

Npk	Firma	Ārstniecības līdzekļa nosaukums	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	SIA "Briz", Latvija	Nitrocor 0,5 mg tabletes lietošanai zem mēles, tabletes pa 0,5 mg (lietošanai zem mēles)	96-0531	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā; IA tipa izmaiņas: ražotāja maiņa uz AS Pharmstandart-Leksredstva, Krievija (bija: ICN Oktjabrj); jauns atbildīgais par sērijas izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
2	Actavis Nordic A/S, Dānija	Feloran 100 mg prolonged release tablets, tabletes pa 100 mg	00-0671	IA tipa izmaiņas: papildus jauns atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
3	AS "Grindeks", Latvija	Paracetamol 500 mg tabletes, tabletes pa 500 mg	98-0382	IA tipa izmaiņas: aizstāts ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, iekļaujot sērijas pārbaudi AS "Grindeks", Latvija (bija: Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija), papildus iepakojuma lielums; II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
4	AS "Grindeks", Latvija	Ibuprofen 200 mg tabletes, tabletes pa 200 mg	04-0141	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums
5	AGA SIA, Latvija	Medicīniskais slāpekļa oksiduls, inhalācijas gāze	05-0033	IB tipa izmaiņas: papildus ražošanas vieta; papildus iepakojuma lielums; nelielas izmaiņas ražošanas procesā (izrietoša); IA tipa izmaiņas: sērijas izlaides vietas maiņa (izrietoša); ražošanas vietas svītrotšana (izrietoša); II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
6	AGA SIA, Latvija	Medicīniskais skābeklis AGA, inhalācijas gāze	05-0032	IB tipa izmaiņas: papildus ražošanas vieta; papildus primārās un sekundārās pakojuma vieta (izrietoša); papildus iepakojuma lielums; IA tipa izmaiņas: sērijas izlaides vietas maiņa (izrietoša); II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
7	Hexal AG, Vācija	Diclac 1 % gels, gels 10mg/g	05-0043	IB tipa izmaiņas: jauns iepakojuma lielums
8	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Serevent Diskus 50 mcg, pulveris inhalācijām 50 mkg	99-1049	II tipa izmaiņas: papildināta drošība informācija
9	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Serevent inhalators, dozēts aerosols 25 mkg/ devā	99-0388	II tipa izmaiņas: papildināta drošība informācija
10	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Alkeran, apvalkotās tabletes pa 2 mg	99-0401	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polija
11	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Imuran, tabletes pa 50 mg	98-0510	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par iespējamu saistību starp tiopurīna metiltransferāzes samazinātu aktivitāti un sekundāru leukēmiju un mielodisplāziju pacientiem, kuri saņem 6-merkaptopurīnu kombinācijā ar citiem citotoksiskiem preparātiem; IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi
12	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Zinacef 1,5 g, pulveris injekciju un infūziju šķīduma pagatavošanai 1,5 g	98-0179	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi; sekundāras iepakojuma vietas iekļaušana

13	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Zinacef 750 mg, pulveris injekciju un infūziju šķīduma pagatavošanai 750 mg	98-0178	IA tipa izmaiņas: pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi; sekundāras iepakojšanas vietas iekļaušana
14	Aventis Pasteur S.A., Francija	Tripacel, suspensija injekcijai	97-0474	II tipa izmaiņas: papildus marķējums poļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
15	A/S "Olainfarm", Latvija	Atenololum 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	01-0386	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
16	A/S "Olainfarm", Latvija	Atenololum 25 mg, apvalkotās tabletes pa 25 mg	01-0384	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
17	A/S "Olainfarm", Latvija	Atenololum 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	01-0385	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
18	A/S "Olainfarm", Latvija	Ibuprofenum 400 mg, tabletes pa 400 mg N10	02-0259	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
19	A/S "Olainfarm", Latvija	Ibuprofenum 400 mg, tabletes pa 400 mg N20; N50	02-0260	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
20	A/S "Olainfarm", Latvija	Karbamazepīns 200 mg, tabletes pa 200 mg	02-0116	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz A/S "Olainfarm", Latvija (bija: A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm")
21	Abbott GmbH & Co.KG, Vācija	Isoptin, šķīdums injekcijām 5 mg/ 2 ml	94-0122	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Abbott GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Knoll AG)
22	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	Preparation H Suppositories, supozitoriji	99-0046	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Haupt Pharma Livron, Francija (bija: Wyeth Laboratories, Lielbritānija); pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi (izrietošā); sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm (izrietošā); IB tipa izmaiņas: pievienots iepakojuma materiālu piegādātājs; pievienots jauns galaprodukta ražotājs; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā (izrietošā); izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodēs; izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
23	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	Avodart, mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	04-0410	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Cardinal Health France 404, Beinheim, Francija (bija: RP Scherer S.A., Beinheim); atjaunota Ph.Eur.TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu; izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
24	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	Avodart 0,5 mg, mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	03-0232	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Cardinal Health France 404, Beinheim, Francija (bija: RP Scherer S.A., Beinheim); atjaunota Ph.Eur.TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu; izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
25	Teva Pharma B.V., Nīderlande	Vancomycin-Teva 1000 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 1000 mg	02-0242	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija (bija: Human Pharmaceutical Works Ltd.)

