

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Tot'hema 5mg/0,07mg/0,133mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Laboratoire Innotech International, Francija	98-0690	II tipa izmaiņas: gatavā produkta uzglabāšanas laika un nosacījumu maiņa (bija: 3 gadi, zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi; būs: 2 gadi, uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)
2	Corneregel 50 mg/g eye gel Acu gels 50 mg/g	Dr. Gerhard Mann- Pharm. Fabrik GmbH, Vācija	03-0560	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošās)
3	Dopamin Carino C 200 mg/10 ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūzijas šķīduma pagatavošanai 200 mg/10 ml	Carinopharm GmbH, Vācija	00-0342	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos - ražotāja, kas atbild par sērijas izlaidi, aizstāšana, bez sērijas pārbaudes (mainās no Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija, uz Wülfing Pharma GmbH, Vācija)
4	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N10	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0445	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Actavis UK Ltd, Lielbritānija (bija: Alpharma Ltd., Lielbritānija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
5	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N30	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0446	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Actavis UK Ltd, Lielbritānija (bija: Alpharma Ltd., Lielbritānija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
6	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N10	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0445	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa (no Delta Ltd, Islande, uz Actavis hf, Islande); (p.8b2) pievienots ražotājs, atbildīgais par sērijas izlaidi, ar sēriju pārbaudi (Actavis Ltd, Malta) (izrietošās); (p.8b2) pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sēriju izlaidi, ar sēriju pārbaudi (Actavis UK Ltd, Lielbritānija); IB tipa izmaiņas: (p.7c) pievienots galaprodukta ražotājs visām ražošanas operācijām, izņemot sēriju izlaidi (Actavis Ltd, Malta)
7	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N30	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0446	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa (no Delta Ltd, Islande, uz Actavis hf, Islande); (p.8b2) pievienots ražotājs, atbildīgais par sērijas izlaidi, ar sēriju pārbaudi (Actavis Ltd, Malta) (izrietošās); (p.8b2) pievienots ražotājs, kas atbildīgs par sēriju izlaidi, ar sēriju pārbaudi (Actavis UK Ltd, Lielbritānija); IB tipa izmaiņas: (p.7c) pievienots galaprodukta ražotājs visām ražošanas operācijām, izņemot sēriju izlaidi (Actavis Ltd, Malta)
8	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N10	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0445	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem, vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievrojuma/šķēlējlīnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu (izmaiņas tabletes iespaidumā – uz tabletes virsmas burts „L”)
9	Loradon 10mg tablets Tabletes pa 10 mg N30	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0446	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem, vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievrojuma/šķēlējlīnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu (izmaiņas tabletes iespaidumā – uz tabletes virsmas burts „L”)
10	Strepsils Vitamin C 1,2 mg/0,6 mg/100 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Reckitt Benckiser Healthcare (Poland) Sp.z o.o., Polija	01-0356	IA tipa izmaiņas: (p.3) aktīvās vielas nosaukuma izmaiņas latīņu valodā (no Dichlorbenzylīi alcoholum uz Alcohol 2,4 - dichlorobenzylīcus; II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošās)

1	2	3	4	5
11	Strepsils Menthol & Eucalyptus 1,2 mg/0,6 mg/8 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Reckitt Benckiser Healthcare (Poland) Sp.z o.o., Polija	01-0359	IA tipa izmaiņas: (p.3) aktīvās vielas nosaukuma izmaiņas latīņu valodā (no Dichlorbenzylīi alcoholum uz Alcohol 2,4 - dichlorobenzylīcus; II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošās)
12	Strepsils Honey & Lemon 1,2 mg/0,6 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Reckitt Benckiser Healthcare (Poland) Sp.z o.o., Polija	01-0357	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošās)
13	Lanvexin 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0073	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā, Čehijā, Igaunijā, Lietuvā, Ungārijā, Slovākijā, Polijā; IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija; Gerot Pharmazeutika GmbH, Austrija - tikai Ungārijā un Polijā); (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās);(p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā - izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu (2 jauni iepakojuma lielumi - 56 kapsulas iepakotas blisteros, 60 kapsulas iepakotas blisteros)

1	2	3	4	5
14	Lanvexin 37,5 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0071	<p>IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā, Čehijā, Igaunijā, Lietuvā, Ungārijā, Slovākijā, Polijā; IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija; Gerot Pharmazeutika GmbH, Austrija - tikai Ungārijā un Polijā); (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā - izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu (2 jauni iepakojuma lielumi - 56 kapsulas iepakotas blisteros, 60 kapsulas iepakotas blisteros)</p>

1	2	3	4	5
15	Lanvexin 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0072	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā, Čehijā, Igaunijā, Lietuvā, Ungārijā, Slovākijā, Polijā; IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija; Gerot Pharmazeutika GmbH, Austrija - tikai Ungārijā un Polijā); (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā - izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu (2 jauni iepakojuma lielumi - 56 kapsulas iepakotas blisteros, 60 kapsulas iepakotas blisteros)
16	Pangrol 10000 U gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	98-0159	II tipa izmaiņas: primārā iepakojuma materiāla maiņa
17	Nicorette Mint Gum 2 mg medicated chewing gum Ārstnieciskā košļājamā gumija pa 2 mg	McNeil AB, Zviedrija	95-0259	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)

1	2	3	4	5
18	Nicorette Mint Gum 4 mg medicated chewing gum Ārstnieciskā košļājamā gumija pa 4 mg	McNeil AB, Zviedrija	00-1124	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)
19	Nicorette Freshfruit Gum 2 mg medicated chewing gum Ārstnieciskā košļājamā gumija 2 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0062	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)
20	Nicorette Freshfruit Gum 4 mg medicated chewing gum Ārstnieciskā košļājamā gumija 4 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0063	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)
21	Nicorette Freshmint Gum 2 mg Ārstnieciskā košļājamā gumija	McNeil AB, Zviedrija	04-0424	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)
22	Nicorette Freshmint Gum 4 mg Ārstnieciskā košļājamā gumija	McNeil AB, Zviedrija	04-0425	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; Pfizer Esbjerg A/S, Dānija; būs: McNeil AB, Zviedrija; McNeil Esbjerg A/S, Dānija)
23	Nicorette patch 10 mg/16 h transdermal patch Transdermālais plāksteris 10 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	00-1194	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)

1	2	3	4	5
24	Nicorette patch 15 mg/16 h transdermal patch Transdermālais plāksteris 15 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	00-1195	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)
25	Nicorette patch 5 mg/16 h transdermal patch Transdermālais plāksteris 5 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	95-0258	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)
26	Nicorette patch SET 10 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 10 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0133	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)
27	Nicorette patch SET 15 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 15 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0134	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)
28	Nicorette patch SET 25 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 25 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0135	II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz McNeil AB, Zviedrija (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (bija: Pfizer Health AB, Zviedrija; būs: McNeil AB, Zviedrija)
29	OLYNTH HA 0,05 % Nasal Spray without Preservatives Deguna aerosols, šķīdums 0,05 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0022	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
30	OLYNTH HA 0,1 % Nasal Spray without Preservatives Deguna aerosols, šķīdums 0,1 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0023	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)

1	2	3	4	5
31	Semprex 8 mg capsules Kapsulas pa 8 mg	McNeil Products Limited, Lielbritānija	99-0725	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
32	Calgel gel Gels	McNeil Products Limited, Lielbritānija	00-0249	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
33	Actifed Expectorant Šķīdums iekšķīgai lietošanai	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0625	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
34	Actifed syrup Šķīdums iekšķīgai lietošanai	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0624	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
35	Actifed tablets Tabletes	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0623	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija)
36	Ben-Gay Extra Strength Sports Krēms	McNeil Products Limited, Lielbritānija	97-0039	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija); (p.5) gatavā produkta ražotāja, kas atbilst par sērijas izlaidi, nosaukuma maiņa uz McNeil Manufacturing, Francija (bija: Pfizer PGM, Francija)
37	Ben-Gay pain relieving rub cream Krēms	McNeil Products Limited, Lielbritānija	97-0086	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz McNeil Products Limited, Lielbritānija (bija: Pfizer Consumer Healthcare, Lielbritānija); (p.5) gatavā produkta ražotāja, kas atbilst par sērijas izlaidi, nosaukuma maiņa uz McNeil Manufacturing, Francija (bija: Pfizer PGM, Francija)
38	Angeliq 1 mg/2 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0094	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Bayer Schering Pharma AG, Vācija (bija: Schering AG, Vācija)

