 8000 SV/ 0,8 ml	Cilag AG, Šveice	01-0407	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
175	Eprex 9000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 9000 SV/ 0,9 ml	Cilag AG, Šveice	01-0408	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināts lietošanas režīms anēmijas ārstēšanai pieaugušiem onkoloģiskiem pacientiem, kuri saņem ķīmijterapiju; "Brīdinājumi" papildināti ar iespējamu tumora augšanas progresijas un trombembolijas risku onkoloģiskiem pacientiem; attiecīgi papildinātas "Blakusparādības"; harmonizētas indikācijas visiem zāļu stiprumiem
176	Arcoxia 120 mg, tabletes pa 120 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	03-0005	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - indikācijas papildinātas ar norādi izvērtēt selektīvo COX-2 inhibitoru ordinēšanu katram pacientam individuāli, ievērojot vispārējo risku; "Devas un lietošana" papildinātas ar norādi lietot zemāko efektīvo devu un īsāko terapijas laiku kardiovaskulārā riska dēļ, kas var pieaugt līdz ar devu un un ekspozīcijas laiku; dotas ieteicamās maksimālās devas reimatoīdam artrītam, osteoartrītam un podagras artrīta gadījumā; kontraindikācijas papildinātas ar zināmu sirds išēmisku slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību, sastrēguma sirds mazspējai piemērota klasifikācija NYHA II-IV

1	2	3	4	5
177	Arcoxia 60 mg, tabletes pa 60 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	03-0003	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - indikācijas papildinātas ar norādi izvērtēt selektīvo COX-2 inhibitoru ordinēšanu katram pacientam individuāli, ievērojot vispārējo risku; "Devas un lietošana" papildinātas ar norādi lietot zemāko efektīvo devu un īsāko terapijas laiku kardiovaskulārā riska dēļ, kas var pieaugt līdz ar devu un un ekspozīcijas laiku; dotas ieteicamās maksimālās devas reimatoīdam artrītam, osteoartrītam un podagras artrīta gadījumā; kontrindikācijas papildinātas ar zināmu sirds išēmisku slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību, sastrēguma sirds mazspējai piemērota klasifikācija NYHA II-IV
178	Arcoxia 90 mg, tabletes pa 90 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	03-0004	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - indikācijas papildinātas ar norādi izvērtēt selektīvo COX-2 inhibitoru ordinēšanu katram pacientam individuāli, ievērojot vispārējo risku; "Devas un lietošana" papildinātas ar norādi lietot zemāko efektīvo devu un īsāko terapijas laiku kardiovaskulārā riska dēļ, kas var pieaugt līdz ar devu un un ekspozīcijas laiku; dotas ieteicamās maksimālās devas reimatoīdam artrītam, osteoartrītam un podagras artrīta gadījumā; kontrindikācijas papildinātas ar zināmu sirds išēmisku slimību un/vai cerebrovaskulāru slimību, sastrēguma sirds mazspējai piemērota klasifikācija NYHA II-IV
179	Avelox 400 mg Tablets, apvalkotās tabletes pa 400 mg	Bayer HealthCare AG, Vācija	04-0395	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, nelielas izmaiņas aktīvās vielas izejvielas ražošanas procesā
180	Avelox 400 mg/ 250 ml solution for infusion, šķīdums infūzijām 400 mg/ 250 ml	Bayer HealthCare AG, Vācija	04-0394	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā, nelielas izmaiņas aktīvās vielas izejvielas ražošanas procesā
181	Lamotrigin HEXAL 25 mg tabletes, tabletes pa 25 mg	Hexal AG, Vācija	05-0009	IB tipa izmaiņas: papildus ražošanas vietas iekļaušana

1	2	3	4	5
182	Lamotrigin HEXAL 50 mg tabletes, tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0010	IB tipa izmaiņas: papildus ražošanas vietas iekļaušana
183	Lamotrigin HEXAL 100 mg tabletes, tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0011	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vietas ieviešana
184	Lamotrigin HEXAL 200 mg tabletes, tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0012	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas izlaides vietas ieviešana
185	Pentaxim, pulveris un suspensija injekcijai pilnšīrcē	Aventis Pasteur S.A., Francija	02-0311	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
186	Certican 0,1 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 0,1 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0030	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes
187	Certican 0,25 mg dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 0,25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0031	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes
188	Certican 0,25 mg tablets, tabletes pa 0,25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0026	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes
189	Certican 0,5 mg tablets, tabletes pa 0,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0027	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
190	Certican 0,75 mg tablets, tabletes pa 0,75 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0028	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes
191	Certican 1,0 mg tablets, tabletes pa 1,0 mg	Novartis Finland Oy, Somija	05-0029	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņa pagarināšana; IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu; galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa, bez sērijas pārbaudes
192	Lucetam 400 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 400 mg	Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	02-0142	lai harmonizētu Latvijas Zāļu reģistrā esošo piracetāmu farmakoterapeitisko grupu, mainīt farmakoterapeitisko grupu uz "nootrops līdzeklis" (bija: psihostimulators, nootrops līdzeklis)
193	Lucetam 800 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 800 mg	Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	02-0143	lai harmonizētu Latvijas Zāļu reģistrā esošo piracetāmu farmakoterapeitisko grupu, mainīt farmakoterapeitisko grupu uz "nootrops līdzeklis" (bija: psihostimulators, nootrops līdzeklis)
194	Citramonum P tablets, tabletes	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	05-0085	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa

ZVA Zāļu reģistrācijas
komisijas priekšsēdētājs
profesors I.Purviņš