

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Flixonase Deguna aerosols 50 µg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0398	II tipa izmaiņas: zāļu izsniegšanas kārtības maiņa no recepšu uz bezrecepšu (iepakojumā pa 60 devām) ar noteikumu, ka zāles tiks paredzētas lietošanai no 18 gadu vecuma, maksimālais terapijas ilgums, nekonsultējoties ar ārstu, 3 mēneši
2	Kalymin 60 N 60 mg tabletes Tabletes pa 60 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0385	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
3	Katadolon 100 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas pa 100 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	03-0090	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
4	Corinfar 10 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0286	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
5	Corinfar retard 20 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 20mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0287	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
6	Quadropril 6 mg tabletes Tabletes pa 6 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0492	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)

1	2	3	4	5
7	Solian 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija	99-0625	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) adreses izmaiņas uz Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija (bija: Sanofi-Synthelabo France, Francija); (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas uz Chinoïn Pharmaceutical and Chemical Works Private Co.Ltd., Ungārija (bija: Chinoïn Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd., Ungārija); II tipa izmaiņas: izmaiņas klīniskajā daļā, Zāļu aprakstā papildinātas sadaļas 4.4 un 4.8 ar informāciju par QT intervāla pagarināšanos, 4.6 - par ierobežotu klīnisko informāciju par ietekmi uz grūtniecību, 4.4 - par cerebrovaskulāriem traucējumiem
8	Solian 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija	99-0624	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) adreses izmaiņas uz Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija (bija: Sanofi-Synthelabo France, Francija); (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas uz Chinoïn Pharmaceutical and Chemical Works Private Co.Ltd., Ungārija (bija: Chinoïn Pharmaceutical and Chemical Works Co.Ltd., Ungārija) - izrietošās; II tipa izmaiņas: izmaiņas klīniskajā daļā, Zāļu aprakstā papildinātas sadaļas 4.4 un 4.8 ar informāciju par QT intervāla pagarināšanos, 4.6 - par ierobežotu klīnisko informāciju par ietekmi uz grūtniecību, 4.4 - par cerebrovaskulāriem traucējumiem

1	2	3	4	5
9	Finlepsin 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	AWD.pharma GmbH & Co.KG, Vācija	96-0437	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi (Pliva Krakow, Polija); (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā; IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz AWD.pharma GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Arzneimittelwerk Dresden GmbH, Vācija); (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās); (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Menarini Arzneimittelwerk Dresden GmbH, Vācija (bija: AWD.pharma GmbH & Co.KG, Vācija); (p.15) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Hexal Pharma GmbH, Vācija); (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (FIS-Fabrica Italiana Sintetici SpA, Itālija); (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas- samazināšana līdz 10 reizēm
10	Cetirizine Actavis Tablets 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg, N10	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	03-0294	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa uz Cetirizine Actavis Tablets 10 mg (bija: Cetirizine Alpharma Tablets 10 mg); nosaukums latviski - Cetirizine Actavis Tabletes 10 mg; IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no Alpharma Ltd., Lielbritānija, uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija); (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa no Alpharma Ltd., Lielbritānija, uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija) - izrietošās; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un zāļu marķējuma tekstos (izrietošās)
11	Cetirizine Actavis Tablets 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg, N30	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	03-0295	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa no Alpharma Ltd., Lielbritānija, uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija) - izrietošās; II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā un zāļu marķējuma tekstos (izrietošās)

1	2	3	4	5
12	Encepur adults Suspensija injekcijām	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija	98-0661	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas atbilstības sertifikāta uz Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Chiron Behring GmbH & Co, Vācija) - izrietošās; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Chiron Behring GmbH & Co, Vācija) - izrietošās; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Itālija (bija: Chiron Vaccines and Diagnostics S.r.l., Itālija); jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
13	Encepur Children suspension for injection in pre-filled syringe 0,25 ml Suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,75 mcg/0,25 ml	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija	01-0316	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas atbilstības sertifikāta uz Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Chiron Behring GmbH & Co, Vācija) - izrietošās; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija (bija: Chiron Behring GmbH & Co, Vācija) - izrietošās; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l., Itālija (bija: Chiron Vaccines and Diagnostics S.r.l., Itālija); jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
14	Duracef Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 250 mg/ 5 ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0863	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija); IB tipa izmaiņas: (p.42b) mainās uzglabāšanas nosacījumi gatavajam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)
15	Duracef 250 mg Kapsulas pa 250 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0088	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija); IB tipa izmaiņas: (p.42b) mainās uzglabāšanas nosacījumi gatavajam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)

1	2	3	4	5
16	Duracef 500 mg Kapsulas pa 500 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0089	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija); IB tipa izmaiņas: (p.42b) mainās uzglabāšanas nosacījumi gatavajam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C); jaunas reģistrācijas apliecības izsniegšana
17	Duracef 1 g Disperģējamās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	03-0514	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija)
18	Maxipime Pulveris injekcijām pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0434	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka dreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija)
19	Monozide Tabletes	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	03-0033	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija)
20	Taxol Koncentrāts infūzijām 6 mg/ ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0606	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija)
21	Upsavit Vitamin C 1 g Putojošās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0447	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka dreses maiņa uz Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija (bija: Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija); IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērija izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Bristol-Myers Squibb, Le Passage, Francija)
22	Cardace 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija	99-0107	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija (bija: Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija)
23	Cardace 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija	99-0108	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Sanofi-aventis Latvija SIA, Latvija (bija: Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija)

1	2	3	4	5
24	Hexvix 85 mg powder and solvent for solution for intravesical use Pulveris un šķīdinātājs intravezikāli lietojama šķīduma pagatavošanai	GE Healthcare AS, Norvēģija	05-0332	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz GE Healthcare AS, Norvēģija (bija: PhotoCure ASA, Norvēģija)
25	Rudotel 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	96-0495	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
26	Alkeran 50 mg Injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0400	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā šķīdinātāja pārbaudes metodē (nātrija citrāta kvantitatīvā satura metode); IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas šķīdinātāja pārbaudes metodēs (3 metodes); II tipa izmaiņas: aizstāta šķīdinātāja ražošanas un primārās iepakojšanas vieta (no Glaxo Wellcome Operations, Dartford, Lielbritānija, uz Glaxo Operation UK Ltd, Barnard Castle, Lielbritānija); svītrots ražotājs, kas atbildīgs par sēriju izlaidi - Glaxo Wellcome Operation, Dartford, Lielbritānija; nelielas izmaiņas šķīdinātāja ražošanas procesā un ražošanas procesa laikā veicamajos testos; izmaiņas šķīdinātāja specifikācijā; izmaiņas, kas skar šķīdinātāja primāro iepakojumu
27	Androfin 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0101	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Crystal Pharma S.A., Boecilli, Spānija); (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā; IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa (iepakots pārdošanai) no 2 gadiem uz 3 gadiem
28	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Wyeth-Lederle S.p.A., Aprilia, Itālija)

1	2	3	4	5
29	Sterofundin BG-5 Šķīdums infūzijām	B.Braun Melsungen AG, Vācija	00-0802	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (B.Braun Medical S.A., Spānija)
30	Zavedos 10 mg Kapsulas pa 10 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0052	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Nerviano Medical Science S.r.l., Itālija, uz Pfizer Italia S.r.l. Nerviano Plant, Itālija - sekundārā pakošanas vieta ar sērijas pārbaudi)
31	Zavedos 25 mg Kapsulas pa 25 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0053	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Nerviano Medical Science S.r.l., Itālija, uz Pfizer Italia S.r.l. Nerviano Plant, Itālija - sekundārā pakošanas vieta ar sērijas pārbaudi)
32	Zavedos 5 mg Kapsulas pa 5 mg	Pharmacia Italia S.p.A., Itālija	04-0051	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Nerviano Medical Science S.r.l., Itālija, uz Pfizer Italia S.r.l. Nerviano Plant, Itālija - sekundārā pakošanas vieta ar sērijas pārbaudi)
33	Ramipril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0573	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Actavis Nordic A/S, Dānija)
34	Ramipril Actavis 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0571	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Actavis Nordic A/S, Dānija)
35	Ramipril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0572	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Actavis Nordic A/S, Dānija)
36	Mirtazapine 1A Pharma 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0127	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Salutas Pharma GmbH Gerlingen, Vācija)