26	Teva Pharma B.V., Nīderlande	Vancomycin-Teva 500 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	99-0775	IA tipa izmaiņas: ražotāja nosaukuma maiņa uz Teva Pharmaceutical Works Co.Ltd., Ungārija (bija: Human Pharmaceutical Works Ltd.)
27	Molteni Dental S.r.l., Itālija	Citocartin 100, šķīdums injekcijām pa 1,7 ml kārtidžos	04-0046	IB tipa izmaiņas: pievienota ražošanas vieta visam galaprodukta ražošanas procesam, izņemot sērijas izlaidi - Cosmo SpA, Itālija; IA tipa izmaiņas: pievienots atbildīgais par sērijas izlaidi - Cosmo SpA, Itālija
28	Molteni Dental S.r.l., Itālija	Citocartin 200, šķīdums injekcijām pa 1,7 ml kārtidžos	04-0047	IB tipa izmaiņas: pievienota ražošanas vieta visam galaprodukta ražošanas procesam, izņemot sērijas izlaidi - Cosmo SpA, Itālija; IA tipa izmaiņas: pievienots atbildīgais par sērijas izlaidi - Cosmo SpA, Itālija
29	Hexal AG, Vācija	Diclac 150 mg ID, ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	99-0828	IA tipa izmaiņas: papildus jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana - Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi; nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
30	Hexal AG, Vācija	Diclac 75 mg ID, ilgstošās darbības tabletes pa 75 mg	99-0827	IA tipa izmaiņas: papildus jaunas galaprodukta ražošanas vietas iekļaušana - Hexal Polska Sp.z.o.o., Polija; pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi; nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā
31	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 200 mcg, apvalkotās tabletes pa 200 mikrogramiem	05-0020	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Chanelle Medical, Īrija (bija: Chanelle Medical Ltd)
32	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 300 mcg, apvalkotās tabletes pa 300 mikrogramiem	05-0021	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Chanelle Medical, Īrija (bija: Chanelle Medical Ltd)
33	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 400 mcg, apvalkotās tabletes pa 400 mikrogramiem	05-0022	IA tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Chanelle Medical, Īrija (bija: Chanelle Medical Ltd)
34	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Enhancin 250 mg/125 mg, apvalkotās tabletes pa 250/125 mg	01-0220	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
35	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Enhancin 500 mg/125 mg, apvalkotās tabletes pa 500/125 mg	01-0221	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
36	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Invoril-10, tabletes pa 10 mg	00-0952	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
37	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Invoril-5, tabletes pa 5 mg	00-0951	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
38	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Reflin, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	99-0282	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
39	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Zanocin, tabletes pa 200 mg	97-0216	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
40	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Klabax 250 mg, apvalkotas tabletes pa 250 mg	02-0053	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
41	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Klabax 500 mg, apvalkotas tabletes pa 500 mg	02-0054	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
42	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Ketanov 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	98-0622	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija

43	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Ketanov 30 mg/ ml, šķīdums injekcijām 30 mg/ ml	98-0621	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
44	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Serlift 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	03-0523	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
45	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Serlift 50 mg, apvalkotās tabletes pa 50 mg	03-0522	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
46	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Zyloram 10 mg, tabletes pa 10 mg	03-0448	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
47	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Zyloram 20 mg, tabletes pa 20 mg	03-0449	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
48	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Zyloram 40 mg, tabletes pa 40 mg	03-0450	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par zāļu izlaidi tirgū SIA Briz, Latvija
49	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 25 mg tablets, tabletes pa 25 mg	05-0246	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
50	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 50 mg tablets, tabletes pa 50 mg	05-0247	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
51	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 100 mg tablets, tabletes pa 100 mg	05-0248	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
52	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 25 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 25 mg	05-0249	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
53	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 50 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 50 mg	05-0250	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
54	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 100 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 100 mg	05-0251	IA tipa izmaiņas: papildus atbildīgais par sērijas izlaidi Actavis Nordic A/S, Dānija
55	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Lamictal 25 mg, šķīdināmās tabletes pa 25 mg	97-0588	IA tipa izmaiņas: pievienota sekundārās iepakojšanas vieta, pievienota primārās iepakojšanas vieta, pievienots ražotājs, kurš atbildīgs par sērijas izlaidi
56	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 25 mg tablets, tabletes pa 25 mg	05-0246	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojšanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija
57	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 50 mg tablets, tabletes pa 50 mg	05-0247	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojšanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija
58	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 100 mg tablets, tabletes pa 100 mg	05-0248	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojšanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija
59	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 25 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 25 mg	05-0249	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojšanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija
60	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 50 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 50 mg	05-0250	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojšanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija

61	Actavis Nordic A/S, Dānija	Lamotrigin Actavis 100 mg Dispersible tablets, disperģējamās tabletes pa 100 mg	05-0251	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vieta - Scanpharm A/S, Dānija
62	Medochemie Ltd., Kipra	Aponil 100 mg, tabletes pa 100 mg	04-0208	IB tipa izmaiņas: papildus galaprodukta ražošanas vieta (izņemot sērijas izlaidi); IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
63	Fresenius Biotech GmbH, Vācija	ATG-Fresenius S, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ ml	03-0091	II tipa izmaiņas: reaģenta piegādātāja maiņa, ko lieto aktīvās vielas ražošanas procesā; nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanā; nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā; izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē; izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā; izmaiņas galaprodukta analīzes metodē
64	N.V. Organon, Nīderlande	Gracial, tabletes	98-0545	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
65	N.V. Organon, Nīderlande	Marvelon, tabletes	97-0498	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
66	Organon Ltd, Īrija	Mercilon, tabletes	98-0544	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
67	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	Reminyl 12 mg, apvalkotās tabletes pa 12 mg	03-0095	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Devas" dots norādījums lietot pietiekami daudz šķīduma terapijas laikā, papildināti norādījumi par lietošanu nieru funkcijas traucējumu gadījumā, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par retos gadījumos iespējamu holinērgiskā tonusa pastiprināšanās nevēlamo ietekmi uz parkinsonisma simptomiem, "Blakusparādības" papildinātas ar rīšanas traucējumiem, asiņošanu gremošanas sistēmā, zemu kālija līmeni asinīs, zemu asinsspiedienu, dehidratāciju, garīgiem traucējumiem, pastiprinātu svīšanu, izsitumiem u.c.blakusparādībām
68	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	Reminyl 8 mg, apvalkotās tabletes pa 8 mg	03-0094	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Devas" dots norādījums lietot pietiekami daudz šķīduma terapijas laikā, papildināti norādījumi par lietošanu nieru funkcijas traucējumu gadījumā, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par retos gadījumos iespējamu holinērgiskā tonusa pastiprināšanās nevēlamo ietekmi uz parkinsonisma simptomiem, "Blakusparādības" papildinātas ar rīšanas traucējumiem, asiņošanu gremošanas sistēmā, zemu kālija līmeni asinīs, zemu asinsspiedienu, dehidratāciju, garīgiem traucējumiem, pastiprinātu svīšanu, izsitumiem u.c.blakusparādībām
69	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	Reminyl 4 mg, apvalkotās tabletes pa 4 mg	03-0093	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Devas" dots norādījums lietot pietiekami daudz šķīduma terapijas laikā, papildināti norādījumi par lietošanu nieru funkcijas traucējumu gadījumā, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par retos gadījumos iespējamu holinērgiskā tonusa pastiprināšanās nevēlamo ietekmi uz parkinsonisma simptomiem, "Blakusparādības" papildinātas ar rīšanas traucējumiem, asiņošanu gremošanas sistēmā, zemu kālija līmeni asinīs, zemu asinsspiedienu, dehidratāciju, garīgiem traucējumiem, pastiprinātu svīšanu, izsitumiem u.c.blakusparādībām

