

Npk	Firma	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Actavis Nordic A/S, Dānija	Cinnarizin Actavis 25 mg tableti, tableti pa 25 mg	97-0145	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par produkta izlaidi tirgū SIA "Briz", Latvija
2	Actavis Nordic A/S, Dānija	Paracetamol Actavis 500 mg tableti, tableti pa 500 mg	00-0672	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par produkta izlaidi tirgū SIA "Briz", Latvija
3	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Onxol 300 mg/50 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ml	03-0358	IA tipa izmaiņas: mainīts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi uz Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija (bija: Mayne Pharma Pty Ltd, Austrālija; F.H.Faulding&Co Ltd, Austrālija)
4	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Onxol 150 mg/25 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ml	03-0357	IA tipa izmaiņas: mainīts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi uz Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija (bija: Mayne Pharma Pty Ltd, Austrālija; F.H.Faulding&Co Ltd, Austrālija)
5	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Onxol 100 mg/16,7 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ml	03-0356	IA tipa izmaiņas: mainīts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi uz Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija (bija: Mayne Pharma Pty Ltd, Austrālija; F.H.Faulding&Co Ltd, Austrālija)
6	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Onxol 30 mg/5 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ml	03-0355	IA tipa izmaiņas: mainīts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi uz Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija (bija: Mayne Pharma Pty Ltd, Austrālija; F.H.Faulding&Co Ltd, Austrālija)
7	Boots Healthcare International, Lielbritānija	Strepsils Lozenges Strawberry Sugar Free, sūkājamās tableti	01-0400	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
8	Actavis Nordic A/S, Dānija	Ketotifen Actavis 1 mg/5 ml sirups, sirups 0,2 mg/ 1 ml	98-0022	IA tipa izmaiņas: jauns atbildīgais par produktu izlaidi tirgū - Briz SIA, Latvija

1	2	3	4	5
9	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Augmentin, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1000/200mg	99-0033	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota norāde par iespējamu kristalūriju, kas dažos gadījumos var izraisīt intersticiālu nefrītu un nieru mazspēju brīdinājumu, blakusparādību un pārdozēšanas sadaļās; IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kurš atbildīgs par sērijas izlaidi - GlaxoSmithKline Pharmaceuticals, Poznaņa, Polija
10	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Zyban 150 mg sustained release tabletes, ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	99-1046	II tipa izmaiņas: jauns marķējums; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
11	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	Fervex pieaugušajiem, granulas paciņās iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	98-0132	IA tipa izmaiņas; ražotāja nosaukuma maiņa uz Bristol-Myers Squibb, Francija (bija: UPSA Conseil, Francija)
12	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	Fervex for children, granulāts iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	98-0653	IA tipa izmaiņas; ražotāja nosaukuma maiņa uz Bristol-Myers Squibb, Francija (bija: UPSA Conseil, Francija)
13	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	Fervex bez cukura pieaugušajiem, granulas paciņās iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	98-0505	IA tipa izmaiņas; ražotāja nosaukuma maiņa uz Bristol-Myers Squibb, Francija (bija: UPSA Conseil, Francija)
14	A/S "Olainfarm", Latvija	Gripofleks 500, dozētais pulveris šķīduma pagatavošanai iekšķīgai lietošanai	02-0341	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
15	A/S "Olainfarm", Latvija	Gripofleks 750, dozētais pulveris šķīduma pagatavošanai iekšķīgai lietošanai	02-0341	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
16	Rottapharm S.p.A., Itālija	Dermestril 100, transdermālā terapeitiskā sistēma (plāksteris) 100 mg/ 24 st.	00-0942	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
17	Rottapharm S.p.A., Itālija	Dermestril 25, transdermālā terapeitiskā sistēma (plāksteris) 25 mg/ 24 st.	00-0940	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
18	Rottapharm S.p.A., Itālija	Dermestril 50, transdermālā terapeitiskā sistēma (plāksteris) 50 mg/ 24 st.	00-0941	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa

1	2	3	4	5
19	Schering AG, Vācija	Advantan 0,1 % cream, krēms 0,1%	00-0245	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
20	Schering AG, Vācija	Advantan 0,1 % ointment, ziede 0,1 %	00-0244	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
21	Intendis GmbH, Vācija	Advantan milk, emulsija 0,1 %	04-0250	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
22	Intendis GmbH, Vācija	Skinoren, krēms 20 %	94-0170	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
23	Intendis GmbH, Vācija	Travocort cream, krēms	97-0544	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
24	Intendis GmbH, Vācija	Travogen cream, krēms 1 %	97-0472	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
25	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Ecosal, aerosols inhalācijām 0,1 mg/ devā	02-0186	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs (atbildīgs par sērijas izlaidi) Norton Waterford, Īrija; pievienota sekundārā iepakojšanas vieta; jauna Lietošanas instrukcija
26	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Ecosal Easi-Breathe, aerosols inhalācijām 0,1 mg/devā	01-0270	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs (atbildīgs par sērijas izlaidi) Norton Waterford, Īrija; pievienota sekundārā iepakojšanas vieta; jauna Lietošanas instrukcija
27	Gambro Lundia AB, Zviedrija	Gambrosol trio 10, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0100	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Gambro Dasco S.p.A. Canosa Sannita Plant (CH), Itālija (bija: Biosol SpA)
28	Gambro Lundia AB, Zviedrija	Gambrosol trio 40, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0101	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja maiņa uz Gambro Dasco S.p.A. Canosa Sannita Plant (CH), Itālija (bija: Biosol SpA)
29	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Altiva, tabletes pa 180 mg	01-0378	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
30	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Altiva, tabletes pa 120 mg	01-0377	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
31	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Cifran, tabletes pa 250 mg	95-0211	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
32	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Cifran, tabletes pa 500 mg	95-0210	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
33	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 1,25, kapsulas pa 1,25 mg	02-0449	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
34	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 2,5, kapsulas pa 2,5 mg	02-0450	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
35	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 5, kapsulas pa 5 mg	02-0451	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija

1	2	3	4	5
36	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 1,25 mg, apvalkotās tabletes pa 1,25 mg	04-0198	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
37	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0201	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
38	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 2,5 mg, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	04-0199	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
39	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Corpril 5 mg, apvalkotās tabletes pa 5 mg	04-0200	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
40	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Febret 300, kapsulas pa 300 mg	02-0329	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
41	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Febret 200, kapsulas pa 200 mg	02-0328	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
42	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Fulsed 5 mg/ ml, šķīdums injekcijām	02-0192	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
43	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Histac 150, apvalkotās tabletes pa 150 mg	98-0865	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
44	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Histac 75 mg, apvalkotās tabletes pa 75 mg	98-0796	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
45	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Simvor 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0279	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
46	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Simvor 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0280	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
47	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Simvor 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0281	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
48	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Simvor 5 mg, apvalkotās tabletes pa 5 mg	04-0278	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū) Briz SIA, Latvija
49	Novartis Finland Oy, Somija	Trileptal 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	99-0278	IA tipa izmaiņas: ražotāja (atbildīgā par sērijas izlaidi) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; jaunu primārās pakojšanas vietu iekļaušana; IB tipa izmaiņas: izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana, izņemot sērijas izlaidi; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļa "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināta ar norādi par smagu dermatoloģisku reakciju rašanos, kas var prasīt terapijas pārtraukšanu

1	2	3	4	5
50	Novartis Finland Oy, Somija	Trileptal 300 mg, apvalkotās tabletes pa 300 mg	99-0279	IA tipa izmaiņas: ražotāja (atbildīgā par sērijas izlaidi) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; jaunu primārās pakošanas vietu iekļaušana; IB tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana, izņemot sērijas izlaidi; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļa "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināta ar norādi par smagu dermatoloģisku reakciju rašanos, kas var prasīt terapijas pārtraukšanu
51	Novartis Finland Oy, Somija	Trileptal 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	99-0280	IA tipa izmaiņas: ražotāja (atbildīgā par sērijas izlaidi) maiņa uz Novartis Pharma GmbH, Vācija (bija: Novartis Pharma Produktions GmbH); izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; jaunu primārās pakošanas vietu iekļaušana; IB tipa izmaiņas: izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana, izņemot sērijas izlaidi; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļa "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināta ar norādi par smagu dermatoloģisku reakciju rašanos, kas var prasīt terapijas pārtraukšanu
52	SIA "Briz", Latvija	Carbo activatus, tabletes pa 0,25g	98-0489	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S Pharmstandart "Leksredstva", Krievija (bija: ICN Leksredstva A/S); pievienots atbildīgais par sērijas izlaidi tirgū SIA "Briz", Latvija
53	Schering AG, Vācija	Fludara, pulveris injekciju vai infusiju šķīduma pagatavošanai 50 mg	00-0346	IA tipa izmaiņas; ražotāja nosaukuma maiņa uz Intendis Manufacturing SpA, Itālija (bija: Schering SpA)
54	Sandoz GmbH, Austrija	Rispolux 1 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 1 mg	05-0101	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta ar sērijas kontroli) Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta bez sērijas kontroles; sērijas izlaides vietas svītrosana (izrietoša); II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
55	Sandoz GmbH, Austrija	Rispolux 2 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 2 mg	05-0102	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta ar sērijas kontroli) Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta bez sērijas kontroles; sērijas izlaides vietas svītrosana (izrietoša); II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
56	Sandoz GmbH, Austrija	Rispolux 3 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 3 mg	05-0103	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta ar sērijas kontroli) Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta bez sērijas kontroles; sērijas izlaides vietas svītrosana (izrietoša); II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
57	Sandoz GmbH, Austrija	Rispolux 4 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 4 mg	05-0104	IA tipa izmaiņas: papildus ražotājs (sērijas izlaides vieta ar sērijas kontroli) Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; papildus sērijas izlaides vieta bez sērijas kontroles; sērijas izlaides vietas svītrošana (izrietoša); II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
58	Lečiva a.s., Čehijas Republika	Helicid 20, kapsulas pa 20 mg	98-0487	IB tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lieluma ieviešana; izmaiņas primārā iepakojuma specifikācijā
59	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Jox spray, aerosols	00-0095	II tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana ražošanas procesā; esošās aktīvās vielas ražotāja adreses precizēšana
60	Actavis Nordic A/S, Dānija	Phezam 400/25 mg cietās kapsulas, kapsulas	97-0080	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja maiņa
61	IVAX- CR a.s., Čehija	Presid 10 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 10 mg	01-0389	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai
62	IVAX- CR a.s., Čehija	Presid 2,5 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 2,5 mg	01-0387	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai
63	IVAX- CR a.s., Čehija	Presid 5 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 5 mg	01-0388	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai
64	Aventis Pasteur S.A., Francija	Vaxigrip, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	95-0283	II tipa izmaiņas: pievienota ražošanas vieta galaprodukta ražošanas procesa daļai
65	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/ 1 ml pilnšļircēs	02-0255	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
66	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/ 1 ml flakonos	97-0314	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
67	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 1000, šķīdums injekcijām 1000 SV/ 0,5ml pilnšļircēs	02-0252	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
68	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 1000, šķīdums injekcijām 1000 SV/ 0,5ml flakonos	97-0316	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
69	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/ 0,5 ml pilnšļircēs	02-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
70	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/ 1 ml flakonos	97-0315	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
71	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 40 000, šķīdums injekcijām 40 000 SV/ 1 ml	02-0073	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
72	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/ 0,4 ml pilnšļircēs	02-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
73	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eprex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/ 1 ml flakonos	97-0313	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
74	Cilag AG, Šveice	Eprex 5000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 5000 SV/ 0,5 ml	01-0404	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
75	Cilag AG, Šveice	Eprex 6000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 6000 SV/ 0,6 ml	01-0405	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
76	Cilag AG, Šveice	Eprex 7000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 7000 SV/ 0,7 ml	01-0406	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
77	Cilag AG, Šveice	Eprex 8000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 8000 SV/ 0,8 ml	01-0407	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
78	Cilag AG, Šveice	Eprex 9000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 9000 SV/ 0,9 ml	01-0408	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
79	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Berotec N 100 mcg, dozējams aerosols pa 100 mcg	00-0611	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē
80	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	Casodex 150 mg, apvalkotās tabletes pa 150 mg	02-0267	II tipa izmaiņas: jauns papildus marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
81	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	Dermovate cream, krēms 0,05 %	98-0124	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" papildināts: uzziēšanas vietā var rasties lokālas paaugstinātas jūtības reakcijas kā apsārtums, izsitumi, nieze, nātrene, dedzinoša sajūta ādā, alerģisks kontaktdermatīts, kas var atgādināt ārstējamās slimības simptomus; sadaļā "Kā lietot dermovate?" Lietošanas instrukcijā un "Norādījumi par sagtavošanu lietošanai un iznīcināšanu" Zāļu aprakstā papildināts: ir nepieciešams pēc klobetazola propionāta lietošanas nomazgāt rokas, ja vien rokas nav ārstējamais raions
82	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Hexoral Spray, aerosols (šķīdums izsmidzināšanai) 2 mg/ ml	94-0313	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
83	Nycomed SEFA AS, Igaunija	Ibuprofen 400, tabletes pa 400 mg Nr.10	02-0156	II tipa izmaiņas: pievienots jauns iepakojuma lielums - pa 100 tabletēm
84	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Movalis 15 mg, tabletes pa 15 mg	01-0420	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
85	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Movalis 7,5 mg, tabletes pa 7,5 mg	96-0509	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
86	Amersham Health AS, Norvēģija	Omniscan, šķīdums injekcijām 0,5 mmol/ ml	99-0139	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; alternatīva stikla pudeļu piegādātāja pievienošana
87	AstraZeneca AB, Zviedrija	Plendil 2,5 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 2,5 mg	98-0303	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā

1	2	3	4	5
88	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Tyzine 0,05 %, deguna pilieni bērniem 0,05 %	97-0436	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
89	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Tyzine 0,1 %, deguna pilieni 0,1 %	97-0435	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
90	Amersham Health AS, Norvēģija	Visipaque 270 mg I/ml, šķīdums injekcijām pa 270 mg I/ml	03-0188	IB tipa izmaiņas: alternatīvs polipropilēna pudeļu un skrūvējamo vāciņu piegādātājs
91	Amersham Health AS, Norvēģija	Visipaque 320 mg I/ml, šķīdums injekcijām pa 320 mg I/ml	03-0189	IB tipa izmaiņas: alternatīvs polipropilēna pudeļu un skrūvējamo vāciņu piegādātājs
92	Amersham plc., Lielbritānija	Drytec, radionuklīda ģenerators	01-0399	IA tipa izmaiņas: iepakojuma izmaiņas, kuras nav saskarē ar galaproduktu; IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika pagarināšana šķīdinātājam
93	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	Efexor 37,5 mg, tabletes pa 37,5 mg	99-0142	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.atjaunotajai monogrāfijai
94	Baxter AG, Austrija	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 500 SV + šķīdinātājs	02-0158	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.
95	Baxter AG, Austrija	Feiba Tim 4 Immuno, pulveris injekcijām 1000 SV + šķīdinātājs	02-0159	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.
96	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Imigran 100, tabletes pa 100 mg	98-0613	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svītrosana; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana (2 izmaiņas)
97	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Imigran 50, tabletes pa 50 mg	98-0612	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas svītrosana; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana (2 izmaiņas)
98	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Imigran Sprint, ātri šķīstošās tabletes pa 50 mg	04-0358	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur.sertifikāta
99	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Imigran Sprint, ātri šķīstošās tabletes pa 100 mg	04-0359	IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana, ja nav Ph.Eur.sertifikāta
100	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Lacipil 4 mg, apvalkotās tabletes pa 4 mg	99-0780	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē (2 izmaiņas); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanā (2 izmaiņas); pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs
101	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Lacipil 6 mg, apvalkotās tabletes pa 6 mg	03-0414	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē (2 izmaiņas); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanā (2 izmaiņas); pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs



1	2	3	4	5
102	Vitalbans Oy, Somija	Multi-B Strong, apvalkotās tabletes	96-0559	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa
103	Vitalbans Oy, Somija	Multi-B Strong, apvalkotās tabletes	96-0559	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.atjaunotajai monogrāfijai
104	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	Premarin 0,625 mg, apvalkotās tabletes pa 0,625 mg	98-0659	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
105	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	Salofalk 250, supozitoriji pa 250 mg	99-1040	II tipa izmaiņas: kontraktražotāja nosaukuma maiņa
106	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	Salofalk 4 g/ 60 ml Enemas, suspensija rektālai lietošanai 4 g/ 60 ml	99-0935	II tipa izmaiņas: kontraktražotāja nosaukuma maiņa
107	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	Salofalk 500, supozitoriji pa 500 mg	99-0383	II tipa izmaiņas: kontraktražotāja nosaukuma maiņa
108	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	Viru-Merz Serol, gels	97-0009	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā sadaļā "Grūtniecība un zīdīšana" papildināts, ka Viru Merz nevajadzētu lietot grūtniecības laikā, ja nav absolūtas nepieciešamības; lietojot grūtniecības laikā, gelu nedrīkst lietot uz plašiem ādas rajoniem; redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
109	Bayer HealthCare AG, Vācija	Adalat 10 mg, ilgstošas darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	01-0464	IB tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja
110	Bayer HealthCare AG, Vācija	Adalat Oros 30 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	97-0541	IB tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no apstiprinātā ražotāja
111	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Berodual N, dozējams aerosols inhalācijām	01-0176	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā palīgvielas pārbaudes metodē
112	Hexal AG, Vācija	Sertral 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	04-0393	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa Portugālē; papildus pakotājs - Salutas Pharma GmbH, Vācija
113	Hexal AG, Vācija	Sertral 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	04-0392	IA tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa Portugālē; papildus pakotājs - Salutas Pharma GmbH, Vācija
114	Schering AG, Vācija	Diane-35, apvalkotās tabletes	94-0169	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
115	Schering AG, Vācija	Femoden, apvalkotās tabletes	97-0161	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
116	Schering AG, Vācija	Logest, apvalkotās tabletes	98-0525	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
117	Schering AG, Vācija	Microgynon 30, apvalkotās tabletes	96-0296	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
118	Schering AG, Vācija	Mirelle, apvalkotās tabletes	02-0068	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
119	Schering AG, Vācija	Triquilar coated tablets, apvalkotās tabletes	94-0171	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai

1	2	3	4	5
120	Schering AG, Vācija	Yarina apvaktotās tabletes, apvaktotās tabletes	00-0463	IA tipa izmaiņas: atjaunots Ph.Eur.atbilstības sertifikāts aktīvajai vielai
121	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Coldrex HotRem Blackcurrant, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	97-0543	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana
122	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Coldrex HotRem Lemon Flavour, pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	98-0859	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana
123	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Coldrex MaxGrip Lemon, pulveris iekšķīgi lietojamā šķīduma pagatavošanai	03-0233	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana
124	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol Baby, suspensija iekšķīgai lietošanai	98-0699	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja; IB tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana
125	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Coldrex Tablets + Vitamin C, tabletes	96-0478	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
126	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol Extra Tablets, tabletes	98-0700	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
127	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol Rapide, apvaktotās tabletes pa 500 mg	03-0116	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
128	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol tablets, tabletes pa 500 mg	98-0356	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
129	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Solpadeine, tabletes	97-0502	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
130	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Solpadeine Soluble Tablets, šķīdināmās tabletes	00-0467	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja
131	Slovakofarma a.s., Slovākija	Vasocardin 100, tabletes pa 100 mg	97-0455	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
132	Slovakofarma a.s., Slovākija	Vasocardin 100, tabletes pa 100 mg	97-0455	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā
133	Slovakofarma a.s., Slovākija	Vasocardin 100, tabletes pa 100 mg	97-0455	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
134	Slovakofarma a.s., Slovākija	Vasocardin 100, tabletes pa 100 mg	97-0455	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
135	Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika	Vasocardin SR 200, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	03-0475	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā

1	2	3	4	5
136	Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika	Vasocardin SR 200, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	03-0475	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā
137	Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika	Vasocardin SR 200, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	03-0475	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
138	Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika	Vasocardin SR 200, ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	03-0475	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
139	H. Lundbeck A/S, Dānija	Cipramil 10 mg, apvalkotas tabletes pa 10 mg	96-0063	IA tipa izmaiņas: jaunas ražošanas vietas iekļaušana primārai iepakojšanai (2 izmaiņas); jebkuras ražošanas vietas svīturošana (2 izmaiņas); nelielas izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē (2 izmaiņas); izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē (2 izmaiņas); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (2 izmaiņas)
140	H. Lundbeck A/S, Dānija	Cipramil 20 mg, apvalkotas tabletes pa 20 mg	01-0421	IA tipa izmaiņas: jaunas ražošanas vietas iekļaušana primārai iepakojšanai (2 izmaiņas); jebkuras ražošanas vietas svīturošana (2 izmaiņas); nelielas izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē (2 izmaiņas); izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē (2 izmaiņas); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (2 izmaiņas)
141	H. Lundbeck A/S, Dānija	Cipramil 40 mg, apvalkotas tabletes pa 40 mg	01-0422	IA tipa izmaiņas: jaunas ražošanas vietas iekļaušana primārai iepakojšanai (2 izmaiņas); jebkuras ražošanas vietas svīturošana (2 izmaiņas); nelielas izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē (2 izmaiņas); izmaiņas galaprodukta specifikācijā; nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē (2 izmaiņas); IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (2 izmaiņas)
142	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD1 glucose 1,36 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 1,36 % w/v	96-0489	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana
143	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD1 glucose 2,27 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 2,27 % w/v	96-0490	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana
144	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD1 glucose 3,86 % w/v, šķīdums peritoneālai dialīzei 3,86 % w/v	96-0491	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana
145	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD4 Glucose 3,86% (38,6 mg/ml), šķīdums dialīzei	97-0057	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana

1	2	3	4	5
146	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD4 Glucose 1,36% (13,6 mg/ml), šķīdums dialīzei	97-0056	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana
147	Baxter Healthcare S.A., Īrija	Dianeal PD4 Glucose 2,27% (22,7 mg/ml), šķīdums dialīzei	97-0058	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas un palīgvielas saskaņošana ar Ph.Eur.; sterilizācijas procedūru apstiprināšanas procesa atjaunošana aattiecībā uz bioloģiskiem indikatoriem un CFU ierobežojumu atcelšana
148	Vitabalans Oy, Somija	Paramax Rapid 500 mg, tabletes pa 500 mg	04-0344	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 3.modulis
149	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Stoptussin, pilieni	98-0485	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodēs
150	Schering AG, Vācija	Gadovist 1,0 mmol/ ml, šķīdums i.v. injekcijām 1,0 mmol/ ml	02-0070	II tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas vietas maiņa; izmaiņas sērijas apjomā; izmaiņas kontroles procesā, ko veic ražošanas gaitā; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; jaunu pārbaudžu un jaunu normu ierobežojumu ieviešana; IA tipa izmaiņas: stingrāku ražošanas procesa ierobežojumu noteikšana
151	Baxter S.A., Beļģija	Gammagard S/D 10 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 10 g/ 200 ml	02-0113	II tipa izmaiņas: gala konteineru pārbaudžu izmaiņas - glicīna testa maiņa un vispārējās drošības testa atcelšana
152	Baxter S.A., Beļģija	Gammagard S/D 2,5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 2,5 g/ 100 ml	96-0443	II tipa izmaiņas: gala konteineru pārbaudžu izmaiņas - glicīna testa maiņa un vispārējās drošības testa atcelšana
153	Baxter S.A., Beļģija	Gammagard S/D 5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 5 g/ 100 ml	02-0112	II tipa izmaiņas: gala konteineru pārbaudžu izmaiņas - glicīna testa maiņa un vispārējās drošības testa atcelšana
154	Baxter S.A., Beļģija	Recombinant Antihaemophilic Factor 1000 IU, liofilizēts pulveris 1000 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	02-0334	II tipa izmaiņas: izmaiņas rAHF koncentrāta testa metodēs; izmaiņas zāļu produkta specifikācijā saistībā ar Na un Ca
155	Baxter S.A., Beļģija	Recombinant Antihaemophilic Factor 250 IU, liofilizēts pulveris 250 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	96-0620	II tipa izmaiņas: izmaiņas rAHF koncentrāta testa metodēs; izmaiņas zāļu produkta specifikācijā saistībā ar Na un Ca

1	2	3	4	5
156	Baxter S.A., Beļģija	Recombinate Antihæmophilic Factor 500 IU, liofilizēts pulveris 500 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	02-0333	II tipa izmaiņas: izmaiņas rAHF koncentrāta testa metodēs; izmaiņas zāļu produkta specifiskācijā saistībā ar Na un Ca
157	Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija	Viprosal B, ziede	96-0300	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
158	Novo Nordisk A/S, Dānija	GlucaGen 1 mg HypoKit, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē	05-0149	IB tipa izmaiņas: izmaiņas specifiskācijā, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Ph.Eur. (aktīvajai vielai)
159	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 100 mg tabletes, Tabletes pa 100 mg	05-0174	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana (bez sērijas pārbaudes)
160	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 25 mg tabletes, Tabletes pa 25 mg	05-0172	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana (bez sērijas pārbaudes)
161	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 50 mg tabletes, Tabletes pa 50 mg	05-0173	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana (bez sērijas pārbaudes)
162	Novartis Finland Oy, Somija	Lamisil DermGel, gels 1 %	98-0252	IB tipa izmaiņas: pievienota alternatīva aktīvās vielas sajaukšanas vieta; II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs ražotājs; izmaiņas zāļu ražošanas procesā; kontroles procedūru aktualizācija dažiem sākuma un starpposma produktiem, kas nepieciešami zāļu ražošanai
163	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	Loette, apvalkotās tabletes	02-0420	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana); IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana)
164	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	Minulet coated tablets, apvalkotās tabletes	99-0752	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē
165	Novartis Finland Oy, Somija	Sirdalud 2 mg tablets, tabletes pa 2 mg	93-0438	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts ar informāciju par lietošanas drošību - sadaļā "Kontrindikācijas": kontrindicēta vienlaicīga lietošana ar ciprofloksacīnu, "Īpaši brīdinājumi": neiesaka vienlaicīgu lietošanu ar CYP1A2 inhibitoriem, Sirdalud tabletes nav ieteicamas pacientiem ar iedzimtu galaktozes nepanesību, smagu laktāzes deficītu vai glikozes - galaktozes malabsorbciju; "Mijiedarbība"; informācija par mijiedarbību ar ciprofloksacīnu