1	2	3	4	5
37	Mirtazapine 1A Pharma 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0128	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Salutas Pharma GmbH Gerlingen, Vācija)
38	Sortis Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0598	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Pfizer PGM, Francija, uz FARMEA, Francija)
39	Sortis Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0599	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Pfizer PGM, Francija, uz FARMEA, Francija)
40	Sortis Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0600	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Pfizer PGM, Francija, uz FARMEA, Francija)
41	Amlocard B 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Hexal A/S, Dānija)
42	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Hexal A/S, Dānija)
43	Amlocard B 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0051	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Hexal A/S, Dānija)
44	Amlocard B 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Tillomed Laboratories Ltd., Lielbritānija)
45	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Tillomed Laboratories Ltd., Lielbritānija)
46	Amlocard B 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0051	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Tillomed Laboratories Ltd., Lielbritānija)
47	Fragmin solution for injection 10000 IU/1 ml Šķīdums injekcijai 10 000 SV/1 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0356	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Pfizer Health AB, Stockholm, Zviedrija)
48	Dalacin C 150 mg capsules Kapsulas pa 150 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0397	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)

1	2	3	4	5
49	Dalacin C 300 mg capsules Kapsulas pa 300 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0398	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
50	Dalacin C 300 mg/2 ml solution for injection Šķīdums i/m injekcijām un i/v infūzijām pa 300 mg/ 2ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0609	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
51	Dalacin C 600 mg/4 ml solution for injection Šķīdums i/m injekcijām un i/v infūzijām pa 600 mg/ 4 ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0610	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
52	Dalacin T 10 mg/ml topical solution Šķīdums ārīgai lietošanai 10 mg/ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	03-0466	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
53	Dalacin Vagināls krēms 2 %	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	98-0608	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
54	Dalacin Vaginal Ovule Vaginālie supozitoriji	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	03-0034	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (divi ražotāji - Zhejiang Hisoar Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna; Chongqing Carelife Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna)
55	Dilzem 60 mg Tabletes pa 60 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	00-0795	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (divi ražotāji - Synthelabo Tanabe Chimie, Francija; Tanabe Seiyaku Co.Ltd., Japāna)

1	2	3	4	5
56	Dilzem retard 90 mg prolonged-release tablets Apvalkotās ilgstošās darbības tabletes pa 90 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	96-0487	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (divi ražotāji - Synthelabo Tanabe Chimie, Francija; Tanabe Seiyaku Co.Ltd., Japāna)
57	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IA tipa izmaiņas: (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (Wyeth Pharmaceuticals, Montreal, Kanāda); IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi: pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
58	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Wyeth Pharmaceuticals, Montreal, Kanāda); (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla; (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā (izrietošās)
59	Upsavit Vitamin C 1 g Putojošās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	99-0447	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (DSM Nutritional Products Dalry, Lielbritānija)
60	Upsavit Vitamin C 1 g Putojošās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	99-0447	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvai vielai) - Merck KgaA, Vācija
61	Altiazem RR Kapsulas pa 180 mg	Istituto Luso Farmaco D Italia S.p.A. (Menarini Group), Itālija	97-0653	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas pievienošana visā ražošanas procesā vai tā daļā: sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās); primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (Menarini Von Heyden GmbH, Vācija); (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa
62	Androgel 25 mg gel in sachet Gels paciņā pa 25 mg	Laboratoires Besins International, Francija	05-0629	II tipa izmaiņas: atjaunots kvalitātes atbilstības sertifikāts par testosteronu no aktīvās vielas ražotāja Diosynth

1	2	3	4	5
63	Androgel 50 mg gel in sachet Gels paciņā pa 50 mg	Laboratoires Besins International, Francija	05-0630	II tipa izmaiņas: atjaunots kvalitātes atbilstības sertifikāts par testosteronu no aktīvās vielas ražotāja Diosynth
64	Yarina 30/3000 mikrogramu apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	00-0463	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Ethinylestradiol) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
65	Mirtazapine Sandoz 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	Sandoz GmbH, Austrija	07-0129	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Salutas Pharma GmbH Gerlingen, Vācija)
66	Mirtazapine Sandoz 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	Sandoz GmbH, Austrija	07-0130	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Salutas Pharma GmbH Gerlingen, Vācija)
67	Risperidone Sandoz 1 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0233	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija)
68	Losartan Actavis 100 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0143	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huahai, Ķīna
69	Losartan Actavis 12,5 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0140	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huahai, Ķīna
70	Losartan Actavis 25 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0141	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huahai, Ķīna
71	Losartan Actavis 50 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0142	II tipa izmaiņas: papildus aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huahai, Ķīna

1	2	3	4	5
72	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšīrcē 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	II tipa izmaiņas: pievienota jauna gatavā produkta ražošanas vieta (Sicor Pharmaceuticals Inc., ASV)
73	Cladosol 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0044	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā: visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (INTAS Pharmaceuticals Limited, Indija)
74	Alendon 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0230	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polija)
75	Alendon 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0230	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Cipla Ltd, Indija)
76	Alka-Prim Putojošās tabletes	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	97-0443	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai: 1) aktīvai vielai, 2) palīgvielai (trīs palīgvielas); (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Rhodia Operations SAS, Francija); IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, pārbaudes metodes pievienošana; (p.12b1) izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (jauna pārbaudes parametra pievienošana šādu vielu specifikācijā) (izrietošās)
77	Oftan A-Pant eye ointment Acu ziede (Retinoli palmitas 20 IU/g; Dexpanthenolum 20 mg/g)	Santen Oy, Somija	00-0714	II tipa izmaiņas: pievienota papildus ražošanas, sēriju kontroles un sēriju izlaides vieta (Tubulix Pharma SpA, Itālija); izmaiņas primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvajā sastāvā; izmaiņas zāļu sastāvā – iekļauti emulgatori

1	2	3	4	5
78	Olmotec Plus 20/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/12.5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0633	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (hydrochlorothiazide) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (ABIC LTD, Izraēla); (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi (3 metodes, 2 stiprumi); IB tipa izmaiņas: (p.31b) izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā
79	Olmotec Plus 20/25 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/25 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0634	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (hydrochlorothiazide) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (ABIC LTD, Izraēla); (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi (3 metodes, 2 stiprumi); IB tipa izmaiņas: (p.31b) izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā
80	Mesar Plus 20/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/12,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0631	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (hydrochlorothiazide) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (ABIC LTD, Izraēla); (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi (3 metodes, 2 stiprumi); IB tipa izmaiņas: (p.31b) izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā
81	Mesar Plus 20/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/25 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0632	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (hydrochlorothiazide) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (ABIC LTD, Izraēla); (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi (3 metodes, 2 stiprumi); IB tipa izmaiņas: (p.31b) izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā
82	Olmotec Plus 20/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/12.5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0633	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sankyo Co.Ltd, Japāna, uz Daiichi Sankyo Propharma Co.Ltd, Japāna)
83	Olmotec Plus 20/25 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/25 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0634	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sankyo Co.Ltd, Japāna, uz Daiichi Sankyo Propharma Co.Ltd, Japāna)

1	2	3	4	5
84	Mesar Plus 20/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/12,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0631	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sankyo Co.Ltd, Japāna, uz Daiichi Sankyo Propharma Co.Ltd, Japāna)
85	Mesar Plus 20/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20/25 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0632	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sankyo Co.Ltd, Japāna, uz Daiichi Sankyo Propharma Co.Ltd, Japāna)
86	Voltaren Emulgel 1,16 % gel Gels 1,16 %	Novartis Finland Oy, Somija	94-0179	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7b2) primārā iepakojšanas vieta, mīkstās vai šķidrās zāļu formas (Novartis Consumer Health SA, Šveice)
87	Copegus 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	04-0356	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa no Hoffmann-La Roche AG, Vācija, uz Roche Pharma AG, Vācija); (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Vācijā (izrietošās)
88	Thiogamma 600 oral, 600 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	02-0165	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Bano GmbH & Co.KG, Austrija); IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas pievienošana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas pārbaudi
89	Osteotriol 0,25 mcg Kapsulas pa 0,25 mkg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	04-0134	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (želatīnam) - trīs sertifikāti; (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Teva Pharmaceuticals - Teva API Division, Izraēla)

1	2	3	4	5
90	Osteotriol 0,5 mcg Kapsulas pa 0,5 mkg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	04-0135	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (želatīnam) - trīs sertifikāti; (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Teva Pharmaceuticals - Teva API Division, Izraēla)
91	Neotigason 10 mg capsules Kapsulas pa 10 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0595	IA tipa izmaiņas: (p.16b) jauna Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana pašreiz apstiprinātam ražotājam par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā (Gelita Group, Vācija)
92	Ventolin 2 mg/5 ml syrup Sīrups 2 mg/ 5 ml	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1045	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas gatavajam produktam) - Glaxo Wellcome Operations, Liverpool, Lielbritānija
93	Rytmonorm Šķīdums injekcijām 3,5 mg/ ml	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	98-0402	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Knoll AG, Zviedrija, uz Abbott Liestal AG, Zviedrija - ražošana un pārbaude)
94	Rytmonorm 150 mg fim-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	95-0017	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Knoll AG, Zviedrija, uz Abbott Liestal AG, Zviedrija - ražošana un pārbaude)
95	Rytmonorm 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	00-0739	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Knoll AG, Zviedrija, uz Abbott Liestal AG, Zviedrija - ražošana un pārbaude)
96	Rytmonorm Šķīdums injekcijām 3,5 mg/ ml	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	98-0402	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot raž.vietu aktīvai vielai) - Abbott GmbH & Co.KG, Vācija
97	Rytmonorm 150 mg fim-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	95-0017	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot raž.vietu aktīvai vielai) - Abbott GmbH & Co.KG, Vācija
98	Rytmonorm 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	00-0739	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot raž.vietu aktīvai vielai) - Abbott GmbH & Co.KG, Vācija