1	2	3	4	5
39	Retabolil 50 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 50 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	97-0139	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Gedeon Richter Plc., Ungārija (bija: Chemical Works of Gedeon Richter Ltd., Ungārija) (izrietošās)
40	Cavinton 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	96-0629	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Gedeon Richter Plc., Ungārija (bija: Gedeon Richter Ltd., Ungārija) (izrietošās)
41	Suprastin Tabletes pa 25 mg	Egis Pharmaceuticals PLC., Ungārija	99-0359	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC., Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcija noformēta atbilstoši ES valstīs pieņemtajai standartformai
42	Futura Fish Oil 1000 Kapsulas	Axellus A/S, Dānija	99-0355	IA tipa izmaiņas: (p.5) galaprodukta ražotāja nosaukuma maiņa uz Axellus A/S, Dānija (bija: Dansk Droge A/S, Dānija) (izrietošās)
43	Futura Fish Oil 1000 Kapsulas	Axellus A/S, Dānija	99-0355	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā; jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu; nelielas izmaiņas galaprodukta sastāvā (aktīvā viela - bija: Piscis oleum omega-3 acidis abundans; Alfa-Tocopherolum; būs: Piscis oleum omega-3 acidis abundans)
44	Alkeran 50 mg Injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0400	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health Inc., ASV, uz Catalent Pharma Solutions LLC, ASV); II tipa izmaiņas: gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana - izmaiņas sērijas apjomā, nelielas izmaiņas ražošanas procesā un ražošanas laikā veiktajā kontrolē (ražošana un primārā iepakojšana - The Wellcome Foundation Ltd., Anglija, tiek nomainīts uz GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A., Itālija; sekundārā iepakojšanas vieta un sērijas izlaide - svītrots ražotājs The Wellcome Foundation Ltd., Anglija)

1	2	3	4	5
45	Yasminelle 0,02 mg/3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,02 mg/3,0 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	06-0161	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Schering AG uz Bayer Schering Pharma AG)
46	Aliane 0,02 mg/3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,02 mg/3,0 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	06-0162	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā; aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Schering AG uz Bayer Schering Pharma AG)
47	Torasemid HEXAL 100 mg Tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Hexal Pharma GmbH, Vācija, uz Arevipharma GmbH, Vācija)
48	Torasemid HEXAL 200 mg Tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Hexal Pharma GmbH, Vācija, uz Arevipharma GmbH, Vācija)
49	Torasemid HEXAL 50 mg Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Hexal Pharma GmbH, Vācija, uz Arevipharma GmbH, Vācija)
50	MoxonidinHexal 0,2 Apvalkotās tabletes pa 0,2 mg	Hexal AG, Vācija	04-0121	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana – 3 ražošanas vietas (iepakošanas vieta - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas pārbaudi - Microchem Laboratories Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.
51	MoxonidinHexal 0,3 Apvalkotās tabletes pa 0,3 mg	Hexal AG, Vācija	04-0122	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana – 3 ražošanas vietas (iepakošanas vieta - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas pārbaudi - Microchem Laboratories Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.

1	2	3	4	5
52	MoxonidinHexal 0,4 Apvalkotās tabletes pa 0,4 mg	Hexal AG, Vācija	04-0123	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana – 3 ražošanas vietas (iepakojšanas vieta - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas pārbaudi - Microchem Laboratories Ltd.; ražotājs, kas atbildīgs par sērijas izlaidi - Sofarimex-Ind. Quimica e Farmaceutica Lda.; Millmount Healthcare Ltd.
53	Nexium 40 mg powder for solution for injection and infusion Pulveris injekciju un infusiju šķīduma pagatavošanai 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	05-0054	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (sekundārā pakojšana un ražošanas vieta gatavajam produktam - AstraZeneca Monts, Francija) IB izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; II tipa izmaiņas: gatavā produkta (esomeprazole sodium) sērijas apjoma izmaiņas
54	Pamol 500 Tabletes pa 500 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	03-0430	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (svītrots aktīvās vielas ražotājs Mallinckrodt Chemicals Inc., ASV); (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (divi ražotāji - Sri Krishna Pharmaceuticals Limited, Indija, un Rhodia Operations SAS, Francija); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – jaunas sērijas pārbaudes (testēšanas) vietas iesaistīšana (izrietošās) - Nycomed Oranienburg GmbH, Vācija; IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Nycomed Oranienburg GmbH, Vācija)

1	2	3	4	5
55	Flixotide Inhalators 125 µg Dozēts aerosols 125 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0134	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija) - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
56	Flixotide Inhalators 250 µg Dozēts aerosols 250 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0135	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija) - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
57	Flixotide Inhalators 50 µg Dozēts aerosols 50 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0133	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija; Glaxo Wellcome Production, Francija) - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi (Glaxo Wellcome S.A., Spānija; Glaxo Wellcome Production, Francija); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
58	Betahistin Actavis 16 mg tablets Tabletes pa 16 mg	Actavis Group hf, Islande	06-0220	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Actavis BV, Nīderlande)
59	Betahistin Actavis 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Actavis Group hf, Islande	06-0219	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Actavis BV, Nīderlande)

1	2	3	4	5
60	Lekoklar 250 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0149	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no SC Lek Pharma Tech SRL, Rumānija, uz SC Sandoz SRL, Rumānija)
61	Lekoklar 500 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0150	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no SC Lek Pharma Tech SRL, Rumānija, uz SC Sandoz SRL, Rumānija)
62	Zeldox 20 mg/ml powder and solvent for solution for injection Liofilizēts pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0305	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta – jauna ražotāja iekļaušana (Pfizer Ireland Pharmaceuticals, Īrija)
63	Nalbuphin OrPha 10 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 mg/ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0393	IA tipa izmaiņas: (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību ; (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (G.L. Pharma GmbH, Austrija)
64	Arcoxia 120 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 120 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0005	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Merck Sharp & Dohme Puerto Rico Ltd uz Merck Sharp & Dohme Quimica De Puerto Rico Ltd)
65	Arcoxia 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	07-0353	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Merck Sharp & Dohme Puerto Rico Ltd uz Merck Sharp & Dohme Quimica De Puerto Rico Ltd)

1	2	3	4	5
66	Arcoxia 60 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 60 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0003	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Merck Sharp & Dohme Puerto Rico Ltd uz Merck Sharp & Dohme Quimica De Puerto Rico Ltd)
67	Arcoxia 90 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 90 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0004	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Merck Sharp & Dohme Puerto Rico Ltd uz Merck Sharp & Dohme Quimica De Puerto Rico Ltd)
68	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija) (izrietošās)
69	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija) (izrietošās)

1	2	3	4	5
70	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Pharma-Pack Pharmaceutical Manufacturing and Servicing Ltd., Ungārija) (izrietošās)
71	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija) (izrietošās)
72	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija) (izrietošās)
73	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Aflofarm Fabryka Lekow Sp.z.o.o., Polija) (izrietošās)

1	2	3	4	5
74	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande) (izrietošās)
75	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande) (izrietošās)
76	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack Boskoop B.V., Nīderlande) (izrietošās)
77	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack B.V., Nīderlande) (izrietošās)

1	2	3	4	5
78	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack B.V., Nīderlande) (izrietošās)
79	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - primārā iepakojšanas vieta, cietās zāļu formas (TjoaPack B.V., Nīderlande); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (TjoaPack B.V., Nīderlande) (izrietošās)
80	Diclorapid 75 mg gastro- resistant capsules, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 75 mg	PharmaSwiss Latvia, Latvija	06-0184	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņas (mainās no Astellas Pharma GmbH, Vācija, uz Temmler Werke GmbH, Vācija); (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (četras izmaiņas); (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai - izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (aktīvā viela); IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā; II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laika specifikācijā - izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā (mainās no 60 mēnešiem uz 48 mēnešiem); atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Unique Chemicals, Indija)