70	Janssen Pharmaceutica NV, Beļģija	Reminyl 4 mg/ ml, šķīdums iekšķīgai lietošanai 4 mg/ ml	03-0092	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - sadaļā "Devas" dots norādījums lietot pietiekami daudz šķidruma terapijas laikā, papildināti norādījumi par lietošanu nieru funkcijas traucējumu gadījumā, "Brīdinājumi" papildināti ar norādi par retos gadījumos iespējamu holinērgiskā tonusa pastiprināšanās nevēlamo ietekmi uz parkinsonisma simptomiem, "Blakusparādības" papildinātas ar rīšanas traucējumiem, asiņošanu gremošanas sistēmā, zemu kālija līmeni asinīs, zemu asinsspiedienu, dehidratāciju, garīgiem traucējumiem, pastiprinātu svīšanu, izsitumiem u.c.blakusparādībām
71	Sandoz GmbH, Austrija	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai kālija klavulanātam
72	Sandoz GmbH, Austrija	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	IA tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai kālija klavulanātam no jauna ražotāja
73	Sandoz GmbH, Austrija	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana aktīvai vielai amoksicilīna trihidrātam
74	Sandoz GmbH, Austrija	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
75	Sandoz GmbH, Austrija	Curam 625 mg, apvalkotās tabletes pa 625 mg	00-1099	IA tipa izmaiņas: jebkuras ražošanas vietas dzēšana
76	Novartis Finland Oy, Somija	Fenistil Drops, pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 1 mg/ ml	98-0563	IB tipa izmaiņas: palīgvielas aizstāšana ar salīdzināmu palīgvielu; izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi
77	Beaufour Ipsen International, Francija	Fortrans, pulveris dzeramā šķīduma pagatavošanai	95-0265	IB tipa izmaiņas: galaprodukta iepakojuma lieluma izmaiņas, kas saistītas ar neapstiprinātu iepakojuma lielumu
78	Beaufour Ipsen International, Francija	Fortrans, pulveris dzeramā šķīduma pagatavošanai	95-0265	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvantitatīvo un/vai kvalitatīvo sastāvu
79	Gambro Lundia AB, Zviedrija	Gambrosol trio 10, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0100	IA tipa izmaiņas: Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
80	Gambro Lundia AB, Zviedrija	Gambrosol trio 40, peritoneālās dialīzes šķīdums	03-0101	IA tipa izmaiņas: Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja
81	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Oframax, pulveris injekcijām pa 1000 mg + šķīdinātājs	99-0900	IB tipa izmaiņas: jauna Ph.Eur. atbilstības sertifikāta iesniegšana no jauna aktīvās vielas ražotāja
82	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Spiriva 18 mcg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 mcg	02-0309	II tipa izmaiņas: palielināts aktīvās vielas daļiņu izmērs specifikācijā
83	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Spiriva 18 mcg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 mcg + Handihaler ierīce	02-0219	II tipa izmaiņas: palielināts aktīvās vielas daļiņu izmērs specifikācijā
84	Slovakofarma a.s., Slovākija	Tramadol-Slovakofarma 100 mg/ 2 ml, šķīdums injekcijām 100 mg/ 2 ml	98-0585	IB tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas un pakošanas vietas maiņa

85	Slovakofarma a.s., Slovākija	Tramadol-Slovakofarma 100 mg/ 2 ml, šķīdums injekcijām 100 mg/ 2 ml	98-0585	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
86	Slovakofarma a.s., Slovākija	Tramadol-Slovakofarma 50 mg/ 1 ml, šķīdums injekcijām 50 mg/ 1 ml	98-0584	IB tipa izmaiņas: galaprodukta ražošanas un pakošanas vietas maiņa
87	Slovakofarma a.s., Slovākija	Tramadol-Slovakofarma 50 mg/ 1 ml, šķīdums injekcijām 50 mg/ 1 ml	98-0584	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm
88	medac, Vācija	BCG-medac, pulveris un šķīdinātājs suspensijas pagatavošanai intravezikālai ievadīšanai	03-0304	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; ražotāja maiņa galaproduktam (izotoniskam nātrija hlorīda šķīdumam); IB tipa izmaiņas: sterilas zāļu formas (izotoniskā nātrija hlorīda šķīduma) iepakojuma maiņa
89	Chugai-Aventis, Francija	Granocyte 34, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pa 34 mlj. SV	99-0505	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas masas uzglabāšanu alternatīvā konteinerā
90	Chugai-Aventis, Francija	Granocyte 34, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pa 34 mlj. SV	99-0505	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesu bez seruma
91	Chugai-Aventis, Francija	Granocyte 34, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pa 34 mlj. SV	99-0505	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar jaunas sērijas izlaidi (izrietošā)
92	Mayne Pharma Plc, Lielbritānija	Irinotecan Mayne 20 mg/ ml, koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	04-0382	II tipa izmaiņas: alternatīvs aktīvās substances ražotājs
93	Vitalbans Oy, Somija	Toncils Blackcurrant, sūkājamās tabletes	03-0442	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
94	Vitalbans Oy, Somija	Toncils Lemon, sūkājamās tabletes	03-0443	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
95	Vitalbans Oy, Somija	Toncils Peppermint, sūkājamās tabletes	03-0444	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
96	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	Actilyse, pulveris injekcijām 50 mg ar šķīdinātāju 50 ml	97-0192	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību Ph.Eur.atjaunotai monogrāfijai; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzē izmantojamo izejvielu specifikācijā
97	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	Betnovate cream, krēms 0,1 %	97-0285	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.sertifikāta iesniegšana no apstiprināta ražotāja
98	Teva Pharma B.V., Nīderlande	Carbidopa and Levodopa-Teva, tabletes pa 25 mg/250 mg	04-0329	IA tipa izmaiņas: pievienots atbildīgais par sērijas izlaidi; II tipa izmaiņas: atjaunota ķīmiskā un farmaceitiskā dokumentācija; jauns marķējums; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - nedaudz precizēta dozēšana pacientiem, kas ir lietojoši levodopu un balstterapijas gadījumā; "Kontrindikācijas" papildinātas ar smagas pakāpes sirds mazspēju, psihozēm, bērniem līdz 18 gadu vecumam un grūtniecēm; "Brīdinājumos" dota norāde par iespējamām izmaiņām asins un urīna analīžu rezultātos, kā arī par iespējamu viltus pozitīvu Kumsa testu