1	2	3	4	5
99	Carvedigamma 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0193	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Dragenopharm, Vācija)
100	Carvedigamma 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0194	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Dragenopharm, Vācija)
101	Carvedigamma 6,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6,25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0192	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Dragenopharm, Vācija)
102	Trichopol 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0293	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā- stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.40b) izmaiņas tablešu izmēros, nemainot kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu un kopējo masu; II tipa izmaiņas: jaunas galaprodukta ražošanas vietas pievienošana - visas ražošanas operācijas, sērijas kontrole un atbildīgais par sērijas izlaidi Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija (izmaiņas ražošanas procesā, sērijas apjoma izmaiņas, primārā un sekundārā iepakojuma izmēra izmaiņas, izmaiņas testos, ko izdara ražošanas laikā)
103	Mannitol Fresenius 10 % šķīdums infūzijām Šķīdums infūzijām 10 %	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	01-0003	II tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja aizstāšana (atbild arī par sērijas izlaidi) no Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija, uz Fresenius kabi Italia S.r.l., Itālija; jauns primārā iepakojuma (pudeles) piegādātājs un izmaiņas iepakojuma specifikācijā (jaunajā ražošanas vietā)
104	Mannitol Fresenius 15 % šķīdums infūzijām Šķīdums infūzijām 15 %	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	01-0004	II tipa izmaiņas: galaprodukta ražotāja aizstāšana (atbild arī par sērijas izlaidi) no Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija, uz Fresenius kabi Italia S.r.l., Itālija; jauns primārā iepakojuma (pudeles) piegādātājs un izmaiņas iepakojuma specifikācijā (jaunajā ražošanas vietā)
105	Betoptic 5 mg/ ml eye drops, solution Acu pilieni, šķīdums 5 mg/ ml	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	99-1056	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs Derivados Quimicos S.A., Spānija

1	2	3	4	5
106	Minirin 120 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 120 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0164	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas no Cardinal Health, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Swindon Zydis Limited, Lielbritānija (ražošana, pakošana, kontrole); no Cardinal Health 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Packaging Limited, Lielbritānija (pakošana)
107	Minirin 240 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 240 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0165	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas no Cardinal Health, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Swindon Zydis Limited, Lielbritānija (ražošana, pakošana, kontrole); no Cardinal Health 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Packaging Limited, Lielbritānija (pakošana)
108	Minirin 60 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 60 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0163	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas no Cardinal Health, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Swindon Zydis Limited, Lielbritānija (ražošana, pakošana, kontrole); no Cardinal Health 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent U.K.Packaging Limited, Lielbritānija (pakošana)
109	Chloe 35 micrograms/2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,035 mg/2 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0245	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Ethinylestradiol) no pašreiz apstiprināta ražotāja N.V.Organon, Nīderlande
110	Cetirizine Actavis Tablets 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg, N10	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	03-0294	II tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta par aktīvo vielu iesniegšana (iepriekš bija DMF) un izmaiņas galaprodukta ražotāja aktīvās vielas specifikācijā (Dr.Reddy's Laboratories Limited, Indija)
111	Cetirizine Actavis Tablets 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg, N30	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	03-0295	II tipa izmaiņas: aktīvās vielas ražotāja Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta par aktīvo vielu iesniegšana (iepriekš bija DMF) un izmaiņas galaprodukta ražotāja aktīvās vielas specifikācijā (Dr.Reddy's Laboratories Limited, Indija)

1	2	3	4	5
112	Fluconazol Nycomed 150 mg Cietās kapsulas pa 150 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	04-0235	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā pakošanas vieta visām zāļu formām (Pharmanel Pharmaceuticals S.A., Grieķija); (p.7b1) primārā iepakojuma vieta cietām zāļu formām (Pharmanel Pharmaceuticals S.A., Grieķija)
113	Fluconazol Nycomed 50 mg Cietās kapsulas pa 50 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	04-0234	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā pakošanas vieta visām zāļu formām (Pharmanel Pharmaceuticals S.A., Grieķija); (p.7b1) primārā iepakojuma vieta cietām zāļu formām (Pharmanel Pharmaceuticals S.A., Grieķija)
114	Pentasa Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Ferring A/S, Dānija	98-0118	II tipa izmaiņas: jauna galaprodukta ražotāja pievienošana (Pharbil Pharma GmbH, Vācija), kā arī izmaiņas sērijas apjomā
115	Doxitin 100 mg Tabletes pa 100 mg	Vitalbans Oy, Somija	99-0064	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā pašreiz apstiprināta ražotāja (Yancheng Suhai Pharmaceutical Co.Ltd, Ķīna)
116	Zovirax Ophthalmic Acu ziede 3 %	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	96-0131	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā pašreiz apstiprināta ražotāja (ABC Farmaceutici S.p.A.)
117	Allergodil eye drops Acu pilieni 0,05 %	Meda Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	98-0067	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Degussa AG uz Hexal Pharma GmbH)
118	Aceterin 1 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	Hexal AG, Vācija	05-0137	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Lichtenheldt GmbH Pharmaceutische Fabrik, Vācija)

1	2	3	4	5
119	Aceterin 1 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	Hexal AG, Vācija	05-0137	IB tipa izmaiņas: (p.7b2) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: primārā iepakojuma vieta (Lichtenheldt GmbH Pharmaceutische Fabrik, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: sekundārā iepakojuma vieta (Lichtenheldt GmbH Pharmaceutische Fabrik, Vācija) (izrietošās)
120	Kventiax 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0230	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Indoco Remedies Ltd, Indija)
121	Kventiax 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0231	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Indoco Remedies Ltd, Indija)
122	Kventiax 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0232	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Indoco Remedies Ltd, Indija)
123	Kventiax 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0229	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Indoco Remedies Ltd, Indija)
124	Kventiax 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0233	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Indoco Remedies Ltd, Indija)
125	Advantan 0,1 % cream Krēms 0,1%	Intendis GmbH, Vācija	00-0245	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Schering AG uz Bayer Schering Pharma AG)
126	Advantan 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Intendis GmbH, Vācija	00-0244	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Schering AG uz Bayer Schering Pharma AG)
127	Travocort cream Krēms	Intendis GmbH, Vācija	97-0544	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Schering AG uz Bayer Schering Pharma AG)

1	2	3	4	5
128	Mirtazapine-Teva 30 mg film-coated tablets, apvalkotās tabletes pa 30 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0208	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbild par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Teva Sante, Francija); (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi pievienošana: ar sērijas pārbaudi (Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Ungārija)
129	Enarenal 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0580	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huanhai Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna
130	Enarenal 20 mg Tabletes pa 20 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	99-0080	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huanhai Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna
131	Enarenal 5 mg Tabletes pa 5 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	99-0079	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs Zhejiang Huanhai Pharmaceutical Co.Ltd., Ķīna
132	Vamin Glucose solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	01-0250	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Ph. Eur. CEPa iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Ajinomoto, Japāna) (arginīns, asparagīnskābe, serīns); (p.15a) atjaunota Ph. Eur. CEPa iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Amino GmbH, Vācija) (leicīns); (p.15a) atjaunota Ph. Eur. CEPa iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Roquette Freres, Francija) (glikozes monohidrāts); (p.15b2)) atjaunota Ph. Eur. CEPa iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Degussa Rexim (Nanning) Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna) (alanīns, asparagīnskābe, metionīns); (p.15b2)) atjaunota Ph. Eur. CEPa iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Amino GmbH, Vācija) (izoleicīns)
133	Diclac 1% gels Gels 10 mg/g	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0043	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Cambrex Profarmaco Landen, Beļģija, uz Corden PharmaChem, Beļģija)