1	2	3	4	5
81	Ketonal 2,5 % gel Gels 2,5 %	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0242	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Salutas Pharma GmbH, Vācija); IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana – ar sērijas pārbaudi (Salutas Pharma GmbH, Vācija) (izrietošās)
82	Elantan long 50 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 50 mg	Schwarz Pharma AG, Vācija	00-0229	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana – bez sērijas pārbaudes (mainās no Schwarz Pharma AG, Vācija, uz SIA ELVIM, Latvija)
83	Ketanov 30 mg/ ml Šķīdums injekcijām 30 mg/ ml	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	98-0621	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē: ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana – ar sērijas pārbaudi (mainās no Ranbaxy Ireland Ltd., Īrija, uz Terapia SA, Rumānija)
84	Zyvoxid 2 mg/ ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 2 mg/ ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0288	IB tipa izmaiņas: (p.7c) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Pfizer Pharmaceuticals LLC, Puerto Riko); (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
85	Persen Apvalkotās tabletes	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0710	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – jauna primārās iepakojšanas vieta cietajām zāļu formām (tabletēm) - Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (izrietošās) - Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija; II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
86	Gabitril 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	01-0433	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Almac Pharma Services, Lielbritānija)

1	2	3	4	5
87	Gabitril 15 mg film-coated tablets Apvilkotās tabletes pa 15 mg	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	01-0434	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Almac Pharma Services, Lielbritānija)
88	Gabitril 5 mg film-coated tablets Apvilkotās tabletes pa 5 mg	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	01-0432	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Almac Pharma Services, Lielbritānija)
89	Nexium 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0076	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrotšana (AstraZeneca Monts, Francija)
90	Nexium 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0077	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrotšana (AstraZeneca Monts, Francija)
91	Decapeptyl Depot Mikrokapsulas injekcijām + šķīdums suspensijas pagatavošanai pa 3,75 mg	Ferring Läkkeet Oy, Somija	97-0642	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (Ferring International Center SA, Šveice)
92	Lidocaine-Grindeks 20 mg/ml šķīdums injekcijām Šķīdums injekcijām 20 mg/ml	AS "Grindeks", Latvija	00-0405	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, visās pārējās ražošanas operācijās, izņemot sērijas izlaidi (Hoechst - Biotika, SPOL.S.R.O., Slovākija)
93	Betahistin Actavis 16 mg tablets Tabletes pa 16 mg	Actavis Group hf, Islande	06-0220	IA tipa izmaiņas:(p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Cardinal Health 405 GmbH, Vācija, uz Catalent Germany Scorndorf GmbH, Vācija)
94	Betahistin Actavis 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Actavis Group hf, Islande	06-0219	IA tipa izmaiņas:(p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma izmaiņas (no Cardinal Health 405 GmbH, Vācija, uz Catalent Germany Scorndorf GmbH, Vācija)

1	2	3	4	5
95	Aleptolan 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0053	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
96	Aleptolan 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0054	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
97	Aleptolan 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0055	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: primārā iepakojšanas vieta – cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija); (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas: palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā

1	2	3	4	5
98	Aleptolan 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0056	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: primārā iepakojuma vieta – cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija); (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas: palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
99	Aleptolan 3 mg film-coated tablets apvalkotās tabletes pa 3 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0057	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: primārā iepakojuma vieta – cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā

1	2	3	4	5
100	Aleptolan 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0058	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā: primārā iepakojuma vieta – cietās zāļu formas (G.L.Pharma GmbH, Austrija); (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (G.L.Pharma GmbH, Austrija) (izrietošās); (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
101	Aleptolan 6 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0059	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
102	Aleptolan 8 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0060	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Čehijā
103	De-Nol 120 mg tablets Tabletes pa 120 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	00-0261	IA tipa izmaiņas: (p.7a1) gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – primārā iepakojuma vieta – cietās zāļu formas (Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande); (p.36) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa – pārējās zāļu formas; IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā

1	2	3	4	5
104	Diacarb 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0205	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, primārā iepakojuma vieta, cietās zāļu formas (Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija)- izrietošās; (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana (Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija) - izrietošās; (p.31a) izmaiņas ierobežojumos, kurus piemēro zāļu ražošanas laikā - stingrāku ražošanas procesu ierobežojumu noteikšana; (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - samazinās līdz 10 reizēm - izrietošās; (p.36b) iepakojuma formas vai izmēra maiņa - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, izņemot sērijas izlaidi (Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija); (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā

1	2	3	4	5
105	Flosin 0,4 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	06-0031	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - jauna primārās iepakojšanas vieta cietajām zāļu formām (kapsulām) - A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Itālija; (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – jauna sekundārās iepakojšanas vieta visu veidu zāļu formām - A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Itālija (izrietošās); (p.8b1) izmaiņas sērijas izlaidis nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi pievienošana – bez sērijas pārbaudes - A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Itālija (izrietošās); (p.8a) izmaiņas sērijas izlaidis nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – jaunas sērijas pārbaudes (testēšanas) vietas iesaistīšana - A.Menarini Manufacturing Logistics and Services S.r.l., Itālija; (p.8a) izmaiņas sērijas izlaidis nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – jaunas sērijas pārbaudes (testēšanas) vietas iesaistīšana - Dompe pha.r.ma s.r.l., Itālija; (p.7b1) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas pievienošana visā ražošanas procesā – jaunas primārās iepakojšanas vieta cietajām zāļu formām (kapsulām) - Menarini - von Heyden GmbH, Vācija; (p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas
106	Mildronāts 0,5 g/5 ml šķīdums injekcijām Šķīdums injekcijām	AS Grindeks, Latvija	98-0259	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Hoechst - Biotika, SPOL.S.R.O., Slovākija)
107	Hiberix Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0195	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Chiron Behring GmbH & Co.KG, Vācija, uz Novartis Vaccines and Diagnostic GmbH & Co.KG, Vācija)

1	2	3	4	5
108	Heviran 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0446	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas pievienošana visā ražošanas procesā vai tā daļā – pievienota jauna sekundārās iepakojšanas vieta (NORFACHEMA, Lietuva); (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa; (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (izrietošās)
109	Heviran 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0447	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas pievienošana visā ražošanas procesā vai tā daļā – pievienota jauna sekundārās iepakojšanas vieta (NORFACHEMA, Lietuva)
110	Heviran 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0448	IA tipa izmaiņas: (p.7a) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas pievienošana visā ražošanas procesā vai tā daļā – pievienota jauna sekundārās iepakojšanas vieta (NORFACHEMA, Lietuva); (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra maiņa; (p.41a) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprinātu iepakojuma lielumu (izrietošās)
111	Thymoglobuline 25 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 25 mg	Genzyme Europe B.V., Nīderlande	96-0045	II tipa izmaiņas: jauns galaprodukta ražotājs - visas ražošanas operācija, izņemot sērijas izlaidi, - Genzyme Ireland Ltd., Īrija (bija: Sanofi Aventis, Francija)
112	Doloproct 1 mg/40 mg supozitoriji Supozitoriji	Intendis GmbH, Vācija	05-0258	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Bayer Schering Pharma AG, Vācija (bija: Schering AG, Vācija)
113	Ranomax 0,4 mg prolonged release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	06-0275	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (tai skaitā aktīvās vielas, starpprodukta vai gatavā produkta, iepakojšanas vietas, par sērijas izlaidi atbildīgā ražotāja vietas, ražošanas vietas, kur notiek sērijas pārbaude) - Ranbaxy Laboratories Limited Phase - III, Industrial Area, S.A.S. Nagar - 160055, Indija

1	2	3	4	5
114	Glucotrol XL 10 mg Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0340	IB tipa izmaiņas; (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Pfizer Pharmaceuticals LLC, Puertoriko)
115	Glucotrol XL 5 mg Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	98-0341	IB tipa izmaiņas; (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi (Pfizer Pharmaceuticals LLC, Puertoriko)
116	Amlocard B 10 mg tablets Tablets pa 10mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IA tipa izmaiņas: (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām Itālijā
117	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IA tipa izmaiņas: (p.7a) jaunas gatavā produkta ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā - sekundārā iepakojuma vieta visu veidu zāļu formām Itālijā
118	Klacid SR 500 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	98-0691	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Abbott Pharmaceuticals PR Ltd, Puerto Riko)
119	Lipanthyl 200 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 200 mg	Laboratoires Fournier S.A., Francija	97-0309	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Synkem, Francija)
120	Arcoxia 120 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 120 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0005	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu (Tosylate Salt) ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta: jauns ražotājs (jauna ražotāja iekļaušana - Lonza AG, Šveice)
121	Arcoxia 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	07-0353	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu (Tosylate Salt) ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta: jauns ražotājs (jauna ražotāja iekļaušana - Lonza AG, Šveice)