99	Actavis Nordic A/S, Dānija	Cinnarizin Actavis 25 mg tabletes, tabletes pa 25 mg	97-0145	IB tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja maiņa
100	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 100 mg, ilgstošās darbības granulas pa 100 mg	04-0419	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
101	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 1000 mg, ilgstošās darbības granulas pa 1000 mg	04-0423	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
102	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 250 mg, ilgstošās darbības granulas pa 250 mg	04-0420	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
103	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 50 mg, ilgstošās darbības granulas pa 50 mg	04-0418	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
104	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 500 mg, ilgstošās darbības granulas pa 500 mg	04-0421	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
105	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 750 mg, ilgstošās darbības granulas pa 750 mg	04-0422	II tipa izmaiņas galaprodukta sērijas apjoma maiņa
106	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 100 mg, ilgstošās darbības granulas pa 100 mg	04-0419	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
107	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 1000 mg, ilgstošās darbības granulas pa 1000 mg	04-0423	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
108	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 250 mg, ilgstošās darbības granulas pa 250 mg	04-0420	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
109	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 50 mg, ilgstošās darbības granulas pa 50 mg	04-0418	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
110	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 500 mg, ilgstošās darbības granulas pa 500 mg	04-0421	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
111	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Depakine Chronosphere 750 mg, ilgstošās darbības granulas pa 750 mg	04-0422	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā

112	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Ketanov 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	98-0622	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā
113	Bayer HealthCare AG, Vācija	Nimotop 30 mg, tabletes pa 30 mg	00-1164	IA tipa izmaiņas: izmaiņas iepriekš Ph.Eur. neiekļautu vielu specifiskācijā, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
114	Bayer HealthCare AG, Vācija	Adalat Oros 30 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	97-0541	IA tipa izmaiņas: izmaiņas iepriekš Ph.Eur. neiekļautu vielu specifiskācijā, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
115	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	Ezetrol 10 mg tabletes, tabletes pa 10 mg	05-0061	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējums
116	Santen Oy, Somija	Lecrolyn 20 mg/ ml, acu pilieni, šķīdums vienreizējo devu vienībās	99-0313	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā
117	Santen Oy, Somija	Lecrolyn 20 mg/ ml, acu pilieni, šķīdums	99-0312	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā
118	Santen Oy, Somija	Lecrolyn 40 mg/ ml, acu pilieni, šķīdums vienreizējo devu vienībās	99-0315	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā
119	Santen Oy, Somija	Lecrolyn 40 mg/ ml, acu pilieni, šķīdums	99-0314	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā
120	Novartis Finland Oy, Somija	Lescol, kapsulas pa 40 mg	96-0079	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm; izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana); izmaiņas, kas saistītas ar uzrakstiem uz kapsulām; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā
121	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	Lexotamil 1,5 mg, tabletes pa 1,5 mg	99-0404	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē (pakārtotas)
122	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	Lexotamil 3 mg, tabletes pa 3 mg	99-0405	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē (pakārtotas)
123	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	Lexotamil 6 mg, tabletes pa 6 mg	99-0406	IB tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifiskācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana); izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē (pakārtotas)
124	Slovakofarma a.s., Slovākija	Pinosol, deguna pilieni	98-0245	IA tipa izmaiņas: iesniegts Ph.Eur. atbilstības sertifikāts par aktīvo vielu no jauna ražotāja
125	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	Rytmonorm, šķīdums injekcijām 3,5 mg/ ml	98-0402	IA tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: citas izmaiņas pārbaudes metodēs, tostarp pārbaudes metodes aizstāšana vai jaunas ieviešana; izmaiņas, kas saistītas ar aktīvā vielas ražotāja maiņu; izmaiņas iepriekš Ph.Eur. neietilpstošas aktīvās vielas specifiskācijā, kas veiktas, lai panāktu atbilstību Ph.Eur.
126	Beaufour Ipsen International, Francija	Somatuline Autogel 120 mg, šķīdums injekcijām (ilgstošās darbības) pilnšīrīcē 120 mg	03-0243	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāja maiņa

127	Beaufour Ipsen International, Francija	Somatuline Autogel 60 mg, šķīdums injekcijām (ilgstošas darbības) pilnšļircē 60 mg	03-0241	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāja maiņa
128	Beaufour Ipsen International, Francija	Somatuline Autogel 90 mg, šķīdums injekcijām (ilgstošas darbības) pilnšļircē 90 mg	03-0242	IB tipa izmaiņas: iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāja maiņa
129	Zentiva a.s., Slovākija	Vitamin E 100-Slovakofarma, kapsulas pa 100 mg	97-0490	IA tipa izmaiņas: iesniegts Ph.Eur. atbilstības sertifikāts par aktīvo vielu no jauna ražotāja
130	Zentiva a.s., Slovākija	Vitamin E 200-Slovakofarma, kapsulas pa 200 mg	98-0155	IA tipa izmaiņas: iesniegts Ph.Eur. atbilstības sertifikāts par aktīvo vielu no jauna ražotāja
131	Zentiva a.s., Slovākija	Vitamin E 400-Slovakofarma, kapsulas pa 400 mg	98-0156	IA tipa izmaiņas: iesniegts Ph.Eur. atbilstības sertifikāts par aktīvo vielu no jauna ražotāja
132	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	Betnovate, ziede 0,1 %	01-0207	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. sertifikāta iesniegšana no apstiprinātā ražotāja
133	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	Fluarix 2004/2005 suspension for injection in a pre-filled syringe, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	05-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas kvalitātes kontroles metodēs; IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas ražošanas procesā
134	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Lacipil 4 mg, apvalkotās tabletes pa 4 mg	99-0780	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
135	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Lacipil 6 mg, apvalkotās tabletes pa 6 mg	03-0414	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
136	Teva Pharma B.V., Nīderlande	Laxadin, zarnās šķīstošās tabletes pa 5 mg	00-0398	II tipa izmaiņas: jauns marķējums latviešu valodā
137	Schering AG, Vācija	Mirelle, apvalkotās tabletes	02-0068	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); II tipa izmaiņas: izmaiņas galprodukta testa procedūrās
138	Pfizer Health AB, Zviedrija	Nicorette Mint, košļājamā gumija 4 mg	00-1124	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
139	Pfizer Health AB, Zviedrija	Nicorette Mint, košļājamā gumija 2 mg	95-0259	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
140	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Olynth 0,05 %, dozēts deguna aerosols, šķīdums 0,05 %	99-0005	II tipa izmaiņas: marķējumu dizaina maiņa
141	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Olynth 0,1 %, dozēts deguna aerosols, šķīdums 0,1 %	99-0007	II tipa izmaiņas: marķējumu dizaina maiņa
142	Schering AG, Vācija	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection prefilled syringe, šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ ml	04-0408	II tipa izmaiņas: jauns marķējums angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
143	Aventis Pharma Ltd., Īrija	Profenid, gels 2,5 %	99-0445	IA tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur. sertifikāta iesniegšana