1	2	3	4	5
134	Indovasin 30/20 mg/g gels Gels	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0144	1A tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē, par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja pievienošana, ar sērijas kontroli (Balkanpharma-Troyan AD, Bulgārija); (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; IB tipa izmaiņas: (p.14) jauna aktīvās vielas ražotāja iekļaušana (ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta);(p.25) izmaiņas, kas izdarāmas iepriekš Eiropas Farmakopejā neiekļautu vielu specifikācijā, lai panāktu to atbilstību Eiropas Farmakopejai (aktīvā viela); (p.37) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā, pievienojot jaunu pārbaudes parametru; (p.38) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – jaunas metodes pievienošana (izrietošās)
135	Minirin 120 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 120 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0164	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi) - Ferring A/S, Dānija
136	Minirin 240 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 240 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0165	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi) - Ferring A/S, Dānija
137	Minirin 60 microgram oral lyophilisate Liofilizēts pulveris iekšķīgai lietošanai pa 60 µg	Ferring AB, Zviedrija	06-0163	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi) - Ferring A/S, Dānija
138	Minirin 0,1 mg Tabletes pa 0,1 mg	Ferring AB, Zviedrija	97-0612	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Ferring AB, Zviedrija, uz Rechon Life Science AB, Zviedrija - ražošana, pakošana, kontrole)
139	Minirin 0,2 mg Tabletes pa 0,2 mg	Ferring AB, Zviedrija	97-0613	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Ferring AB, Zviedrija, uz Rechon Life Science AB, Zviedrija - ražošana, pakošana, kontrole)

1	2	3	4	5
140	Minirin Deguna aerosols 10 mkg/ devā	Ferring AB, Zviedrija	98-0040	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Ferring AB, Zviedrija, uz Rechon Life Science AB, Zviedrija - ražošana, pakošana, kontrole)
141	Octostim 15 mcg/ml Šķīdums injekcijām 15 mkg/ml	Ferring AB, Zviedrija	97-0611	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Ferring AB, Zviedrija, uz Rechon Life Science AB, Zviedrija - ražošana, pakošana, kontrole)
142	Allergodil eye drops Acu pilieni 0,05 %	Meda Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	98-0067	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Girindus AG, Vācija
143	Efferalgan 80 mg Supozitoriji pa 80 mg (zīdaiņiem)	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0506	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē (ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi aizstāšana vai pievienošana ar sērijas pārbaudi) - Bristol-Myers Squibb, Francija
144	Efferalgan 150 mg Supozitoriji pa 150 mg (maziem bērniem)	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0505	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē (ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi aizstāšana vai pievienošana ar sērijas pārbaudi) - Bristol-Myers Squibb, Francija
145	Efferalgan 300 mg Supozitoriji pa 300 mg (bērniem)	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0504	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē (ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi aizstāšana vai pievienošana ar sērijas pārbaudi) - Bristol-Myers Squibb, Francija
146	Efferalgan 30 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai bērniem Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	97-0236	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē (ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi aizstāšana vai pievienošana ar sērijas pārbaudi) - Bristol-Myers Squibb, Francija

1	2	3	4	5
147	TheraFlu Extra CC Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	05-0148	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Vācija)
148	TheraFlu CF Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	05-0146	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Vācija)
149	TheraFlu Extra SNS Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	05-0145	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Vācija)
150	Bisacodyl - Grindeks 5 mg zarnās šķīstošās tabletes Zarnās šķīstošās tabletes pa 5 mg	AS Grindeks, Latvija	97-0256	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Bidachem SpA, Itālija)
151	Klacid i.v. 500 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	94-0306	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (no Abbott France, Francija, uz FAMAR L' Aigle Usine St Remy, Francija)
152	Matrifen 100 micrograms/hour, transdermal patch Transdermāls plāksteris 100 mikrogrami/stundā	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0208	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Nycomed GmbH, Singen, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) (Nycomed GmbH, Singen, Vācija)

1	2	3	4	5
153	Matrifen 12 micrograms/hour, transdermal patch Transdermāls plāksteris 12 mikrogrami/stundā	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0204	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Nycomed GmbH, Singen, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) (Nycomed GmbH, Singen, Vācija)
154	Matrifen 25 micrograms/hour, transdermal patch Transdermāls plāksteris 25 mikrogrami/stundā	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0205	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Nycomed GmbH, Singen, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) (Nycomed GmbH, Singen, Vācija)
155	Matrifen 50 micrograms/hour, transdermal patch Transdermāls plāksteris 50 mikrogrami/stundā	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0206	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Nycomed GmbH, Singen, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) (Nycomed GmbH, Singen, Vācija)
156	Matrifen 75 micrograms/hour, transdermal patch Transdermāls plāksteris 75 mikrogrami/stundā	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0207	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude -ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Nycomed GmbH, Singen, Vācija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) (Nycomed GmbH, Singen, Vācija)
157	Losartan Actavis 100 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0143	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas DMF
158	Losartan Actavis 12,5 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0140	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas DMF

1	2	3	4	5
159	Losartan Actavis 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0141	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas DMF
160	Losartan Actavis 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0142	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas DMF
161	Influvac 2007/2008, suspension for injection 0,5 ml Suspensija injekcijām	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	05-0097	II tipa izmaiņas: konteinera materiāla izmaiņas un nelielas izmaiņas ražošanas procesā
162	Citalopram Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0461	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 3 gadiem uz 4 gadiem)
163	Citalopram Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0462	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 3 gadiem uz 4 gadiem)
164	Citalopram Actavis 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0463	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 3 gadiem uz 4 gadiem)
165	GlucaGen Hypokit 1 mg powder and solvent for solution for injection in pre-filled syringe Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0149	II tipa izmaiņas: izmaiņas sterilo filtru uzstādījumos galaprodukta filtrēšanai
166	Venlafaxine Lannacher 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0073	II tipa izmaiņas: no Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas izņemtas indikācijas – īslaicīga ģeneralizētas trauksmes ārstēšana un panikas ārstēšana, kā arī cita informācija, kas saistīta ar šīm indikācijām

1	2	3	4	5
167	Venlafaxine Lannacher 37,5 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0071	II tipa izmaiņas: no Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas izņemtas indikācijas – īslaicīga ģeneralizētas trauksmes ārstēšana un panikas ārstēšana, kā arī cita informācija, kas saistīta ar šīm indikācijām
168	Venlafaxine Lannacher 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0072	II tipa izmaiņas: no Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas izņemtas indikācijas – īslaicīga ģeneralizētas trauksmes ārstēšana un panikas ārstēšana, kā arī cita informācija, kas saistīta ar šīm indikācijām
169	Tico Vac 0,25 ml suspension for injection in prefilled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs	Baxter AG, Austrija	05-0602	II tipa izmaiņas: divu plazmas rezervuāru aizvietošana ar Eiropas Farmakopejai atbilstošiem testiem
170	Tico Vac 0,5 ml suspension for injection in prefilled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircē	Baxter AG, Austrija	05-0603	II tipa izmaiņas: divu plazmas rezervuāru aizvietošana ar Eiropas Farmakopejai atbilstošiem testiem
171	Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg film-coated tablets Apvākotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0015	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 30 mēnešiem uz 3 gadiem)
172	Noliprel Forte Arginine 5mg/1,25mg film-coated tablets Apvākotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0016	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 30 mēnešiem uz 3 gadiem)
173	Perindopril Arginine 2,5 mg/Indapamide 0,625 mg Servier film-coated tablets Apvākotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0017	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 30 mēnešiem uz 3 gadiem)

1	2	3	4	5
174	Prestarium Combi Arginine 5 mg/1,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0018	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 30 mēnešiem uz 3 gadiem)
175	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0506	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā – piemaisījumu limitu sašaurināšana
176	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0507	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā – piemaisījumu limitu sašaurināšana
177	Klindagol 150 mg Cietās kapsulas pa 150 mg	Algol Oy, Somija	04-0292	IA tipa izmaiņas: (p.32a) galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas – palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sērijas apjomu, kāds apstiprināts piešķirot reģistrācijas apliecību
178	Diazepeks 5 mg tabletes Tabletes pa 5 mg	AS "Grindeks", Latvija	94-0104	IA tipa izmaiņas: (p.38a.) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi: nelielas izmaiņas apstiprinātājā pārbaudes metodē
179	Diaprel MR 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0050	II tipa izmaiņas: sērijas lieluma izmaiņas
180	Gliclazide MR Servier 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0051	II tipa izmaiņas: sērijas lieluma izmaiņas

1	2	3	4	5
181	Diaprel MR 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0050	IA tipa izmaiņas: (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās); (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta: cietās zāļu formas (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā (visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas lieluma izmaiņas
182	Gliclazide MR Servier 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0051	IA tipa izmaiņas: (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās); (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta: cietās zāļu formas (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā (visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas lieluma izmaiņas
183	Torasemide PLIVA 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0221	II tipa izmaiņas: izmaiņas PVC/PVDC folijas analīzes metodēs (paplašināti augšējie limiti)
184	Torasemide PLIVA 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0220	II tipa izmaiņas: izmaiņas PVC/PVDC folijas analīzes metodēs (paplašināti augšējie limiti)
185	Septolette D lozenges Sūkājāmās tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	00-0896	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa - pārējās zāļu formas (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.41a2) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā: ar pašreiz neapstiprinātu iepakojuma lielumu (bija: blisterī pa 10 tabletēm (3x10); būs papildus: blisterī pa 15 tabletēm (2x15))