1	2	3	4	5
122	Arcoxia 60 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 60 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0003	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu (Tosylate Salt) ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta: jauns ražotājs (jauna ražotāja iekļaušana - Lonza AG, Šveice)
123	Arcoxia 90 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 90 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0004	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu (Tosylate Salt) ražotāju, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta: jauns ražotājs (jauna ražotāja iekļaušana - Lonza AG, Šveice)
124	Metoprogamma 200 mg retard tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	01-0061	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Esteve Quimica SA, Spānija)
125	Vamin Glucose solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	01-0250	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (Threoninum, Tirozinum); (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Threoninum); IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Threoninum, Tirozinum, Isoleucinum)
126	Aminoplasmal B.Braun 10% E solution for infusion Šķīdums infūzijām 10 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	05-0373	II tipa izmaiņas: atjaunota galaprodukta specifikācija
127	Aminoplasmal B.Braun 10% solution for infusion Šķīdums infūzijām 10 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	05-0374	II tipa izmaiņas: atjaunota galaprodukta specifikācija
128	Aminoplasmal B.Braun 5% E solution for infusion Šķīdums infūzijām 5 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	05-0372	II tipa izmaiņas: atjaunota galaprodukta specifikācija

1	2	3	4	5
129	Cataflam 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0168	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (modulis 3.2.S.)
130	Voltaren 100 mg suppositories Supozitoriji pa 100 mg	Novartis Finland Oy, Somija	01-0260	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (modulis 3.2.S.)
131	Voltaren 50 mg suppositories Supozitoriji pa 50 mg	Novartis Finland Oy, Somija	01-0259	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (modulis 3.2.S.)
132	Normostad 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0300	II tipa izmaiņas: aktīvās vielas DMF no ražotāja Cipla Ltd., Indija, tiek aizstāts ar Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu
133	Normostad 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0299	II tipa izmaiņas: aktīvās vielas DMF no ražotāja Cipla Ltd., Indija, tiek aizstāts ar Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu
134	Euthyrox 100 mcg tablets Tabletes pa 100 mkg	Merck KgaA, Vācija	96-0325	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, jauna pārbaudes metode
135	CosmoFer 50 mg/ml solution for injection and infusion Šķīdums infūzijām un injekcijām	Pharmacosmos A/S, Dānija	07-0132	II tipa izmaiņas: atjaunots aktīvās vielas DMF
136	Zyrtec 10 mg/ ml Pilieni iekšķīgai lietošanai 10 mg/ ml	UCB Pharma Oy, Somija	98-0730	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas ieviešanu
137	Zyrtec 1 mg/ ml Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ ml	UCB Pharma Oy, Somija	98-0791	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas ieviešanu
138	Livial 2,5 mg Tabletes pa 2,5 mg	N.V. Organon, Nīderlande	98-0299	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskajās aktīvai vielai (Tibolone)

1	2	3	4	5
139	Sumamed 125 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 125 mg	SIA Pliva, Latvija	94-0228	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi - pārbaudes metodes aizstāšana; (p.37b) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā - jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana (divas izmaiņas)
140	Fluorouracil-Teva 50 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 250 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0768	IB tipa izmaiņas: (p.36a) iepakojuma izmēra maiņa, sterilās zāļu formas
141	Valerian tincture Valentis 1:5 oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 1:5	UAB "Valentis", Lietuva	07-0123	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē; (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
142	Diphereline 11,25 mg powder and solvent for suspension for injection Pulveris un šķīdinātājs i.m. injekciju suspensijas pagatavošanai (3 mēnešus ilgstošas darbības) - 11,25 mg/flakonā	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	03-0240	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla pārbaudes metodēs, pārbaudes metodes pievienošana (divas izmaiņas)
143	Diphereline 11,25 mg powder and solvent for suspension for injection Pulveris un šķīdinātājs i.m. injekciju suspensijas pagatavošanai (3 mēnešus ilgstošas darbības) - 11,25 mg/flakonā	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	03-0240	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) mainās gatavā produkta uzglabāšanas laiks (iepakots pārdošanai) no 36 mēnešiem uz 60 mēnešiem

1	2	3	4	5
144	Diphereline 11,25 mg powder and solvent for suspension for injection Pulveris un šķīdinātājs i.m. injekciju suspensijas pagatavošanai (3 mēnešus ilgstošas darbības) - 11,25 mg/flakonā	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	03-0240	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskajā
145	Diphereline 3,75 mg Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai (i.m.), (ilgstošas darbības formā)	Beaufour Ipsen International, Francija	98-0005	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) mainās gatavā produkta uzglabāšanas laiks (iepakots pārdošanai) no 36 mēnešiem uz 60 mēnešiem
146	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas Farmakopejā neiekļautu vielu specifiskajā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai - palīgviela (Citric acid monohydrate)
147	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – aktīvā viela (Fluocinoloni acetonidum)
148	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Trolamine)
149	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Propylene glycol)
150	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Methyl parahydroxybenzoate)

1	2	3	4	5
151	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Ethanol)
152	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Propyl parahydroxybenzoate)
153	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela (Disodium edetate)
154	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē (metodes aizstāšana) - jauna mikrobioloģiskās tīrības pārbaudes metode
155	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IB tipa izmaiņas: (p.26b) izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijā – jauna pārbaudes parametra pievienošana
156	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē (metodes pievienošana) - hromatogrāfiskās tīrības pārbaudes metode; (p.37b) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana (izrietošās)
157	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (aktīvās vielas kvalitatīvais saturs - HPLC); (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana (izrietošās)
158	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana (Propyl parahydroxybenzoate)

1	2	3	4	5
159	Flucinar Gels 0,25 mg/ 1 g	Pharmaceutical Works Jelfa S.A., Polija	97-0480	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana (Methyl parahydroxybenzoate)
160	Fentanyl Sandoz 100 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 100 mikrogrami/ stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0036	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Ungārijā
161	Fentanyl Sandoz 25 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 25 mikrogrami/stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0033	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Ungārijā
162	Fentanyl Sandoz 50 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 50 mikrogrami/stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0034	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Ungārijā
163	Fentanyl Sandoz 100 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 100 mikrogrami/ stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0036	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)
164	Fentanyl Sandoz 25 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 25 mikrogrami/stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0033	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)

1	2	3	4	5
165	Fentanyl Sandoz 50 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris Transdermāls plāksteris 50 mikrogrami/stundā	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0034	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)
166	Sotagamma 160 mg tablets Tabletes pa 160 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	00-1088	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
167	Sandostatin LAR 30 mg powder and solvent for suspension for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai 30 mg	Novartis Finland Oy, Somija	98-0430	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
168	Indivina 1 mg/2,5 mg tablets Tabletes pa 1 mg/2,5 mg	Orion Corporation, Somija	01-0291	II tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (medroksiprogesterona acetāts) no pašreiz apstiprināta ražotāja; izmaiņas aktīvās vielas atkārotas pārbaudes laikā; izmaiņas, kas izdarāmas aktīvās vielas specifikācijā, lai panāktu atbilstību aktīvās vielas Eiropas farmakopejas monogrāfijai
169	Indivina 1 mg/5 mg tablets Tabletes pa 1 mg/5 mg	Orion Corporation, Somija	01-0292	II tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (medroksiprogesterona acetāts) no pašreiz apstiprināta ražotāja; izmaiņas aktīvās vielas atkārotas pārbaudes laikā; izmaiņas, kas izdarāmas aktīvās vielas specifikācijā, lai panāktu atbilstību aktīvās vielas Eiropas farmakopejas monogrāfijai
170	Indivina 2 mg/5 mg tablets Tabletes pa 2 mg/5 mg	Orion Corporation, Somija	01-0293	II tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (medroksiprogesterona acetāts) no pašreiz apstiprināta ražotāja; izmaiņas aktīvās vielas atkārotas pārbaudes laikā; izmaiņas, kas izdarāmas aktīvās vielas specifikācijā, lai panāktu atbilstību aktīvās vielas Eiropas farmakopejas monogrāfijai