144	Hexal AG, Vācija	Sertral 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	04-0393	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas apjoma ražošanas vieta (neiekļaujot sērijas kontroli); alternatīva ražošanas vieta, kur veic primāro un sekundāro pakošanu
145	Hexal AG, Vācija	Sertral 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	04-0392	IA tipa izmaiņas: papildus sērijas apjoma ražošanas vieta (neiekļaujot sērijas kontroli); alternatīva ražošanas vieta, kur veic primāro un sekundāro pakošanu
146	Intendis GmbH, Vācija	Travocort cream, krēms	97-0544	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
147	Intendis GmbH, Vācija	Travogen cream, krēms 1 %	97-0472	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
148	Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija	Viprosal B, ziede	96-0300	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa galaproduktam no 2 uz 3 gadiem
149	Sandoz GmbH, Austrija	Xorimax 125 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 125 mg	05-0105	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas; jebkuras ražošanas vietas svītrosana (par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja svītrosana); gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana (sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām)
150	Sandoz GmbH, Austrija	Xorimax 250 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 250 mg	05-0106	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas; jebkuras ražošanas vietas svītrosana (par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja svītrosana); gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana (sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām)
151	Sandoz GmbH, Austrija	Xorimax 500 mg apvalkotās tabletes, apvalkotās tabletes pa 500 mg	05-0107	IA tipa izmaiņas: gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas; jebkuras ražošanas vietas svītrosana (par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja svītrosana); gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana (sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām)
152	Schering AG, Vācija	Urografin 60 %, šķīdums injekcijām	96-0116	II tipa izmaiņas: marķējums latviešu valodā mainīts uz Baltijas valstu marķējumu
153	Laboratoire Aventis, Francija	Clexane 6000 anti-Xa IU/ 0,6 ml, šķīdums injekcijām pilnšļircē 6000 anti-Xa SV/ 0,6 ml	98-0719	II tipa izmaiņas: aktualizēta aktīvās vielas ķīmiskā struktūra; sašaurinātas ķīmisko īpašību raksturojošo parametru lielumu normas; nedaudz modificēta pH noteikšanas metode
154	Laboratoire Aventis, Francija	Clexane 10 000 anti-Xa IU/ 1 ml, šķīdums injekcijai pilnšļircē 10 000 anti-Xa SV/ 1 ml	98-0721	II tipa izmaiņas: aktualizēta aktīvās vielas ķīmiskā struktūra; sašaurinātas ķīmisko īpašību raksturojošo parametru lielumu normas; nedaudz modificēta pH noteikšanas metode
155	Laboratoire Aventis, Francija	Clexane 2000 anti-Xa IU/ 0,2 ml, šķīdums injekcijai pilnšļircē 2000 anti-Xa SV/ 0,2 ml	98-0717	II tipa izmaiņas: aktualizēta aktīvās vielas ķīmiskā struktūra; sašaurinātas ķīmisko īpašību raksturojošo parametru lielumu normas; nedaudz modificēta pH noteikšanas metode
156	Laboratoire Aventis, Francija	Clexane 4000 anti-Xa IU/ 0,4 ml, šķīdums injekcijai pilnšļircē 4000 anti-Xa IU/ 0,4 ml	98-0718	II tipa izmaiņas: aktualizēta aktīvās vielas ķīmiskā struktūra; sašaurinātas ķīmisko īpašību raksturojošo parametru lielumu normas; nedaudz modificēta pH noteikšanas metode
157	Laboratoire Aventis, Francija	Clexane 8000 anti-Xa IU/ 0,8 ml, šķīdums injekcijai pilnšļircē 8000 anti-Xa SV/ 0,8 ml	98-0720	II tipa izmaiņas: aktualizēta aktīvās vielas ķīmiskā struktūra; sašaurinātas ķīmisko īpašību raksturojošo parametru lielumu normas; nedaudz modificēta pH noteikšanas metode

158	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	Gopten 2 mg, kapsulas pa 2 mg	97-0390	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; nelielas izmaiņas apstiprinātajā analīzes metodē aktīvai vielai; II tipa izmaiņas: specifiskācijas metožu svītrosana aktīvās vielas neizolētam starpproduktam II
159	Orion Corporation, Somija	Retafyllin 200 mg modified release tablets, ilgstošas darbības tabletes pa 200 mg	00-0740	II tipa izmaiņas: ieviestas izmaiņas galaprodukta šķīšanas testā
160	Orion Corporation, Somija	Retafyllin 300 mg modified release tablets, ilgstošas darbības tabletes pa 300 mg	00-0741	II tipa izmaiņas: ieviestas izmaiņas galaprodukta šķīšanas testā
161	Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija	Sulfargin, ziede 10 mg/ 1 g	00-1137	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; izmaiņas galaprodukta pārbaudes metodē; izmaiņas galaprodukta sērijas apjomā
162	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	Tarka, kapsulas	98-0522	IA tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa; nelielas izmaiņas apstiprinātajā analīzes metodē aktīvai vielai; II tipa izmaiņas: specifiskācijas metožu svītrosana aktīvās vielas neizolētam starpproduktam II
163	Baxter AG, Austrija	Endobulin S/D 10 000 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 10 000 mg	03-0225	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
164	Baxter AG, Austrija	Endobulin S/D 2500 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 2500 mg	03-0223	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
165	Baxter AG, Austrija	Endobulin S/D 500 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 500 mg	98-0296	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
166	Baxter AG, Austrija	Endobulin S/D 5000 mg, pulveris un šķīdinātājs šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 5000 mg	03-0224	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
167	Baxter AG, Austrija	Factor VII Baxter 600 IU, pulveris un šķīdinātājs intravenozu injekciju šķīduma pagatavošanai 600 IU	04-0302	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā; izmaiņas heparīna kā palīgvielas ražošanas procesā
168	Baxter AG, Austrija	Immunate, izsaldēts sauss pulveris injekcijām 1000 SV + šķīdinātājs	02-0052	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
169	Baxter AG, Austrija	Immunate, izsaldēts sauss pulveris injekcijām 500 SV + šķīdinātājs	02-0051	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
170	Baxter AG, Austrija	Immunate, izsaldēts sauss pulveris injekcijām 250 SV + šķīdinātājs	02-0050	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
171	Baxter AG, Austrija	Immunine, pulveris injekcijām 1200 SV + šķīdinātājs	02-0205	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā

172	Baxter AG, Austrija	Immunine, pulveris injekcijām 600 SV + šķīdinātājs	02-0204	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
173	Baxter AG, Austrija	Immunine, pulveris injekcijām 200 SV + šķīdinātājs	02-0203	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
174	Baxter AG, Austrija	Subcuvia 160 mg/ml šķīdums injekcijām, šķīdums injekcijām 160 mg/ml	05-0152	II tipa izmaiņas: izmaiņas heparīna ražošanas procesā
175	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eporex 1000, šķīdums injekcijām 1000 SV/ 0,5ml pilnšļircēs	02-0252	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
176	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eporex 2000, šķīdums injekcijām 2000 SV/ 0,5 ml pilnšļircēs	02-0253	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
177	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eporex 4000, šķīdums injekcijām 4000 SV/ 0,4 ml pilnšļircēs	02-0254	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
178	Janssen-Cilag International NV, Beļģija	Eporex 10 000, šķīdums injekcijām 10 000 SV/ 1 ml pilnšļircēs	02-0255	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
179	Cilag AG, Šveice	Eporex 5000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 5000 SV/ 0,5 ml	01-0404	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
180	Cilag AG, Šveice	Eporex 6000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 6000 SV/ 0,6 ml	01-0405	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
181	Cilag AG, Šveice	Eporex 7000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 7000 SV/ 0,7 ml	01-0406	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
182	Cilag AG, Šveice	Eporex 8000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 8000 SV/ 0,8 ml	01-0407	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
183	Cilag AG, Šveice	Eporex 9000, šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 9000 SV/ 0,9 ml	01-0408	II tipa izmaiņas: izmaiņas pilnšļircu ražošanā
184	Schering Oy, Somija	Bonefos 800 mg, tabletes pa 800 mg	01-0138	II tipa izmaiņas: marķējums lietuviešu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
185	Novartis Finland Oy, Somija	Famvir 125 mg, tabletes pa 125 mg	02-0316	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
186	Novartis Finland Oy, Somija	Famvir 250 mg, tabletes pa 250 mg	02-0317	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
187	Novartis Finland Oy, Somija	Famvir 500 mg, tabletes pa 500 mg	02-0318	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
188	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Flucoric 100 mg, kapsulas pa 100 mg	04-0440	II tipa izmaiņas: kapsulu masas viendabīguma normu pārskatīšana; kapsulu satura vidējās masas normu saskaņošana galaprodukta KS izlaides brīdī un stabilitātes laikā ar apstiprinātām normām; kapsulu satura vidējās masas saskaņošana procesa kontroles laikā ar apstiprinātām normām; aktīvās vielas kvantitatīvā satura robežu procesa kontroles laikā saskaņošana ar apstiprinātā galaprodukta KS normu izlaides brīdī un stabilitātes laikā

189	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Flucoric 150 mg, kapsulas pa 150 mg	04-0441	II tipa izmaiņas: kapsulu masas viendabīguma normu pārskatīšana; kapsulu satura vidējās masas normu saskaņošana galaprodukta KS izlaides brīdī un stabilitātes laikā ar apstiprinātām normām; kapsulu satura vidējās masas saskaņošana procesa kontroles laikā ar apstiprinātām normām; aktīvās vielas kvantitatīvā satura robežu procesa kontroles laikā saskaņošana ar apstiprinātā galaprodukta KS normu izlaides brīdī un stabilitātes laikā
190	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Flucoric 200 mg, kapsulas pa 200 mg	04-0442	II tipa izmaiņas: kapsulu masas viendabīguma normu pārskatīšana; kapsulu satura vidējās masas normu saskaņošana galaprodukta KS izlaides brīdī un stabilitātes laikā ar apstiprinātām normām; kapsulu satura vidējās masas saskaņošana procesa kontroles laikā ar apstiprinātām normām; aktīvās vielas kvantitatīvā satura robežu procesa kontroles laikā saskaņošana ar apstiprinātā galaprodukta KS normu izlaides brīdī un stabilitātes laikā
191	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Flucoric 50 mg, kapsulas pa 50 mg	04-0439	II tipa izmaiņas: kapsulu masas viendabīguma normu pārskatīšana; kapsulu satura vidējās masas normu saskaņošana galaprodukta KS izlaides brīdī un stabilitātes laikā ar apstiprinātām normām; kapsulu satura vidējās masas saskaņošana procesa kontroles laikā ar apstiprinātām normām; aktīvās vielas kvantitatīvā satura robežu procesa kontroles laikā saskaņošana ar apstiprinātā galaprodukta KS normu izlaides brīdī un stabilitātes laikā
192	Unimed Pharma, S.R.O., Slovākija	Hypromeloza-P Unimed Pharma, acu pilieni	03-0109	II tipa izmaiņas: markējums ar uzlīmi
193	N.V. Organon, Nīderlande	Livial 2,5 mg, tabletes pa 2,5 mg	98-0299	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē (daļiņu izmēra noteikšanas metodē)
194	N.V. Organon, Nīderlande	Livial 2,5 mg, tabletes pa 2,5 mg	98-0299	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē (GC metodē)
195	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	Megace 40 mg/ ml, suspensija iekšķīgai lietošanai 40 mg/ ml	99-0215	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts
196	Divapharma-Knufinke Arzneimittelwerk GmbH, Vācija	Neo-bronchol, sūkājāmās tabletes pa 15 mg	04-0251	IA tipa izmaiņas: galaprodukta sērijas izlaides vietas maiņa (bez sērijas pārbaudes); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā sadaļā "Devas un lietošanas veids" papildināts - devu var palielināt līdz 60 mg 2 reizes dienā (120 mg); sadaļā "Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbību veidi" papildināts - pēc vienlaicīgas ambroksola un antibakteriālo līdzekļu (amoksicilīnu, cefuroksīmu, eritromicīnu un doksiciklīnu) lietošanas palielinās antibiotiku koncentrācija krēpās un bronhu sekrētā
197	Sanofi-Synthelabo France, Francija	Stilnox 10 mg, coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	99-1021	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar atjaunota Ph.Eur.atbilstības sertifikāta iesniegšanu par aktīvo vielu no apstiprināta ražotāja
198	Pfizer Limited, Lielbritānija	Unasyn IM/IV 0,75 g, pulveris injekcijām 250 mg/500 mg	97-0510	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar pudelītes aizbāžņa materiāla nomainīšanu
199	Pfizer Limited, Lielbritānija	Unasyn IM/IV 1,5 g, pulveris injekcijām 500 mg/1000 mg	97-0511	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar pudelītes aizbāžņa materiāla nomainīšanu