1	2	3	4	5
186	Berlipril 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	98-0032	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta harmonizācija ar iepriekš apstiprinātu Zāļu apraksta tekstu
187	Agapurin 20 mg/1 ml Šķīdums injekcijām 20 mg/1 ml	Zentiva a.s., Slovākija	00-0774	IB tipa izmaiņas: (p.26b) izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijā: jauna pārbaudes parametra pievienošana
188	Humulin M3 Pen Šķīdums injekcijām 100 SV/ ml pildspalvā-injektorā	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	02-0228	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
189	Humulin N Pen Šķīdums injekcijām 100 SV/ ml pildspalvā injektorā	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	02-0227	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
190	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (palīgvielai Methyl Parahydroxybenzoate)
191	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (palīgvielai Glycerol)
192	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (palīgvielai Propyl Parahydroxybenzoate)
193	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (palīgvielai Light Liquid Paraffin)
194	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (palīgvielai Wool Fat)
195	Espumisan 40 mg mīkstās kapsulas Kapsulas pa 40 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	97-0578	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa

1	2	3	4	5
196	Lopedium express 2 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0032	IA tipa izmaiņas: (p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā, saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu (papildus iepakojuma lieluma pievienošana - 30 kapsulas)
197	Bicalutamide TEVA 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0139	II tipa izmaiņas: marķējuma projekts 28 tablešu iepakojumam
198	Glimepiride Sandoz 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0393	II tipa izmaiņas: atjaunota aktīvās vielas specifiskācija
199	Glimepiride Sandoz 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0394	II tipa izmaiņas: atjaunota aktīvās vielas specifiskācija
200	Glimepiride Sandoz 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0395	II tipa izmaiņas: atjaunota aktīvās vielas specifiskācija
201	Glimepiride Sandoz 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0396	II tipa izmaiņas: atjaunota aktīvās vielas specifiskācija
202	Nicorette Microtab Lemon 2 mg sublingual tablets Tablete lietošanai zem mēles 2mg	Pfizer Health AB, Zviedrija	07-0120	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu
203	Serevent Diskus 50 mcg Pulveris inhalācijām 50 mkg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1049	II tipa izmaiņas: precizēta informācija Zāļu apraksta sadaļā 4.1., ar drošības informāciju papildinātas Zāļu apraksta sadaļas 4.2, 4.4., 4.6., 4.8.; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
204	Serevent inhalators Dozēts aerosols 25 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0388	II tipa izmaiņas: precizēta informācija Zāļu apraksta sadaļā 4.1., ar drošības informāciju papildinātas Zāļu apraksta sadaļas 4.2, 4.4., 4.6., 4.8.; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
205	PAN-Heparin sodium Šķīdums injekcijām 25 000 SV/ 5 ml	Laboratoires Panpharma, Francija	99-0448	II tipa izmaiņas: galaprodukta sastāva izmaiņas; konservanta maiņa; galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas
206	Berlipril 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	01-0461	IA tipa izmaiņas: iepakojuma izmēra maiņa

1	2	3	4	5
207	Berlipril 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	01-0462	IA tipa izmaiņas: iepakojuma izmēra maiņa
208	Berlipril 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	98-0032	IA tipa izmaiņas: iepakojuma izmēra maiņa
209	Androfin 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0101	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijā un Zāļu aprakstā precizēts iepakojuma lielums
210	Berodual N 20/50 mcg/dose pressurised inhalation, solution Aerosols inhalācijām zem spiediena, šķīdums 20/50 mikrogrami/devā	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	01-0176	IA tipa izmaiņas:(p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana; (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.37b) Izmaiņas gatavā produkta specifikācijā- jauna parametra pievienošana
211	Boostrix Polio suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0239	II tipa izmaiņas: jauna kvalitātes kontroles laboratorijas ēka jau apstiprinātā ražotnē
212	Boostrix Polio suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0238	II tipa izmaiņas: jauna kvalitātes kontroles laboratorijas ēka jau apstiprinātā ražotnē
213	Boostrix suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0237	II tipa izmaiņas: jauna kvalitātes kontroles laboratorijas ēka jau apstiprinātā ražotnē
214	Boostrix suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0236	II tipa izmaiņas: jauna kvalitātes kontroles laboratorijas ēka jau apstiprinātā ražotnē
215	Ibumax 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Vitalbans Oy, Somija	97-0118	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) mainās gatavā produkta uzglabāšanas laiks (iepakots pārdošanai) no 4 uz 5 gadiem
216	Mycomax 150 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 150 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0093	IB tipa izmaiņas: (p. 25a1) izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai

1	2	3	4	5
217	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 IU film-coated tablets + effervescent granules Apvalkotās tabletes pa 35 mg + putojošās granulas pa 1000 mg/880 SV	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	07-0144	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
218	TheraFlu CL Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	05-0147	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
219	Doppelherz Energie-Tonicum N Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Queisser Pharma GmbH & Co, Vācija	03-0487	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
220	Norbactin 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	99-0898	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
221	Sedron 70 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 70 mg	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	06-0282	IB tipa izmaiņas: (p.17a) aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņa maiņa
222	Rocaltrol 0,25 mcg capsules Kapsulas pa 0,25 mkg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0198	IA tipa izmaiņas:(p.34a1) izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam, viena komponenta noņemšana; IB tipa izmaiņas: (p.34b1) izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam, vairāku komponentu pievienošana vai aizstāšana; (p.42b) mainās uzglabāšanas nosacījumi gatavajam produktam (pievienots papildus nosacījums - sargāt no mitruma)
223	Rocaltrol 0,5 mcg capsules Kapsulas pa 0,5 mkg	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0336	IA tipa izmaiņas:(p.34a1) izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam, viena komponenta noņemšana; IB tipa izmaiņas: (p.34b1) izmaiņas krāsvielas sistēmā, kuras pašreiz izmanto gatavajam produktam, vairāku komponentu pievienošana vai aizstāšana; (p.42b) mainās uzglabāšanas nosacījumi gatavajam produktam (pievienots papildus nosacījums - sargāt no mitruma)

1	2	3	4	5
224	Mirtazapine 1A Pharma 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0127	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas – palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
225	Mirtazapine 1A Pharma 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0128	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas – palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
226	Duodopa intestinal gel Intestināls gels	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	05-0485	II tipa izmaiņas: izmaiņas stabilitātes pētījumos saskaņā ar GMP prasībām; IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Carbidopa) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija); (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai: aktīvā viela (Levodopa, Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija); (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Carbidopa) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (izrietošās) (Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija)
227	Rigvir Šķīdums injekcijām	SIA "Latima", Latvija	04-0229	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
228	Neotigason 10 mg kapsules Kapsulas pa 10 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0595	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (želatīnam) - deviņi sertifikāti
229	Nitrofungin Šķīdums 0,25 g/ 25 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0328	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai aizmēra maiņa
230	Equoral 100 mg Kapsulas pa 100 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0353	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai: palīgvielai – Tocoferolum alfa

1	2	3	4	5
231	Equoral 25 mg Kapsulas pa 25 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0351	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai: palīgvielai – Tocopherolum alfa
232	Equoral 50 mg Kapsulas pa 50 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0352	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai: palīgvielai – Tocopherolum alfa
233	Curam Duo 875/125 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 875 mg/125 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0023	II tipa izmaiņas: harmonizēti Zāļu apraksta apakšpunkti 4.4., 4.8., 4.9. ar MRP pārreģistrācijā apstiprināto Zāļu aprakstu; pievienots brīdinājums par iespējamo kristālūriju un blakusparādības sakārtotas atbilstoši MedDRA klasifikācijas sistēmai
234	Alkeran Apvalkotās tabletes pa 2 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0401	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
235	Alkeran 50 mg Injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0400	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
236	Avelox 400 mg/ 250 ml Solution for infusion Šķīdums infūzijām 400 mg/ 250 ml	Bayer HealthCare AG, Vācija	04-0395	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas iepakojums
237	Losartan Actavis 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0143	IA tipa izmaiņas: (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (papildus iepakojuma lielumi 20, 28 un 30 tabletes)
238	Losartan Actavis 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0140	IA tipa izmaiņas: (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (papildus iepakojuma lielumi 20, 28 un 30 tabletes)
239	Losartan Actavis 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0141	IA tipa izmaiņas: (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (papildus iepakojuma lielumi 20, 28 un 30 tabletes)