1	2	3	4	5
171	Divina tablets Tabletes	Orion Corporation, Somija	00-0518	II tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (medroksiprogesterona acetāts) no pašreiz apstiprināta ražotāja; izmaiņas aktīvās vielas atkārotas pārbaudes laikā; izmaiņas, kas izdarāmas aktīvās vielas specifikācijā, lai panāktu atbilstību aktīvās vielas Eiropas farmakopejas monogrāfijai
172	Lamisil Uno 1 % cutaneous solution Uz ādas lietojams šķīdums 1 %	Novartis Finland Oy, Somija	06-0178	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā un Austrijā
173	Nitrofungin Šķīdums 0,25 g/ 25 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0328	IB tipa izmaiņas: (p.30b) izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponentu piegādātāju (aizstāšana) (ja minēts dokumentācijā), izņemot dozētas devas inhalatora krājtelpas – piegādātāja aizstāšana
174	Stopangin spray Aerosols	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0049	IB tipa izmaiņas: (p.30b) izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponentu piegādātāju (aizstāšana) (ja minēts dokumentācijā), izņemot dozētas devas inhalatora krājtelpas – piegādātāja aizstāšana
175	Hyzaar 50 mg/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg/12,5 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	01-0029	IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu ražotāju, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta – izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta ražotāja atrašanās vietu (jaunas vietas iekļaušana)
176	Fortzaar Apvalkotās tabletes pa 100 mg/25 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	04-0232	IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu ražotāju, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta – izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta ražotāja atrašanās vietu (jaunas vietas iekļaušana)
177	Cozaar 100 mg Apvalkotās tabletes pa 100 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	04-0343	IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu ražotāju, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta – izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta ražotāja atrašanās vietu (jaunas vietas iekļaušana)

1	2	3	4	5
178	Cozaar 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	96-0155	IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantoto starpproduktu ražotāju, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta – izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta ražotāja atrašanās vietu (jaunas vietas iekļaušana)
179	Arcoxia 120 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 120 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0005	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
180	Arcoxia 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	07-0353	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
181	Arcoxia 60 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 60 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0003	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
182	Arcoxia 90 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 90 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	03-0004	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
183	Novo-Passit film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0781	IB tipa izmaiņas: (p.19b) palīgvielas specifikācijas izmaiņas – jauna pārbaudes parametra pievienošana specifikācijai
184	Accuzide 20 mg/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg/12,5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0280	II tipa izmaiņas: izmaiņas kvalitātes specifikācijā gatavā produkta ražošanas laikā
185	Thrombo ASS 75 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 75 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0318	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (iepakošanas dizains)

1	2	3	4	5
186	Visipaque 150 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 150 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0187	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
187	Visipaque 270 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 270 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0188	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
188	Visipaque 320 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 320 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0189	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
189	Visipaque 150 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 150 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0187	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
190	Visipaque 270 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 270 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0188	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
191	Visipaque 320 mg I/ml Šķīdums injekcijām pa 320 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0189	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
192	Omniscan Šķīdums injekcijām 0,5 mmol/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0139	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
193	Kytril 1 mg film-coated tablets Tabletes pa 1 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0326	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela
194	Kytril 1 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Roche Latvija SIA, Latvija	01-0325	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela

1	2	3	4	5
195	Omnipaque 180 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 180 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	94-0006	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (divas izmaiņas); IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela; (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs: citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes pievienošanu (izrietošās)
196	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (divas izmaiņas); IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela; (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs: citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes pievienošanu (izrietošās)
197	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (divas izmaiņas); IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela; (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs: citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes pievienošanu (izrietošās)

1	2	3	4	5
198	Omnipaque 350 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 350 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs - nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē (divas izmaiņas); IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijās, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai – aktīvā viela; (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs: citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes pievienošanu (izrietošās)
199	Omnipaque 180 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 180 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	94-0006	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
200	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
201	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
202	Omnipaque 350 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 350 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
203	Omnipaque 180 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 180 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	94-0006	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
204	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode
205	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – alternatīva identifikācijas metode

1	2	3	4	5
206	Omnipaque 350 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 350 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskajā – alternatīva identifikācijas metode
207	Kventiax 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0232	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi (slovēņu valodā ar uzlīmi latviešu valodā)
208	Quetirel 200 mg film-coated tablets apvalkotās tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0249	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
209	Boostrix Polio suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0239	II tipa izmaiņas: starpstadiju kontroles specifiskās pārskatīšana un klasificēšana GSK Bio ražotājam aculārajam pertussis (Pa) antigēnam
210	Boostrix Polio suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0238	II tipa izmaiņas: starpstadiju kontroles specifiskās pārskatīšana un klasificēšana GSK Bio ražotājam aculārajam pertussis (Pa) antigēnam
211	Boostrix suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0237	II tipa izmaiņas: starpstadiju kontroles specifiskās pārskatīšana un klasificēšana GSK Bio ražotājam aculārajam pertussis (Pa) antigēnam
212	Boostrix suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0236	II tipa izmaiņas: starpstadiju kontroles specifiskās pārskatīšana un klasificēšana GSK Bio ražotājam aculārajam pertussis (Pa) antigēnam
213	Solu-Medrol 1000 mg Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1000 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	03-0513	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galprodukta specifiskajā – stingrāku specifiskās limitu noteikšana (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas galprodukta pārbaudes metodēs – metodes aizstāšana
214	Cefzil 250 mg Tabletes pa 250 mg	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	99-0341	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskajā (sērijas apjoma)

1	2	3	4	5
215	Cefzil 250 mg/ 5 ml Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 250 mg/ 5ml	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	99-0437	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā (sērijas apjoma)
216	Cefzil 500 mg Tabletes pa 500 mg	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	99-0342	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā (sērijas apjoma)
217	Upsavit Vitamin C 1 g Putojošās tabletes pa 1 g	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0447	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
218	Stoptussin tablets Tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0048	IB tipa izmaiņas: (p.19b) palīgvielas specifiskācijas izmaiņas – stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana
219	Losartan PLIVA 50 mg/12,5 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg/12,5 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0209	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
220	Zindaclin 1% Gel Gels 1 %	Crawford Healthcare Ltd, Lielbritānija	05-0038	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Uquifa Italia S.p.A., Itālija); IB tipa izmaiņas: (p.12b1) izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā – jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvajai vielai
221	Climara 25 micrograms/24 hours transdermal patch Transdermāls plāksteris	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0195	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
222	Zoxon 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0095	IB tipa izmaiņas: (p.25a) izmaiņas iepriekš Eiropas Farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai – aktīvajai vielai
223	Zoxon 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0096	IB tipa izmaiņas: (p.25a) izmaiņas iepriekš Eiropas Farmakopejā neiekļautu vielu specifiskācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai – aktīvajai vielai

1	2	3	4	5
224	Zoxon 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Zentiva a.s., Čehija	01-0097	IB tipa izmaiņas: (p.25a) izmaiņas iepriekš Eiropas Farmakopejā neiekļautu vielu specifikācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas Farmakopejai – aktīvajai vielai
225	Ecosal 0,1 mg/dose pressurised inhalation, suspension Aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija 0,1 mg/devā	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	02-0186	IB tipa izmaiņas: (p.37b) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā - jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana
226	Ecosal 0,1 mg/dose pressurised inhalation, suspension Aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija 0,1 mg/devā	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	02-0186	IB tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā: stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
227	Novo-Passit Šķīdums	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Rhodia Operations SAS, Francija)
228	Novo-Passit film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0781	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) – no pašreiz apstiprināta ražotāja (Rhodia Operations SAS, Francija)
229	Jox aerosols izsmidzināšanai mutes dobumā Aerosols	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0095	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu (PE pudeles) piegādātāja maiņa, izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelpas - piegādātāja aizstāšana
230	Cetirizin Actavis Tablets 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg, N10	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0294	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta primārā iepakojuma kvalitatīvo sastāvu – pārējās zāļu formas