200	Pfizer Limited, Lielbritānija	Unasyn IM/IV 3,0 g, pulveris injekcijām 1000 mg/2000 mg	97-0512	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar pudelītes aizbāžņa materiāla nomaiņu
201	Novartis Finland Oy, Somija	Voltaren šķīdums injekcijām 75 mg ampulās pa 3 ml, šķīdums injekcijām 75 mg/3 ml	00-0517	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
202	Nycomed SEFA AS, Igaunija	Dexofan 3 mg/ ml, šķīdums iekšķīgai lietošanai 3 mg/ ml	99-0289	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
203	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	Fulsed 5 mg/ ml, šķīdums injekcijām	02-0192	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā un marķējumā, lai norādītu faktisko ražošanas vietu
204	A/S "Olainfarm", Latvija	Neomidantan 100 mg, kapsulas pa 100 mg	01-0187	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem.
205	A/S "Olainfarm", Latvija	Neomidantan 100 mg, kapsulas pa 100 mg	01-0187	IA tipa izmaiņas: izmaiņas sakarā ar zāļu vienību daudzuma maiņu vienā iepakojumā
206	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	Teveten 600, apvalkotās tabletes pa 600 mg	01-0436	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 2 gadiem uz 3 gadiem; II tipa izmaiņas: iepakojuma lieluma svīturošana.
207	Bayer HealthCare AG, Vācija	Avelox 400 mg Tabletes, apvalkotās tabletes pa 400 mg	04-0394	IB tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā
208	Bayer HealthCare AG, Vācija	Avelox 400 mg/ 250 ml Solution for infusion, šķīdums infūzijām 400 mg/ 250 ml	04-0395	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas ir saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi; izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā
209	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	Gopten 0,5 mg, kapsulas pa 0,5 mg	97-0389	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota jauna indikācija "kreisā kambara disfunkcija pie miokarda infarkta", attiecīgi papildināta dozēšana
210	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	Gopten 2 mg, kapsulas pa 2 mg	97-0390	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota jauna indikācija "kreisā kambara disfunkcija pie miokarda infarkta", attiecīgi papildināta dozēšana
211	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 200 mcg, apvalkotās tabletes pa 200 mikrogramiem	05-0020	IA tipa izmaiņas: alternatīvs ražotājs primārai un sekundārai pakošanai - Centrafarm Services B.V., Nīderlande
212	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 300 mcg, apvalkotās tabletes pa 300 mikrogramiem	05-0021	IA tipa izmaiņas: alternatīvs ražotājs primārai un sekundārai pakošanai - Centrafarm Services B.V., Nīderlande
213	Stada Arzneimittel AG, Vācija	Stadapress 400 mcg, apvalkotās tabletes pa 400 mikrogramiem	05-0022	IA tipa izmaiņas: alternatīvs ražotājs primārai un sekundārai pakošanai - Centrafarm Services B.V., Nīderlande
214	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	Copegus, apvalkotās tabletes pa 200 mg	04-0356	IB tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas testa procedūrā
215	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	Influvac 2004/2005, suspension for injection 0,5 ml, suspensija injekcijām	05-0097	II tipa izmaiņas: sērijas ražotāja maiņa un ar to saistītās izmaiņas CTD kvalitātes daļā; analīzes metožu optimizācija
216	Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija	Linoladiol N, krēms	99-0693	II tipa izmaiņas: pievienots jauns iepakojuma lielums

217	Schering AG, Vācija	Advantan 0,1 % ointment, ziede 0,1 %	00-0244	IA tipa izmaiņas: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Ph.Eur.
218	Mepha Lda., Portugāle	Olfen Roll-on, gels	00-0117	II tipa izmaiņas: marķējums franču/vācu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
219	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Olynth 0,05 %, deguna pilieni, šķīdums 0,05 %	99-0004	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma dizains
220	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Olynth 0,1 %, deguna pilieni, šķīdums 0,1 %	99-0006	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma dizains
221	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol Extra Tablets, tabletes	98-0700	IA tipa izmaiņas: sekundārā iepakojuma marķējuma izmaiņas
222	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Panadol tablets, tabletes pa 500 mg	98-0356	IA tipa izmaiņas: sekundārā iepakojuma marķējuma izmaiņas
223	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	Preparation H Ointment, ziede	99-0045	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
224	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	Preparation H Suppositories, supozitoriji	99-0046	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā
225	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	Solpadeine Soluble, šķīdināmās tabletes	00-0467	IA tipa izmaiņas: sekundārā iepakojuma marķējuma izmaiņas
226	Beaufour Ipsen International, Francija	Somatuline Autogel 120 mg, šķīdums injekcijām (ilgstošas darbības) pilnšļircē 120 mg	03-0243	II tipa izmaiņas: jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
227	Hexal AG, Vācija	Terbinafin HEXAL 125 mg, tabletes pa 125 mg	05-0007	IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs
228	Hexal AG, Vācija	Terbinafin HEXAL 250 mg, tabletes pa 250 mg	05-0008	IB tipa izmaiņas: papildus ražotājs
229	Mepha Lda., Portugāle	Vitiron effervescent, šķīdināmās tabletes	02-0036	II tipa izmaiņas: marķējums franču/vācu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
230	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	Octanate 1000, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0049	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs; papildus ražotājs
231	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	Octanate 250, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	05-0047	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs; papildus ražotājs
232	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	Octanate 500, pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 50SV/ml	05-0048	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs; papildus ražotājs