1	2	3	4	5
240	Losartan Actavis 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0142	IA tipa izmaiņas: (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (papildus iepakojuma lielumi 20, 28 un 30 tabletes)
241	Losartan Actavis 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0143	II tipa izmaiņas: dalījuma līnijas un iespaiduma ieviešana tabletēm
242	Losartan Actavis 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0142	II tipa izmaiņas: dalījuma līnijas un iespaiduma ieviešana tabletēm
243	Losartan Actavis 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0140	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem vai šādu izmaiņu ieviešana (izņemot dalījuma līnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot zāļu marķēšanā lietojamās krāsvielas aizstāšanu vai pievienošanu
244	Losartan Actavis 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Actavis Group hf, Islande	07-0141	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem vai šādu izmaiņu ieviešana (izņemot dalījuma līnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot zāļu marķēšanā lietojamās krāsvielas aizstāšanu vai pievienošanu
245	Mirtazapin Actavis 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	Actavis Group PTC ehf, Islande	07-0187	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Slovēnijā, Slovēnijā, Ungārijā
246	Mirtazapin Actavis 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	Actavis Group PTC ehf, Islande	07-0188	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Slovēnijā, Slovēnijā, Ungārijā
247	Mirtazapin Actavis 45 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 45 mg	Actavis Group PTC ehf, Islande	07-0189	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Slovēnijā, Slovēnijā, Ungārijā

1	2	3	4	5
248	Stadamet 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0257	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrotšana
249	Ladybon 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Zentiva a.s., Čehija	06-0255	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
250	Pinosol Deguna pilieni	Zentiva a.s., Slovākija	98-0245	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai (aktīvai vielai - Pini silvestris aetherolum)
251	De-Nol 120 mg tablets Tabletes pa 120 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	00-0261	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (pamatojoties uz klīnisko pētījumu datiem un pāreģistrācijas pieredzi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā papildināts apakšpunkts „Nevēlamās blakus parādības” ar "izsitumi, nieze, anafilaktiskas reakcijas"; veiktas arī nelielas redakcionālas izmaiņas)
252	Dostinex Tabletes pa 0,5 mg	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0309	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
253	Olfen 1 % gels Gels 10 mg/ g	Mepha Lda., Portugāle	93-0567	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
254	Olfen 1 % gels Gels 10 mg/ g	Mepha Lda., Portugāle	93-0567	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi
255	Imex Ziede	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	97-0160	IB tipa izmaiņas: (p.42a2) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa pēc pirmās atvēršanas
256	Xefo 4 mg Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Nycomed Austria GmbH, Austrija	99-0202	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējuma projekts
257	Xefo 8 mg Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Nycomed Austria GmbH, Austrija	99-0203	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējuma projekts
258	Xefo 8 mg powder for injection Pulveris un šķīdinātājs injekcijām	Nycomed Austria GmbH, Austrija	00-0133	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējuma projekts

1	2	3	4	5
259	Xefo Rapid Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	03-0429	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas valstu marķējuma projekts
260	Depo-Medrol 200 mg/5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 200 mg/ 5 ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	99-0149	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
261	Depo-Medrol 40 mg/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 40 mg/ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	99-0147	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
262	Depo-Medrol 80 mg/2 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 80 mg/2 ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	99-0148	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
263	Kamiren 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0180	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
264	Kamiren 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0181	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
265	Lopedium express 2 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0032	II tipa izmaiņas: izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā
266	Meningococcal polysaccharide A + C vaccine powder and solvent for suspension for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Sanofi Pasteur S.A., Francija	97-0254	II tipa izmaiņas: pievienota jauna ražošanas vieta, kurā notiks Neisseria meningitidis (A un C tips) fermentēšanas process

1	2	3	4	5
267	Lamisil 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-0166	II tipa izmaiņas: papildināti Zāļu apraksta apakšpunkti 4.2 (pacienti ar aknu un nieru darbības traucējumiem), 4.4 (aknu, nieru funkciju traucējumi, ādas, hematoloģiskas reakcijas), 4.5C(P2D6, β-blokatori), 4.7 (reibonis), 4.8 (ļoti retas-pancitopēnija, reibonis, paraestēzija un hipostēzija), 5.3 (jaunākie rezultāti pētījumos ar žurkām, suņiem, mērkaķiem); atbilstošas izmaiņas veiktas arī Lietošanas instrukcijā, punktā 2. un 4.
268	Norditropin NordiLet 10 mg/ 1,5 ml Šķīdums injekcijām 10mg/1,5ml	Novo Nordisk A/S, Dānija	03-0264	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā – buferšķīdumā amonija acetāts aizstāts ar amonija sulfātu; izmaiņas cilvēka augšanas hormona hGH attīrīšanas fāzē; izmaiņas kolonnu izmēros (jonu apmaiņas hromatogrāfija, IB-IB4, IB4A etapi); izmaiņas jonu apmaiņas hromatogrāfijas kolonnas IB3 noslogojumā
269	Nasonex 50 micrograms/actuation nasal spray Deguna aerosols, suspensija 50 mikrogrami/devā	Schering-Plough Europe, Beļģija	00-0820	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un gatavā produkta shelf – life specifikācijā; konservanta feniletilspirta (rožu smarža) svīturošana no zāļu sastāva (ar izrietošām nelielām izmaiņām ražošanas procesā)
270	Myoview Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai (radiofarmaceutisks komplekts)	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	03-0237	IA tipa izmaiņas: (p.26a) izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijā, stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana; (p.27a) nelielas izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma pārbaudes metodē: nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (izrietošās)
271	Vamin Glucose solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	01-0250	IB tipa izmaiņas: (p.17a) mainīts aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņš
272	Tears Naturele eye drops, solution Acu pilieni, šķīdums	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	99-0976	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija CTD formātā
273	BCG Vaccine SSI Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Statens Serum Institut, Dānija	95-0281	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – jaunas metodes pievienošana

1	2	3	4	5
274	Mastu S Ziede	Stada Arzneimittel AG, Vācija	99-0420	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika izmaiņas (no 4 uz 5 gadiem); (p.42b) gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumu maiņa (uzglabāt temperatūrā līdz 30° C); II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošas)
275	Biseptol Suspensija	Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija	96-0424	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar galaprodukta pārbaudes metodi – pārbaudes metodes aizstāšana; (p.37b) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā- jauna pārbaudes parametra pievienošana (izrietošās); (p.37b) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – jauna pārbaudes parametra pievienošana (3 metodes); II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā
276	Omacor, soft capsule 1000 mg Mīkstās kapsulas pa 1000 mg	Pronova Biocare AS, Norvēģija	05-0465	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai (divas izmaiņas); (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (četri ražotāji); (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs (izrietošās)
277	Salazopyrin EN-tabs Apvalkotās zarnās šķīstošās tabletes pa 500 mg	Pfizer Health AB, Zviedrija	04-0011	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
278	Advantan 0,1 % cream Krēms 0,1%	Intendis GmbH, Vācija	00-0245	IB tipa izmaiņas: (p.12a) izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā: stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
279	Advantan 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Intendis GmbH, Vācija	00-0244	IB tipa izmaiņas: (p.12a) izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā: stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
280	Mirelle 60/15 micrograms film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 60/15 mikrogramiem	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	02-0068	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
281	Octagam Šķīdums infūzijām 1 g/ 20 ml	Octapharma AB, Zviedrija	04-0293	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi

1	2	3	4	5
282	Octagam Šķīdums infūzijām 2,5 g/ 50 ml	Octapharma AB, Zviedrija	04-0294	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi
283	Octagam Šķīdums infūzijām 5 g/ 100 ml	Octapharma AB, Zviedrija	04-0295	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi
284	Octagam Šķīdums infūzijām 10 g/ 200 ml	Octapharma AB, Zviedrija	04-0296	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi
285	Lercapin 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0296	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
286	Efloran 400 mg tablets Tabletes pa 400 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0008	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
287	Calcipotriol Sandoz 50 micrograms/g ointment Ziede 50 mikrogrami/g	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0115	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā (mainīts zāļu nosaukums Igaunijā)
288	Neurontin Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0016	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar marķējumiem uz tabletēm, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai
289	Neurontin Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0017	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar marķējumiem uz tabletēm, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai
290	Glucotrol XL 10 mg Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0340	II tipa izmaiņas: izmaiņas drukas tintes specifikācijā un pārbaudes metodē
291	Glucotrol XL 5 mg Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0341	II tipa izmaiņas: izmaiņas drukas tintes specifikācijā un pārbaudes metodē
292	Laribax 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0199	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 2 uz 3 gadiem)
293	Laribax 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0200	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 2 uz 3 gadiem)
294	Laribax 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0197	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 2 uz 3 gadiem)