1	2	3	4	5
231	Cetirizin Actavis Tablets 10 mg Apvilkotās tabletes pa 10 mg	Actavis UK Ltd, Lielbritānija	03-0295	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta primārā iepakojuma kvalitatīvo sastāvu – pārējās zāļu formas
232	Torasemid HEXAL 100 mg Tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
233	Torasemid HEXAL 200 mg Tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
234	Torasemid HEXAL 50 mg Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
235	Torasemid HEXAL 100 mg Tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	IA tipa izmaiņas: (p.12a) izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā - stingrāku specifiskācijai ierobežojumu noteikšana
236	Torasemid HEXAL 200 mg Tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	IA tipa izmaiņas: (p.12a) izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā - stingrāku specifiskācijai ierobežojumu noteikšana
237	Torasemid HEXAL 50 mg Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	IA tipa izmaiņas: (p.12a) izmaiņas aktīvās vielas specifiskācijā - stingrāku specifiskācijai ierobežojumu noteikšana
238	Torasemid HEXAL 100 mg Tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Sanochemia Pharmazeutika AG, Austrija)
239	Torasemid HEXAL 200 mg Tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Sanochemia Pharmazeutika AG, Austrija)
240	Torasemid HEXAL 50 mg Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Sanochemia Pharmazeutika AG, Austrija)
241	Torasemid HEXAL 100 mg Tabletes pa 100 mg	Hexal AG, Vācija	05-0005	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Canbrex Charles City, Inc.)

1	2	3	4	5
242	Torasemid HEXAL 200 mg Tabletes pa 200 mg	Hexal AG, Vācija	05-0006	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Canbrex Charles City, Inc.)
243	Torasemid HEXAL 50 mg Tabletes pa 50 mg	Hexal AG, Vācija	05-0004	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (Canbrex Charles City, Inc.)
244	Detrusitol SR 2 mg Ilgstošās darbības kapsulas pa 2 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0028	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta primārā iepakojuma kvalitatīvo sastāvu – pārējās zāļu formas; (p.36b) iepakojuma izmēra maiņa (pudelēs tilpums) – pārējās zāļu formas
245	Detrusitol SR 4 mg Ilgstošās darbības kapsulas pa 4 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0029	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta primārā iepakojuma kvalitatīvo sastāvu – pārējās zāļu formas; (p.36b) iepakojuma izmēra maiņa (pudelēs tilpums) – pārējās zāļu formas
246	Carvedilol-Teva 12,5 mg tablets Tabletes pa 12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0351	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no jauna ražotāja (iekļaušana) - Abic Ltd, Izraēla; (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (izrietošās)
247	Carvedilol-Teva 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0352	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no jauna ražotāja (iekļaušana) - Abic Ltd, Izraēla; (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (izrietošās)
248	Carvedilol-Teva 6,25 mg tablets Tabletes pa 6,25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0350	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no jauna ražotāja (iekļaušana) - Abic Ltd, Izraēla; (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu – no pašreiz apstiprināta ražotāja (izrietošās)

1	2	3	4	5
249	Trobicin Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 2 g	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-0062	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 sadaļā ir papildināta drošības informācija par <i>Clostridium difficile</i> izraisītu caureju, lietojot spektinomīcinu; atbilstoša drošības informācija ir norādīta Lietošanas instrukcijas 2. sadaļas apakšpunktā "Īpaša piesardzība, lietojot Trobicin, nepieciešama šādos gadījumos"
250	Fluarix Suspensija injekcijām pilnšīrcē pa 0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	05-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas attiecas uz tiomersāla izņemšanu no ražošanas procesa; attiecīgi labojumi veikti arī Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
251	Ketonal 2,5 % gel Gels 2,5 %	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0242	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu piegādātāja maiņa, izņemot dozētas devas inhalatoru krājietelpas - jauna piegādātāja iesaistīšana
252	Mabron SR 100 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0500	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
253	Mabron SR 150 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0501	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
254	Mabron SR 200 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0502	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
255	Encepur adults Suspensija injekcijām	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija	98-0661	II tipa izmaiņas: jauns standarts TBE antigēna identifikācijai un kvantitatīvā satura noteikšanai

1	2	3	4	5
256	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	II tipa izmaiņas: jauns standarts TBE antigēna identifikācijai un kvantitatīvā satura noteikšanai
257	Drapolene cream Krēms	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0163	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifiskācijā – stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana
258	Recombinate 1000 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 1000 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0105	II tipa izmaiņas: jauna sistēma Recombinate atšķaidīšanai
259	Recombinate 250 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 250 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0103	II tipa izmaiņas: jauna sistēma Recombinate atšķaidīšanai
260	Recombinate 500 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 500 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0104	II tipa izmaiņas: jauna sistēma Recombinate atšķaidīšanai

1	2	3	4	5
261	Recombinate 1000 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 1000 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0105	II tipa izmaiņas: homogēnās sistēmas ieviešana efektivitātes noteikšanas testā
262	Recombinate 250 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 250 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0103	II tipa izmaiņas: homogēnās sistēmas ieviešana efektivitātes noteikšanas testā
263	Recombinate 500 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 500 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	07-0104	II tipa izmaiņas: homogēnās sistēmas ieviešana efektivitātes noteikšanas testā
264	Ramipril Actavis 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0571	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta stabilitātes pētījumu specifikācijā; redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā
265	Dextran 40 Fresenius 10 %, solution for infusion Šķīdums infūzijām 100 mg/ml	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	03-0349	II tipa izmaiņas: papildus gatavā produkta iepakojuma lielums (500 ml šķīduma, kas iepildīti PE pudelēs); izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
266	Nephroprotect Šķīdums infūzijām	Fresenius AG, Vācija	04-0187	IA tipa izmaiņas: (p.38a) izmaiņas gatavā produkta pārbaudes metodēs – nelielas izmaiņas apstiprinātajā metodē; IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
267	Milgamma apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	00-0005	IA tipa izmaiņas: (p.36a) iepakojuma formas un izmēra izmaiņas (ārējais iepakojums)

1	2	3	4	5
268	Toncils Blackcurrant Sūkājamās tabletes	Vitalbans Oy, Somija	03-0442	IA tipa izmaiņas: (p.19a) palīgvielas specififikācijas izmaiņas – stingrāku specififikācijas ierobežojumu noteikšana
269	Toncils Lemon Sūkājamās tabletes	Vitalbans Oy, Somija	03-0443	IA tipa izmaiņas: (p.19a) palīgvielas specififikācijas izmaiņas – stingrāku specififikācijas ierobežojumu noteikšana
270	Zemplar 1 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 1 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0350	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Dānijā
271	Zemplar 2 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 2 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0351	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Dānijā
272	Zemplar 4 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 4 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0352	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Dānijā
273	Enalapril/Hydrochlorothiazide- TEVA 20 mg/12,5 mg tablets Tabletes 20 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0109	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
274	Atoris 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0169	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums; atbilstoši jaunākajām standartformām atjaunota Lietošanas instrukcija
275	NeuroMax forte film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Vitalbans Oy, Somija	97-0305	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
276	Omeprazol Sandoz 40 mg cietās kapsulas Cietās kapsulas pa 40 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0168	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz neapstiprinātu iepakojuma lielumu (jauns iepakojuma lielums - 28 cietās kapsulas)

1	2	3	4	5
277	Ketipinor 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Orion Corporation, Somija	07-0096	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 (papildus - 6 blisteri x 10 tabletes; 9 blisteri x 10 tabletes)
278	Ketipinor 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Orion Corporation, Somija	07-0097	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 (papildus - 6 blisteri x 10 tabletes; 9 blisteri x 10 tabletes)
279	Ketipinor 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Orion Corporation, Somija	07-0095	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas - izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā – izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz neapstiprinātu iepakojuma lielumu (papildus - 1 blisteris x 6 tabletes; 6 blisteri x 10 tabletes; 10 blisteri x 6 tabletes)
280	Hexvix 85 mg powder and solvent for solution for intravesical use Pulveris un šķīdinātājs intravezikāli lietojama šķīduma pagatavošanai	GE Healthcare AS, Norvēģija	05-0332	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa – iepakotam pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
281	Vinorelbine-Teva Šķīdums injekcijām 10 mg/ 1 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	03-0426	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
282	Vinorelbine-Teva Šķīdums injekcijām 50 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	03-0427	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
283	Nasofan 50 micrograms/dose nasal spray, suspension Deguna aerosols, suspensija 50 mkg/devā	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	06-0131	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas: palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