233	Hexal AG, Vācija	Sertral 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	04-0393	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs
234	Hexal AG, Vācija	Sertral 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	04-0392	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs
235	Les Laboratoires Servier, Francija	Tertensif SR 1,5 mg prolomged-release tablets, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 1,5 mg	05-0157	II tipa izmaiņas: jauna Lietošanas instrukcija
236	Aventis Pasteur S.A., Francija	Vaxigrip, suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	95-0283	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā; jauna Lietošanas instrukcija
237	Aventis Pasteur S.A., Francija	Vaxigrip for pediatric use, suspensija injekcijai pilnšļircē 0,25 ml	02-0120	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā; jauna Lietošanas instrukcija
238	Grunenthal GmbH, Vācija	Belara, apvalkotās tabletes	03-0382	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā - Baltijas marķējums
239	Orion Corporation, Somija	Divina tablets, tabletes	00-0518	II tipa izmaiņas: atjaunota Ph.Eur.sertifikāta iesniegšana aktīvajai vielai
240	Stiefel Laboratories Limited, Lielbritānija	Duac Gel, gels	05-0024	II tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa
241	Stiefel Laboratories Limited, Lielbritānija	Duac Gel, gels	05-0024	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs
242	Schering AG, Vācija	Fludara oral, apvalkotās tabletes pa 10 mg	03-0260	IA tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana); nelielas izmaiņas apstiprinātajā galaprodukta pārbaudes metodē
243	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	Havrix 1440, suspensija injekcijām pilnšļircē, 1440 ELISE vienības/ ml	02-0026	II tipa izmaiņas: izmaiņas revakcinācijas grafikā ar norādi, ka revakcinācijas devu var ievadīt līdz 5 gadiem pēc primārās vakcinācijas; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
244	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	Havrix 720, suspensija injekcijām	96-0351	II tipa izmaiņas: izmaiņas revakcinācijas grafikā ar norādi, ka revakcinācijas devu var ievadīt līdz 5 gadiem pēc primārās vakcinācijas; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
245	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	Herba Hyperici, ārstniecības augu droga	00-0170	II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un marķējumā
246	Hexal AG, Vācija	Lamotrigin HEXAL 100 mg tabletes, tabletes pa 100 mg	05-0011	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vietas iekļaušana
247	Hexal AG, Vācija	Lamotrigin HEXAL 200 mg tabletes, tabletes pa 200 mg	05-0012	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vietas iekļaušana
248	Hexal AG, Vācija	Lamotrigin HEXAL 25 mg tabletes, tabletes pa 25 mg	05-0009	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vietas iekļaušana
249	Hexal AG, Vācija	Lamotrigin HEXAL 50 mg tabletes, tabletes pa 50 mg	05-0010	IA tipa izmaiņas: papildus pakošanas vietas iekļaušana

250	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Paroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0111	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
251	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Paroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	04-0113	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
252	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Paroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	04-0112	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
253	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Seroxat 20 mg, apvalkotās tabletes pa 20 mg	99-1041	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
254	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Seroxat 10 mg, apvalkotās tabletes pa 10 mg	04-0114	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
255	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	Seroxat 30 mg, apvalkotās tabletes pa 30 mg	04-0115	II tipa izmaiņas: atbilstoši ar 29.03.2005.Komisijas lēmumu paroksetīnu saturošu zāļu apstiprinātajam zāļu aprakstam veiktas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - papildināta drošības informācija par paaugstinātu pašnāvības risku, atcelšanas simptomiem, lietošanu bērniem un jauniem cilvēkiem
256	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	Flixonase, deguna aerosols 50 µg	99-0398	IB tipa izmaiņas: izmaiņas, kas ir saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
257	Ratiopharm GmbH & Co, Vācija	HerzASS-ratiopharm 100 mg tabletes, tabletes pa 100 mg	99-0923	II tipa izmaiņas: marķējums latviešu valodā
258	Novartis Finland Oy, Somija	Leponex 100 mg, tabletes pa 100 mg	00-0286	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 4 gadiem uz 5 gadiem
259	Novartis Finland Oy, Somija	Leponex 25 mg, tabletes pa 25 mg	93-0552	IB tipa izmaiņas: uzglabāšanas laika maiņa no 4 gadiem uz 5 gadiem
260	Pfizer Health AB, Zviedrija	Nicorette Freshmint 2 mg, ārstnieciskā košļājamā gumija	04-0424	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; IA tipa izmaiņas: aromatizētāju sistēmas samazināšana vai noņemšana galaproduktam (izrietoša), izmaiņas košļājamo gumiju izmēros, nemainot kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu (izrietoša)
261	Pfizer Health AB, Zviedrija	Nicorette Freshmint 4 mg, ārstnieciskā košļājamā gumija	04-0425	IB tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanā; IA tipa izmaiņas: aromatizētāju sistēmas samazināšana vai noņemšana galaproduktam (izrietoša), izmaiņas košļājamo gumiju izmēros, nemainot kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu (izrietoša)

262	Yamanouchi Europe B.V., Nīderlande	Vesicare 5 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 5 mg	05-0098	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojums, izmaiņas iepakojuma materiālā, IB tipa izmaiņas: gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa, aktīvās vielas atkārtota testa termiņa maiņa
263	Yamanouchi Europe B.V., Nīderlande	Vesicare 10 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 10 mg	05-0099	IA tipa izmaiņas: papildus iepakojums, izmaiņas iepakojuma materiālā, IB tipa izmaiņas: gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa, aktīvās vielas atkārtota testa termiņa maiņa
264	Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija	Hexoraletten N, sūkājamās tabletes	98-0597	Bezmaksas kļūdas labojums: labojums Lietošanas instrukcijā
265	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	Megace 40 mg/ ml, suspensija iekšķīgai lietošanai 40 mg/ ml	99-0215	Bezmaksas kļūdas labojums Latvijas Zāļu reģistrā: labots ATĶ kods no G03DB02 uz L02AB01

ZVA Zāļu reģistrācijas
komisijas priekšsēdētājs
profesors I.Purviņš