1	2	3	4	5
166	Novartis Finland Oy, Somija	Sirdalud 4 mg tabletes, tabletes pa 4 mg	00-0449	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts ar informāciju par lietošanas drošību - sadaļā "Kontrindikācijas": kontrindicēta vienlaicīga lietošana ar ciprofloksacīnu, "Īpaši brīdinājumi": neiesaka vienlaicīgu lietošanu ar CYP1A2 inhibitoriem, Sirdalud tabletes nav ieteicamas pacientiem ar iedzimtu galaktozes nepanesību, smagu laktāzes deficītu vai glikozes - galaktozes malabsorbciju; "Mijiedarbība"; informācija par mijiedarbību ar ciprofloksacīnu
167	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 200 µg, apvalkotās tabletes pa 200 mikrogramiem	05-0020	II tipa izmaiņas: neprecizitāšu labojumi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
168	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 300 µg, apvalkotās tabletes pa 300 mikrogramiem	05-0021	II tipa izmaiņas: neprecizitāšu labojumi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
169	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 400 µg, apvalkotās tabletes pa 400 mikrogramiem	05-0022	II tipa izmaiņas: neprecizitāšu labojumi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
170	Boots Healthcare International, Lielbritānija	Strepsils DoloIntensive, sūkājamās tabletes pa 8,75 mg	04-0416	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
171	Baxter Oy, Somija	Extraneal, peritoneālās dialīzes šķīdums	01-0401	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; izmaiņas iepriekš Ph.Eur. neiekļautas aktīvās vielas specifikācijā, lai panāktu atbilstību Ph.Eur.
172	Baxter Oy, Somija	Physioneal 40 Glucose 1,36% w/v / 13,6 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 13,6 mg/ ml	02-0082	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja (2 izmaiņas); izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.
173	Baxter Oy, Somija	Physioneal 40 Glucose 2,27% w/v / 22,7 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 22,7 mg/ ml	02-0083	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja (2 izmaiņas); izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.
174	Baxter Oy, Somija	Physioneal 40 Glucose 3,86% w/v / 38,6 mg/ ml, šķīdums peritoneālai dialīzei 38,6 mg/ ml	02-0084	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai no apstiprinātā ražotāja (2 izmaiņas); izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.
175	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Īrija	Vistabel 4 Allergan units/0,1 ml, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0144	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu iepriekš Ph.Eur.neiekļautu vielu atbilstību Ph.Eur.(aktīvai vielai)
176	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Īrija	Vistabel 4 Allergan units/0,1 ml, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0144	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšana pašreiz apstiprinātam ražotājam aktīvās vielas ražošanā izmantojamām divām vielām

1	2	3	4	5
177	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Īrija	Vistabel 4 Allergan units/0,1 ml, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0144	II tipa izmaiņas: ģenētiskās tīrības pierādīšana
178	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Īrija	Vistabel 4 Allergan units/0,1 ml, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0144	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar gatava produkta pārbaudes metodi - nelielas izmaiņas bioloģiski aktīvās vielas pārbaudes metodē
179	Allergan Pharmaceuticals Ireland, Īrija	Vistabel 4 Allergan units/0,1 ml, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0144	II tipa izmaiņas: galaprodukta identitātes testa aizstāšana ar <i>in vitro</i> imunoloģiskās identitātes testu
180	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	Ciplacef 1000, pulveris injekcijām pa 1000 mg	03-0219	IB tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
181	Vitalbans Oy, Somija	Ibumax 200 mg, apvalkotās tabletes pa 200 mg	04-0380	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta (TSE) iesniegšana par palīgvielu no apstiprināta ražotāja
182	Vitalbans Oy, Somija	Ibumax 400 mg, tabletes pa 400 mg	97-0118	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta (TSE) iesniegšana par palīgvielu no apstiprināta ražotāja
183	Vitalbans Oy, Somija	Ibumax 600 mg, apvalkotās tabletes pa 600 mg	04-0381	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta (TSE) iesniegšana par palīgvielu no apstiprināta ražotāja
184	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	Loette, apvalkotās tabletes	02-0420	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
185	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	Atifan cream 10 mg/ 1 g, krēms 10 mg/ 1 g	04-0378	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
186	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Becloforte 250 mcg inhaler, dozēts aerosols 250 mkg	00-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienotas ļoti retas blakusparādības - acu, sejas, lūpu un rīkles tūska, respiratori simptomi (elpas trūkums un/vai bronhospazma) un anafilaktoīdas/ anafilaktiskas reakcijas
187	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Becotide 50 mcg inhaler, dozēts aerosols 50 mkg	00-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienotas ļoti retas blakusparādības - acu, sejas, lūpu un rīkles tūska, respiratori simptomi (elpas trūkums un/vai bronhospazma) un anafilaktoīdas/ anafilaktiskas reakcijas
188	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	Copegus, apvalkotās tabletes pa 200 mg	04-0356	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - izmaiņa ietver indikācijas paplašināšanu Copegus lietošanai kombinētā terapijā ar alfa-2a peginterferonu vai alfa-2a interferonu pacientiem ar C hepatītu un normālu transamināžu līmeni
189	Les Laboratoires Servier, Francija	Detralex, apvalkotās tabletes pa 500 mg	96-0377	IA tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā (stingrāku specifiskācijai ierobežojumu noteikšana)

1	2	3	4	5
190	Novartis Finland Oy, Somija	Lamisil 250 mg tableti, tableti pa 250 mg	00-0166	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Nevēlamās blakusparādības" papildināts: nogurums, galvassāpes, akūta ģeneralizēta ekzantematoza pustuloze, psoriāzveida bojājumi vai psoriāzes paasinājumi
191	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	ReQuip 0,25 mg, apvalkotās tableti pa 0,25 mg	02-0403	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
192	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	ReQuip 0,5 mg, apvalkotās tableti pa 0,5 mg	02-0404	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
193	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	ReQuip 1 mg, apvalkotās tableti pa 1 mg	02-0405	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
194	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	ReQuip 2 mg, apvalkotās tableti pa 2 mg	02-0406	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
195	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	ReQuip 5 mg, apvalkotās tableti pa 5 mg	02-0407	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
196	Actavis Nordic A/S, Dānija	Amlodipin Actavis 10 mg tableti, tableti pa 10 mg	05-0151	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas - papildus tablešu skaits vienā iepakojumā
197	Actavis Nordic A/S, Dānija	Amlodipin Actavis 5 mg tableti, tableti pa 5mg	05-0150	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas - papildus tablešu skaits vienā iepakojumā
198	Richard Bittner AG, Austrija	Aflubin tableti, tableti lietošanai zem mēles	05-0112	IA tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma ieviešana
199	Richard Bittner AG, Austrija	Galstena tableti, tableti lietošanai zem mēles	05-0113	IA tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma ieviešana
200	Richard Bittner AG, Austrija	Notta tableti, tableti lietošanai zem mēles	05-0111	IA tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma ieviešana
201	Richard Bittner AG, Austrija	Pumpan tableti, tableti lietošanai zem mēles	05-0110	IA tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma ieviešana
202	Richard Bittner AG, Austrija	Remens tableti, tableti lietošanai zem mēles	05-0115	IA tipa izmaiņas: jauna iepakojuma lieluma ieviešana
203	Sandoz GmbH, Austrija	Curam Duo 875/ 125 mg apvalkotās tableti, apvalkotās tableti pa 875/ 125 mg	05-0023	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (pēc MRP procedūras beigšanas) - papildināta sadaļa "Grūtniecība un zīdīšana": profilaktiska terapija ar amoksicilīnu/klavulanskābi var būt saistīta ar nekrotiskā enterokolīta palielinātu risku jaundzimušajiem
204	Lečiva a.s., Čehija	Hypnogen, apvalkotās tableti pa 10 mg	02-0147	IB tipa izmaiņas: palīgvielas aizstāšana ar salīdzināmu palīgvielu; galaprodukta lieluma izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā; II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija



1	2	3	4	5
205	Ívax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 100 mg Tablets, tabletes pa 100 mg	05-0174	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta lieluma izmaiņas
206	Ívax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 25 mg Tablets, tabletes pa 25 mg	05-0172	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta lieluma izmaiņas
207	Ívax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	Lamepil 50 mg Tablets, tabletes pa 50 mg	05-0173	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta lieluma izmaiņas
208	Mepha Lda., Portugāle	Neurorubine Forte Lactab, apvalkotās tabletes	97-0492	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 3 gadiem uz 4 gadiem
209	Mepha Lda., Portugāle	Neurorubine šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām	97-0291	II tipa izmaiņas: papildus iepakojums 100 ampulas pa 3 ml
210	Cosmochemia Dr.H.-H.Reckeweg GmbH, Vācija	Echinacea compositum Cosmoplex, tabletes	01-0057	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija (bija: Cosmochemia Dr.H.-H.Reckeweg GmbH); jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
211	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	Mesar 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0062	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
212	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	Mesar 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0063	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
213	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	Mesar 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0064	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
214	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	Olmetec 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0065	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
215	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	Olmetec 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0066	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
216	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	Olmetec 40 mg, apvalkotās tabletes pa 40 mg	04-0067	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas aktīvās vielas ražotājā; II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
217	Hexal AG, Vācija	ACC Inject 100 mg/ml solution for injection, šķīdums injekcijām 100 mg/ml	05-0134	II tipa izmaiņas: izmaiņas sekundārajā marķējumā
218	Laboratorios Inkeysa S.A., Spānija	Algikey Injectable 3 %, šķīdums injekcijām 3 %	04-0217	IA tipa izmaiņas: iepakojuma lieluma izmaiņas

1	2	3	4	5
219	A/S "Kalceks", Latvija	Etamsylatum, šķīdums injekcijām 12,5 %	95-0086	II tipa izmaiņas: jauni primārā un sekundārā iepakojuma projekti; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija: sadaļa "Terapeitiskās indikācijas" papildināta ar "jaundzimušiem periventrikulāras hemorāģijas profilaksei", "Kontrindikācijas" papildinātas ar "akūta porfīrija, bērniem ar hemoblastozi (limfoleikozi, mieloleikozi, osteosarkomu)", pacientiem ar zināmu paaugstinātu jutību pret nātrija sulfītu), "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" papildināts ar "jāizslēdz citi asiņošanas iemesli, zāles nedarbosies pazemināta trombocītu skaita gadījumā, piesardzība jāievēro ordinējot pacientiem ar astmu un alerģiju", "Nevēlamās blakusparādības" papildināts ar "reibonis, sejas piesarkums", "Nesaderība" papildināts ar "nesaderība ar nātrija bikarbonātu un laktātu saturošiem šķīdumiem"
220	Nycomed SEFA AS, Igaunija	Ibuprofen 200, apvalkotās tabletes pa 200 mg	93-0450	II tipa izmaiņas: pievienots jauns iepakojuma lielums
221	Bristol-Myers Squibb S.r.l., Itālija	Monozide, tabletes	03-0033	IB tipa izmaiņas: zāļu uzglabāšanas laika maiņa
222	A/S "Kalceks", Latvija	Nātrija oksibutirāts 200 mg/ ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 200 mg/ ml	99-0179	II tipa izmaiņas: iepakojuma aktualizācija
223	Bayer HealthCare AG, Vācija	Nimotop 0,2 mg/ ml, šķīdums infūzijām 0,2 mg/ ml	98-0164	II tipa izmaiņas: marķējums zviedru valodā ar uzlīmi latviešu valodā
224	A/S "Kalceks", Latvija	Novocainum 0,5 %, šķīdums injekcijām 0,5 %	95-0106	II tipa izmaiņas: jauni primārā un sekundārā iepakojuma projekti; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
225	Les Laboratoires Servier, Francija	Tertensif, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	94-0013	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi
226	Schwarz Pharma AG, Vācija	Isoket 1 mg/ml šķīdums infūzijām, šķīdums infūzijām 0,1 %	99-0925	II tipa izmaiņas: jauns papildus marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
227	Schwarz Pharma AG, Vācija	Isoket 1,25 mg/devā aerosols, aerosols 1,25 mg/ devā	99-0862	II tipa izmaiņas: jauns papildus marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
228	A/S "Kalceks", Latvija	Magnesii sulfas 25 %, šķīdums injekcijām 25 %	95-0160	II tipa izmaiņas: jauni primārā un sekundārā iepakojuma projekti; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
229	Bayer HealthCare AG, Vācija	Nimotop 30 mg, tabletes pa 30 mg	00-1164	II tipa izmaiņas: marķējums zviedru valodā ar uzlīmi latviešu valodā
230	Lečiva a.s., Čehijas Republika	Penester, apvalkotās tabletes pa 5 mg	04-0150	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
231	Schering-Plough Europe, Beļģija	Subutex 2 mg, tablete lietošanai zem mēles 2 mg	03-0266	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums

1	2	3	4	5
232	Schering-Plough Europe, Beļģija	Subutex 8 mg, tablete lietošanai zem mēles 8 mg	03-0267	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
233	H. Lundbeck A/S, Dānija	Ciprallex 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	02-0210	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - paplašinātas indikācijas ar sociālās trauksmes ārstēšanu un no indikācijām svītrotas depresijas profilakse; atbilstoši papildināta dozēšana; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzību lietojot hiponatriēmijas gadījumā, kopā ar selektīviem MAO-A inhibitoriem un koronārās sirds slimības gadījumos; papildināta "Mijiedarbība"; Zāļu apraksts harmonizēts ar citās Eiropas valstīs esošo Zāļu aprakstu
234	H. Lundbeck A/S, Dānija	Ciprallex 15 mg, apvalkotās tabletes pa 15 mg	02-0211	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - paplašinātas indikācijas ar sociālās trauksmes ārstēšanu un no indikācijām svītrotas depresijas profilakse; atbilstoši papildināta dozēšana; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzību lietojot hiponatriēmijas gadījumā, kopā ar selektīviem MAO-A inhibitoriem un koronārās sirds slimības gadījumos; papildināta "Mijiedarbība"; Zāļu apraksts harmonizēts ar citās Eiropas valstīs esošo Zāļu aprakstu
235	H. Lundbeck A/S, Dānija	Ciprallex 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	02-0212	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - paplašinātas indikācijas ar sociālās trauksmes ārstēšanu un no indikācijām svītrotas depresijas profilakse; atbilstoši papildināta dozēšana; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzību lietojot hiponatriēmijas gadījumā, kopā ar selektīviem MAO-A inhibitoriem un koronārās sirds slimības gadījumos; papildināta "Mijiedarbība"; Zāļu apraksts harmonizēts ar citās Eiropas valstīs esošo Zāļu aprakstu
236	H. Lundbeck A/S, Dānija	Ciprallex 5 mg, apvalkotās tabletes pa 5 mg	02-0209	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - paplašinātas indikācijas ar sociālās trauksmes ārstēšanu un no indikācijām svītrotas depresijas profilakse; atbilstoši papildināta dozēšana; "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par piesardzību lietojot hiponatriēmijas gadījumā, kopā ar selektīviem MAO-A inhibitoriem un koronārās sirds slimības gadījumos; papildināta "Mijiedarbība"; Zāļu apraksts harmonizēts ar citās Eiropas valstīs esošo Zāļu aprakstu
237	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Mastu S, ziede	99-0420	IB tipa izmaiņas: zāļu uzglabāšanas laika maiņa no 3 gadiem uz 4 gadiem
238	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Mastu S forte, supozitoriji	99-0520	IB tipa izmaiņas: zāļu uzglabāšanas laika maiņa no 3 gadiem uz 4 gadiem
239	Hexal AG, Vācija	ParoxetinHEXAL 20, apvalkotās tabletes pa 20 mg	03-0483	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
240	Hexal AG, Vācija	ParoxetinHEXAL 40, apvalkotās tabletes pa 40 mg	03-0484	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

1	2	3	4	5
241	Pharma Nord ApS, Dānija	Bio-Biloba 60 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 60 mg	05-0200	Bezmaksas kļūdas labojums: Zāļu aprakstā mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
242	Pharma Nord ApS, Dānija	Bio-Biloba 100 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 100 mg	00-0264	Bezmaksas kļūdas labojums: Zāļu aprakstā mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
243	KRKA, Slovēnija	Bilobil, kapsulas pa 40 mg	95-0056	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no C04AX uz N06DX02
244	Pharma Nord ApS, Dānija	Bio-Biloba 100 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 100 mg	00-0264	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
245	Pharma Nord ApS, Dānija	Bio-Biloba 60 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 60 mg	05-0200	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
246	Dansk Droge A/S, Dānija	Futura Ginkgo Biloba, tabletes pa 60 mg	99-0199	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
247	VIP Pharma, Latvija	Gincosan, kapsulas	04-0396	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
248	Dr. Willmar Schwabe Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	Memoplant 40 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 40 mg	00-0224	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
249	Beaufour Ipsen International, Francija	Tanakan, šķīdums iekšķīgai lietošanai 40 mg/ ml	93-0433	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
250	Beaufour Ipsen International, Francija	Tanakan, apvalkotās tabletes pa 40 mg	93-0432	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
251	Cracow Herb Company "Herbapol" S.A., Polija	Tinctura Ginkgo bilobae, tinktūra	00-1152	Labojums Latvijas Zāļu reģistrā: mainīt ATĶ kodu no N06BX19 uz N06DX02
252	Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd, Ungārija	No-Spa forte, tabletes pa 80 mg	99-0157	Bezmaksas kļūdas labojums: precizēta Lietošanas instrukcija
253	Sandoz GmbH, Austrija	Xorim 1500 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1500 mg	05-0109	Bezmaksas kļūdas labojums: mainīts ATĶ kods no J01DA06 uz J01DC02

1	2	3	4	5
254	Sandoz GmbH, Austrija	Xorim 750 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 750 mg	05-0108	Bezmaksas kļūdas labojums: mainīts ATĶ kods no J01DA06 uz J01DC02

ZVA Zāļu reģistrācijas  
komisijas priekšsēdētājs  
profesors I.Purviņš