1	2	3	4	5
284	Diclac 1% gels Gels 10 mg/g	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0043	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu; IB tipa izmaiņas: (p.30b) izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāju (jauna piegādātāja iesaistīšana) (ja minēts dokumentācijā), izņemot dozētas devas inhalatora krājtelpas; (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu
285	Havrix 1440 ELISA units/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 1440 ELISA vienības/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0026	IA tipa izmaiņas: (p.16b) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana apstiprinātajam ražotājam un apstiprinātam ražošanas procesam par aktīvo vielu vai izejmateriālu, reaģentu vai starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā – citas vielas (pieci ražotāji)
286	Havrix 720 ELISA vienības/0,5 ml, suspensija injekcijām Suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0351	IA tipa izmaiņas: (p.16b) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana apstiprinātajam ražotājam un apstiprinātam ražošanas procesam par aktīvo vielu vai izejmateriālu, reaģentu vai starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā – citas vielas (pieci ražotāji)
287	Zoloft 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0311	IA tipa izmaiņas: (p.13a) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē – nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
288	Irinotecan Mayne 20 mg/ ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Mayne Pharma Plc, Lielbritānija	04-0382	II tipa izmaiņas: papildus zāļu marķējums (angļu valodā ar uzlīmi latviešu valodā)
289	Ciprax 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0298	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, kas neskar zāļu aprakstu (krāsainais marķējuma projekts; Baltijas marķējums)
290	Ciprax 15 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 15 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0299	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, kas neskar zāļu aprakstu (krāsainais marķējuma projekts; Baltijas marķējums)

1	2	3	4	5
291	Cipraleks 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0300	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, kas neskar zāļu aprakstu (krāsainais marķējuma projekts; Baltijas marķējums)
292	Cipraleks 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0297	II tipa izmaiņas: izmaiņas marķējumā, kas neskar zāļu aprakstu (krāsainais marķējuma projekts; Baltijas marķējums)
293	Gammagard S/D 10 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 10 g/200 ml	Baxter S.A., Beļģija	02-0113	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksta apakšpunkts 4.8 atbilstoši Core SPC un ievērojot MedDRA klasifikāciju un novērošanas biežumu; pievienotas blakusparādības, kas novērotas pēcreģistrācijas periodā; Lietošanas instrukcija atjaunota pēc salasāmības testa veikšanas
294	Gammagard S/D 2,5 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 2,5 g/50 ml	Baxter S.A., Beļģija	96-0443	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksta apakšpunkts 4.8 atbilstoši Core SPC un ievērojot MedDRA klasifikāciju un novērošanas biežumu; pievienotas blakusparādības, kas novērotas pēcreģistrācijas periodā; Lietošanas instrukcija atjaunota pēc salasāmības testa veikšanas
295	Gammagard S/D 5 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 5 g/100 ml	Baxter S.A., Beļģija	02-0112	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksta apakšpunkts 4.8 atbilstoši Core SPC un ievērojot MedDRA klasifikāciju un novērošanas biežumu; pievienotas blakusparādības, kas novērotas pēcreģistrācijas periodā; Lietošanas instrukcija atjaunota pēc salasāmības testa veikšanas
296	Gadovist 1,0 mmol/ml solution for injections Šķīdums injekcijām 1,0 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	02-0070	II tipa izmaiņas: paplašinātas indikācijas; pievienojot "MR kontrasta pastiprināšana pacientiem ar aizdomām vai pierādītiem fokāliem aknu vai nieru bojājumiem – labdabīgu veidojumu atšķiršana no ļaundabīgiem"

1	2	3	4	5
297	Grazax 75 000 SQ-T oral lyophilisate Liofilizāts iekšķīgai lietošanai	ALK-Abello A/S, Dānija	06-0273	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienota norāde par 2 gadu lietošanas ilguma ietekmi uz progresējošu imūnmodulējošu ietekmi un noteikts ieteicamais lietošanas ilgums 3 gadi; pievienoti dati par jaunu klīnisko pētījumu; redakcionālas izmaiņas
298	Grazax 75 000 SQ-T oral lyophilisate Liofilizāts iekšķīgai lietošanai	ALK-Abello A/S, Dānija	06-0273	IA tipa izmaiņas: (p41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas - izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā, izmaiņas, kas saistītas ar pašreiz apstiprināto iepakojuma lielumu (jauns iepakojuma lielums - 90 liofilizāti iekšķīgai lietošanai); IB tipa izmaiņas: (p.42a1) mainīts gatavā produkta uzglabāšanas laiks - iepakots pārdošanai (no 30 mēnešiem uz 36 mēnešiem)
299	Factor VII Baxter 600 IU Pulveris un šķīdinātājs intravenozu injekciju šķīduma pagatavošanai 600 IU	Baxter AG, Austrija	04-0302	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija sagatavoti atbilstoši standarta zāļu aprakstam asinsreces faktoriem, ievērotas QRD prasības
300	Noliprel 2 mg/0,625 mg tablets Tabletes pa 2 mg/0,625 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0432	II tipa izmaiņas: saskaņā ar jaunu klīnisko pētījumu PICXEL un REASON rezultātu papildināta Zāļu apraksta sadaļa 5.1.
301	Perindopril 2 mg/Indapamide 0,625 mg Servier tablets Tabletes pa 2 mg/0,625 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0430	II tipa izmaiņas: saskaņā ar jaunu klīnisko pētījumu PICXEL un REASON rezultātu papildināta Zāļu apraksta sadaļa 5.1.
302	Noliprel Forte 4 mg/1,25 mg tablets Tabletes pa 4 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0433	II tipa izmaiņas: saskaņā ar jaunu klīnisko pētījumu PICXEL un REASON rezultātu papildināta Zāļu apraksta sadaļa 5.1.
303	Prestarium combi 4 mg/1,25 mg tablets Tabletes pa 4 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0431	II tipa izmaiņas: saskaņā ar jaunu klīnisko pētījumu PICXEL un REASON rezultātu papildināta Zāļu apraksta sadaļa 5.1.
304	Movalis 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	01-0420	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienota norāde, ka preparāts lietojams tikai pusaudžiem un pieaugušajiem, kā arī kontraindikācijās pievienota sistēmiska asiņošana; Lietošanas instrukcija pārveidota pacientam pieejamākā formā un saturā, veiktās izmaiņas atspoguļotas

1	2	3	4	5
305	Movalis 15 mg/1,5 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 15 mg/1,5 ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0510	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienota norāde, ka preparāts lietojams tikai pusaudžiem un pieaugušajiem, kā arī kontraindikācijās pievienota sistēmiska asiņošana; Lietošanas instrukcija pārveidota pacientam pieejamākā formā un saturā, veiktās izmaiņas atspoguļotas
306	Movalis 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0509	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā pievienota norāde, ka preparāts lietojams tikai pusaudžiem un pieaugušajiem, kā arī kontraindikācijās pievienota sistēmiska asiņošana; Lietošanas instrukcija pārveidota pacientam pieejamākā formā un saturā, veiktās izmaiņas atspoguļotas
307	Calcipotriol Sandoz 50 micrograms/g ointment Ziede 50 mikrogrami/g	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0115	IB tipa izmaiņas: (p.41b) neparenterālu daudzdevu produktu pildījuma svara, un tilpuma izmaiņas (papildus iepakojuma lielumi 60 g un 100 g)
308	Calcipotriol Sandoz 50 micrograms/g ointment Ziede 50 mikrogrami/g	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0115	IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvantitatīvo sastāvu – mīkstās (pusšķidrās) zāļu formas
309	Pedeks 0,5 % šķīdums Šķīdums ārīgai lietošanai	SIA "LMP", Latvija	93-0572	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
310	Albumin Baxter 200 g/l solution for infusion Šķīdums infūzijām 200 g/l	Baxter AG, Austrija	06-0249	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (mainās no 30 mēnešiem uz 36 mēnešiem)
311	Albumin Baxter 50 g/l solution for infusion Šķīdums infūzijām 50 g/l	Baxter AG, Austrija	06-0248	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (mainās no 30 mēnešiem uz 36 mēnešiem)
312	Boostrix Polio suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0239	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta izglabāšanas laika maiņa - iepakots pārdošanai (mainās no 2 uz 3 gadiem)
313	Boostrix Polio suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšīrcēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0238	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta izglabāšanas laika maiņa - iepakots pārdošanai (mainās no 2 uz 3 gadiem)