1	2	3	4	5
295	Laribax 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0198	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (no 2 uz 3 gadiem)
296	Flexbumin 200 g/l solution for infusion Šķīdums infūzijām 200 g/l	Baxter AG, Austrija	07-0154	II tipa izmaiņas: Flexbumin periodiski atjaunināmo drošības ziņojumu cikla harmonizēšana ar citiem kompānijas Baxter no cilvēka albumīna gatavotiem produktiem
297	Skinoren Krēms 20 %	Intendis GmbH, Vācija	94-0170	II tipa izmaiņas: atjaunots dosjē CTD formātā
298	Seroxat 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	IA tipa izmaiņas: (p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas (izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā, izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu) - pievieno jaunu iepakojuma lielumu 50x1 tablete
299	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0409	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (apakšpunktā 4.4 precizēti gadījumi, kad ir augsts hipersensitivitātes risks, pievienotas retas blakusparādības tahikardija un nemiers, kas novērotas pēcreģistrācijas periodā)
300	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection prefilled syringe Šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0408	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (apakšpunktā 4.4 precizēti gadījumi, kad ir augsts hipersensitivitātes risks, pievienotas retas blakusparādības tahikardija un nemiers, kas novērotas pēcreģistrācijas periodā)
301	Sustanon 250 mg/ml solution for injection, šķīdums injekcijām 250 mg/ml	N.V.Organon, Nīderlande	97-0497	II tipa izmaiņas: veiktas izmaiņas Zāļu apraksta sadaļās 4.1. (precizētas indikācijas), 4.2. (pievienots brīdinājums par benzilspirtu zāļu sastāvā), 4.3. (pievienotas kontrindikācijas), 4.4. (papildināta drošības informācija), 4.5. (papildināta informācija par zāļu mijiedarbību), 4.6. (pievienota drošības informācija), 4.8. (blakusparādības sakārtotas pēc MEDRA klasifikācijas), 4.9. (papildināta drošības informācija), 5.1. (papildināta informācija), 5.2. (papildināta informācija), kā arī attiecīgajās lietošanas instrukcijas sadaļās

1	2	3	4	5
302	Xyzal 5 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	UCB Pharma Oy, Somija	05-0407	II tipa izmaiņas: veikta abu zāļu formu Zāļu aprakstu harmonizācija, daži redakcionāli uzlabojumi, ietverti vairāku pabeigtu klīnisko pētījumu dati, kā arī pievienotas dažas skeleta-muskuļu sistēmas un nervu sistēmas blakusparādības; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
303	Xyzal 0,5 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,5mg/ml	UCB Pharma Oy Finland, Somija	06-0169	II tipa izmaiņas: veikta abu zāļu formu Zāļu aprakstu harmonizācija, daži redakcionāli uzlabojumi, ietverti vairāku pabeigtu klīnisko pētījumu dati, kā arī pievienotas dažas skeleta-muskuļu sistēmas un nervu sistēmas blakusparādības; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
304	Imigran FDT 50 mg fast disintegrating tablets Ātri šķīstošās tabletes pa 50 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0358	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienots brīdinājums par galvassāpju pastiprināšanos jutīgiem pacientiem, ja pārmērīgi lietoti akūtas migrēnas terapijas līdzekļi, kas var novest pie terapijas atcelšanas, pievienota blakusparādība - aizdusa; attiecīgi papildināta Lietošanas instrukcija
305	Imigran 50 Tabletes pa 50 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	98-0612	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienots brīdinājums par galvassāpju pastiprināšanos jutīgiem pacientiem, ja pārmērīgi lietoti akūtas migrēnas terapijas līdzekļi, kas var novest pie terapijas atcelšanas, pievienota blakusparādība - aizdusa; attiecīgi papildināta Lietošanas instrukcija
306	Imigran Nasal Spray Deguna aerosols 20 mg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0351	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienots brīdinājums par galvassāpju pastiprināšanos jutīgiem pacientiem, ja pārmērīgi lietoti akūtas migrēnas terapijas līdzekļi, kas var novest pie terapijas atcelšanas, pievienota blakusparādība - aizdusa; attiecīgi papildināta Lietošanas instrukcija
307	Atimos 12 micrograms/actuation pressurised inhalation solution Aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums 12 mikrogrami/devā	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	07-0102	II tipa izmaiņas: pievienota indikācija, pievienojot lietošanu bronhu-obstruktīvu simptomu atvieglošanai pacientiem ar hronisku obstruktīvu plaušu slimību; veikti redakcionāli labojumi atbilstoši Zāļu apraksta standartformai; Lietošanas instrukcija sagatavota pēc salasāmības testa rezultātiem

1	2	3	4	5
308	Hexvix 85 mg powder and solvent for solution for intravesical use Pulveris un šķīdinātājs intravezikāli lietojama šķīduma pagatavošanai	GE Healthcare AS, Norvēģija	05-0332	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā ar izrietošām izmaiņām Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
309	Ketonal 2,5 % gel Gels 2,5 %	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0242	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30.pantu Direktīvā 2001/83/EC vai 34.pantu Direktīvā 2001/82/EC; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienota ZVA Blakusparādību monitoringa nodaļas pieprasītā informācija par sirds-asinsvadu sistēmas un kuņģa-zarnu trakta blakusparādību risku nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem
310	Ketonal 100 mg suppositories Supozitoriji pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0790	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30.pantu Direktīvā 2001/83/EC vai 34.pantu Direktīvā 2001/82/EC; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienota ZVA Blakusparādību monitoringa nodaļas pieprasītā informācija par sirds-asinsvadu sistēmas un kuņģa-zarnu trakta blakusparādību risku nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem
311	Ketonal 200 mg prolonged-release hard capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0241	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30.pantu Direktīvā 2001/83/EC vai 34.pantu Direktīvā 2001/82/EC; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienota ZVA Blakusparādību monitoringa nodaļas pieprasītā informācija par sirds-asinsvadu sistēmas un kuņģa-zarnu trakta blakusparādību risku nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem

1	2	3	4	5
312	Ketonal 100 mg/ 2 ml Šķīdums injekcijām 100 mg/ 2 ml	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0070	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30.pantu Direktīvā 2001/83/EC vai 34.pantu Direktīvā 2001/82/EC; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienota ZVA Blakusparādību monitoringa nodaļas pieprasītā informācija par sirds-asinsvadu sistēmas un kuņģa-zarnu trakta blakusparādību risku nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem
313	Ketonal forte 100 mg Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0514	IB tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30.pantu Direktīvā 2001/83/EC vai 34.pantu Direktīvā 2001/82/EC; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienota ZVA Blakusparādību monitoringa nodaļas pieprasītā informācija par sirds-asinsvadu sistēmas un kuņģa-zarnu trakta blakusparādību risku nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem
314	Valaciclovir 1A Pharma 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0153	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Spānijā
315	Valaciclovir 1A Pharma 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0152	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Spānijā
316	Paroxetin Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0459	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas primārās iepakojšanas vietas pievienošana; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienota papildus drošības informācija (punktā 4.4 pievienots brīdinājums par MAO inhibitoru lietošanu un precizēta informācija par uzvedības izmaiņām (ar pašnāvību saistīta uzvedība) bērniem un pusaudžiem, jaunākiem pa 18 gadiem klīnisko pētījumu laikā pēc paroksetīna lietošanas; punktā 4.6 pievienota informācija no klīnisko pētījumu datiem par kardiovaskulāro patoloģiju rašanās riska pieaugumu, lietojot zāles grūtniecības pirmajā trimestrī)

1	2	3	4	5
317	Paroxetin Actavis 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0460	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas primārās iepakojšanas vietas pievienošana; II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienota papildus drošības informācija (punktā 4.4 pievienots brīdinājums par MAO inhibitoru lietošanu un precizēta informācija par uzvedības izmaiņām (ar pašnāvību saistīta uzvedība) bērniem un pusaudžiem, jaunākiem pa 18 gadiem klīnisko pētījumu laikā pēc paroksetīna lietošanas; punktā 4.6 pievienota informācija no klīnisko pētījumu datiem par kardiovaskulāro patoloģiju rašanās riska pieaugumu, lietojot zāles grūtniecības pirmajā trimestrī)
318	Sertral 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0393	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta sadaļās 4.2, 4.4 un 4.8 pievienota informācija par SSAI lietošanas pārtraukšanu; 4.4 sadaļā papildināta informācija par suicidālām domām un akatīziju/psihomotoru nemieru
319	Sertral 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0392	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta sadaļās 4.2, 4.4 un 4.8 pievienota informācija par SSAI lietošanas pārtraukšanu; 4.4 sadaļā papildināta informācija par suicidālām domām un akatīziju/psihomotoru nemieru
320	Androgel 50 mg gel in sachet Gels paciņā pa 50 mg	Laboratoires Besins International, Francija	05-0630	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (dizaina izmaiņas)
321	Coxtral 100 mg tabletes Tabletes pa 100 mg	Zentiva a.s., Čehija	03-0331	II tipa izmaiņas: pievienoti divi jauni palīgvielas (laktozes monohidrāts) ražotāji
322	Hypnogen 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	02-0147	II tipa izmaiņas: pievienoti divi jauni palīgvielas (laktozes monohidrāts) ražotāji
323	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas (haizivs aknu eļļa) specifiskācijā
324	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas (dzīvo rauga šūnu derivāts) specifiskācijā
325	Preparation H Ointment Ziede	Wyeth Whitehall Export GmbH, Austrija	99-0045	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifiskācijā

1	2	3	4	5
326	Diclomelan 100 mg suppositories Supozitoriji pa 100 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0120	II tipa izmaiņas: izmaiņas zāļu marķējumā (jauns blisteriepakojuma dizains)
327	Urografin 60 % solution for injection and infusion Šķīdums injekcijām un infūzijām 60 %	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	96-0116	II tipa izmaiņas: izmaiņas primārā iepakojuma komponentu pārbaudes metodēs
328	Urografin 76 % solution for injection and infusion Šķīdums injekcijām un infūzijām 76 %	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	96-0117	II tipa izmaiņas: izmaiņas primārā iepakojuma komponentu pārbaudes metodēs
329	Fludara Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	00-0346	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
330	Ladybon 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Zentiva a.s., Čehija	06-0255	II tipa izmaiņas: aktualizēta informācija klīnisko pētījumu pārskatā
331	Pramistar 600 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	F.I.R.M.A. S.p.A., Itālija	00-0911	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
332	Upsavit Vitamin C 1 g Putojošās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0447	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijā
333	Nitrocine 1 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 10 mg/ 10 ml	Schwarz Pharma AG, Vācija	00-0226	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izmaiņas marķējuma tekstā)
334	Celestoderm-V 0,1 % Krēms 0,1 %	Schering-Plough Europe, Beļģija	01-0065	IA tipa izmaiņas: (p.11a2) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

1	2	3	4	5
335	Celestoderm-V 0,1 % Ziede 0,1 %	Schering-Plough Europe, Beļģija	01-0066	IA tipa izmaiņas: (p.11a2) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
336	Naklofen 50 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 50 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0226	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
337	Naklofen 50 mg suppositories Supozitoriji pa 50 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0228	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
338	Naklofen 75 mg/3 ml solution for injection Šķīdums injekcijām pa 75 mg/3 ml	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0229	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
339	Naklofen SR 100 mg prolonged- release tablets Ilgstošas darbības tabletes pa 100 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0227	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
340	Fosinopril HCT Actavis 20/12,5 mg tablets Tabletes pa 20mg/12,5mg	Actavis Group hf, Islande	07-0082	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
341	Fervex bez cukura, pieaugušajiem Granulas iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	98-0505	Bezmaksas izmaiņas: atcelt IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (paracetamol) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Anqiu Luan Pharmaceutical, Ķīna)
342	Aceterin 10 mg/ml oral drops Pilieni iekšķīgai lietošanai 10 mg/ ml	Hexal AG, Vācija	05-0133	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
343	Acic 250 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris i.v. infūzijas šķīduma pagatavošanai 250 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0220	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
344	Acic 500 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris i.v. infūzijas šķīduma pagatavošanai 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0221	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
345	Acic 800 mg tabletes Tabletes pa 800 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0136	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
346	Amlodipine 1A Pharma 10 mg tabletes Tabletes pa 10 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	02-0347	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
347	Amlodipine 1A Pharma 5 mg tabletes Tabletes pa 5 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	02-0346	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
348	Amlocard B 7,5 mg tabletes Tabletes pa 7,5mg	Hexal AG, Vācija	07-0051	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
349	AzarekHEXAL 50 Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	03-0258	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
350	Calcipotriol Sandoz 50 micrograms/g cream Krēms pa 50 µg/g	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0247	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
351	CaptoHEXAL 12,5 mg tablets Tabletes pa 12,5 mg	Hexal AG, Vācija	03-0372	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
352	CaptoHEXAL 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Hexal AG, Vācija	03-0373	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
353	CaptoHEXAL 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	03-0374	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
354	Citalopram Sandoz 10 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0383	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
355	Citalopram Sandoz 20 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0384	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
356	Citalopram Sandoz 40 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Sandoz GmbH, Austrija	04-0385	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
357	Clozapine Sandoz 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0137	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
358	Estradiol 1A Pharma 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0188	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
359	Estradiol Sandoz 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0202	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
360	Fentanyl Sandoz 12,5 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 12,5 mikrogrami/ stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0032	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
361	Fentanyl Sandoz 75 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 75 mikrogrami/stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0035	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
362	Glimepirid Hexal 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Hexal AG, Vācija	05-0303	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
363	Glimepirid Hexal 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Hexal AG, Vācija	05-0304	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
364	Glimepirid Hexal 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Hexal AG, Vācija	05-0305	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
365	Glimepirid Hexal 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Hexal AG, Vācija	05-0306	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
366	Glimepiride Sandoz 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0393	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
367	Glimepiride Sandoz 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0394	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
368	Glimepiride Sandoz 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0395	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
369	Glimepiride Sandoz 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0396	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
370	Ketonal 150 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošas darbības tabletes pa 150 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0941	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
371	Ketonal 50 mg Kapsulas pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0515	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
372	Kornam 5 mg Tablets Tabletes pa 5 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	02-0246	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
373	Kornam 2 mg Tablets Tabletes pa 2 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	02-0245	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
374	Lekoklar 125 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai Granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 125 mg/5 ml	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0172	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
375	Lekoklar 250 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai Granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 250 mg/5 ml	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0173	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
376	Lendacin 1 g Pulveris injekcijām 1 g	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	97-0097	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
377	Loratadin Sandoz 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg Nr.10	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0129	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
378	Loratadin Sandoz 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg Nr.30	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0130	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
379	L-ThyroxHexal 100 Tabletes pa 100 mkg	Hexal AG, Vācija	04-0248	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
380	L-ThyroxHexal 50 Tabletes pa 50 mkg	Hexal AG, Vācija	04-0247	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
381	Metformin Sandoz 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz GmbH, Austrija	99-0716	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
382	Mirtazapine 1A Pharma 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0127	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
383	Mirtazapine 1A Pharma 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0128	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
384	Mirtazapine Sandoz 15 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 15 mg	Sandoz GmbH, Austrija	07-0129	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
385	Mirtazapine Sandoz 30 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 30 mg	Sandoz GmbH, Austrija	07-0130	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
386	Mycophenolate Mofetil Sandoz 250 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 250 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0160	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
387	Ondansetron Hexal 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Hexal AG, Vācija	05-0483	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
388	Ondansetron Hexal 8 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Hexal AG, Vācija	05-0484	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
389	Ondansetron Sandoz 4 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0389	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
390	Ospen 400 Suspensija iekšķīgai lietošanai 400 000 SV/ 5 ml	Sandoz GmbH, Austrija	03-0391	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
391	Pantoprazol 1A Pharma 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0223	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
392	Pantoprazol 1A Pharma 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0224	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
393	Pantoprazol Sandoz 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0227	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
394	Pantoprazol Sandoz 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0228	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
395	Quetirel 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0248	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
396	Ramicor 1,25 mg tabletes Tabletes pa 1,25 mg	Hexal AG, Vācija	04-0386	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
397	Ramipril Hexal 10 mg tabletes Tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	05-0044	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
398	Risperidone Sandoz 1 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0233	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
399	Ropinirole Sandoz 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0252	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
400	Sertral 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0393	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
401	Sertralin Sandoz 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0392	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
402	Sertralin Sandoz 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0391	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
403	Standacillin 1 g Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	Sandoz GmbH, Austrija	99-0300	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
404	Topiramate Sandoz 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0237	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
405	Valaciclovir 1A Pharma 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0153	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
406	Valaciclovir 1A Pharma 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	07-0152	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
407	Valaciclovir Sandoz 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0159	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
408	Valaciclovir Sandoz 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0158	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
409	Xorim 1500 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1500 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0109	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
410	Xorim 750 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 750 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0108	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra
411	Xorimax 125 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 125 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0105	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

1	2	3	4	5
412	Aceterin Sol 1 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1mg/ml	Hexal AG, Vācija	05-0132	izskatot firmas pārstāvja lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra, HZRK nolēma atlikt jautājuma izskatīšanu līdz nākošajai HZRK sēdei, lūdzot iesniegt Zāļu valsts aģentūrā reģistrācijas apliecības īpašnieka lūgumu izslēgt zāles no Latvijas Zāļu reģistra

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas
komisijas priekšsēdētājs profesors
I.Purviņš