1	2	3	4	5
314	Boostrix Polio suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0239	II tipa izmaiņas: izmaiņas Bordelella pertussis prekultivācijas procesā, ko izmanto acelulārā pertussis (Pa) antigēna ražošanā
315	Boostrix Polio suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0238	II tipa izmaiņas: izmaiņas Bordelella pertussis prekultivācijas procesā, ko izmanto acelulārā pertussis (Pa) antigēna ražošanā
316	Boostrix suspension for injection Suspensija injekcijai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0237	II tipa izmaiņas: izmaiņas Bordelella pertussis prekultivācijas procesā, ko izmanto acelulārā pertussis (Pa) antigēna ražošanā
317	Boostrix suspension for injection in pre-filled syringes Suspensija injekcijai pilnšļircēs	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0236	II tipa izmaiņas: izmaiņas Bordelella pertussis prekultivācijas procesā, ko izmanto acelulārā pertussis (Pa) antigēna ražošanā
318	Infanrix polio suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircē	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	05-0635	II tipa izmaiņas: izmaiņas Bordelella pertussis prekultivācijas procesā, ko izmanto acelulārā pertussis (Pa) antigēna ražošanā
319	Blenamax 15 U powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 15 V	Teva Pharma B.V., Nīderlande	00-0949	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
320	Carboplatin-Teva 150 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 150 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0763	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
321	Carboplatin-Teva 450 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 450 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0764	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu

1	2	3	4	5
322	Carboplatin-Teva 50 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0762	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
323	Asparaginase 10 000 medac Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 10 000 SV	medac GmbH, Vācija	03-0389	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē – citas izmaiņas pārbaudes metodē, arī pārbaudes metodes aizstāšana vai jaunas ieviešana; (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
324	Asparaginase 5000 medac Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 5000 SV	medac GmbH, Vācija	03-0388	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē – citas izmaiņas pārbaudes metodē, arī pārbaudes metodes aizstāšana vai jaunas ieviešana; (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
325	Doloproct 1 mg/40 mg supozitoriji Supozitoriji	Intendis GmbH, Vācija	05-0258	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu Austrijā
326	Teveten Plus 600 mg/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg/12,5 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	06-0187	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Vācijā
327	Teveten Plus 600 mg/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg/12,5 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	06-0187	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 tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu
328	Androcur 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	95-0266	II tipa izmaiņas: jauns primārais zāļu iepakojums (PVH/AI blisteris)

1	2	3	4	5
329	Elantan long 50 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 50 mg	Schwarz Pharma AG, Vācija	00-0229	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā norādīts alternatīvs primārā iepakojuma materiāls
330	Laxadin 5 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes Zarnās šķīstošās tabletes pa 5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	00-0398	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa; II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (izrietošās)
331	Tramadol Lannacher 10 ml Pilieni 100 mg/ ml	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0514	IA tipa izmaiņas: (p.43a1) mērierīces vai ievadīšanas ierīces, kura nav tiešā iepakojuma neatņemama sastāvdaļa, pievienošana, aizstāšana vai izslēgšana (cilvēkiem paredzētas zāles)
332	Cisplatin-Teva 0,5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/100 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	00-0012	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
333	Novo-Passit film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0781	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaiifenasinum) no pašreiz apstiprināta ražotāja M/S Stellar Chemical Laboratories Pvt Limited
334	Novo-Passit Šķīdums	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaiifenasinum) no pašreiz apstiprināta ražotāja M/S Stellar Chemical Laboratories Pvt Limited
335	Desitin Ziede 40 %	Pfizer Limited, Lielbritānija	00-0731	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā - stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
336	Priorix Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	99-0657	IA tipa izmaiņas: (p.16b) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana apstiprinātam ražotājam un apstiprinātam ražošanas procesam par aktīvo vielu vai izejmateriālu, reaģentu vai starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā – citas vielas (pieci ražotāji)

1	2	3	4	5
337	Varilrix powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0553	IA tipa izmaiņas: (p.16b) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana apstiprinātam ražotājam un apstiprinātam ražošanas procesam par aktīvo vielu vai izejmateriālu, reaģentu vai starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā – citas vielas (pieci ražotāji)
338	Galantamine Teva 12 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0165	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
339	Galantamine Teva 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0163	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
340	Galantamine Teva 8 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0164	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
341	Lanzol-30 Kapsulas pa 30 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	04-0228	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā - stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
342	Rytmonorm Šķīdums injekcijām 3,5 mg/ ml	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	98-0402	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā (sadaļā 4.5, 4.9) un attiecīgi Lietošanas instrukcijā atbilstoši izmaiņām PSURā Nr.9 par laika periodu no 2005. gada 13.aprīļa līdz 2005. gada 12. oktobrim; Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija pārstrādāti atbilstoši QRD Templates
343	Rytmonorm 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	95-0017	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā (sadaļā 4.5, 4.9) un attiecīgi Lietošanas instrukcijā atbilstoši izmaiņām PSURā Nr.9 par laika periodu no 2005. gada 13.aprīļa līdz 2005. gada 12. oktobrim; Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija pārstrādāti atbilstoši QRD Templates

1	2	3	4	5
344	Rytmonorm 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	00-0739	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā (sadaļā 4.5, 4.9) un attiecīgi Lietošanas instrukcijā atbilstoši izmaiņām PSURā Nr.9 par laika periodu no 2005. gada 13.aprīļa līdz 2005. gada 12. oktobrim; Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija pārstrādāti atbilstoši QRD Templates
345	Celebrex 100 mg capsule, hard Cietās kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0288	II tipa izmaiņas: pievienota drošības informācija Zāļu apraksta sadaļās 4.2 (norādījumi par ieteicamajām devām vājiem CYP2C9 metabolizētājiem); 4.4 (ieteikums nelietot vienlaicīgi ar citiem NSPL, nepieciešamība kontrolēt asinsspiedienu un nieru funkciju); 4.5 (mijiedarbība ar antihipertensīvajiem līdzekļiem un CYP 2C9 inhibitoriem); 4.8 (informācija izmainīta saskaņā ar PADZ datiem); 5.1 (3 klīnisko pētījumu atšķirīgie dati par lietošanas kardiovaskulāro drošību); 5.2 (metabolisma saistība ar citohromu P450 2C9)
346	Celebrex 200 mg capsule, hard Cietās kapsulas pa 200 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0289	II tipa izmaiņas: pievienota drošības informācija Zāļu apraksta sadaļās 4.2 (norādījumi par ieteicamajām devām vājiem CYP2C9 metabolizētājiem); 4.4 (ieteikums nelietot vienlaicīgi ar citiem NSPL, nepieciešamība kontrolēt asinsspiedienu un nieru funkciju); 4.5 (mijiedarbība ar antihipertensīvajiem līdzekļiem un CYP 2C9 inhibitoriem); 4.8 (informācija izmainīta saskaņā ar PADZ datiem); 5.1 (3 klīnisko pētījumu atšķirīgie dati par lietošanas kardiovaskulāro drošību); 5.2 (metabolisma saistība ar citohromu P450 2C9)
347	Kreon 40 000 U hard capsules Cietās kapsulas	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	07-0037	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta sastāvā; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas un galaprodukta pārbaudes metodēs; pudelītes aizvākuma materiāla izmaiņas; jauns iepakojuma lielums - 200 kapsulas; sakarā ar dibutilftalāta (substānci, kas var izraisīt attīstības traucējumus cilvēkiem) aizstāšanu ar citu palīgvielu, veiktas izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.6, atļaujot zāļu lietošanu zīdīšanas laikā; Lietošanas instrukcija pārveidota atbilstoši bezrecepšu zāļu paraugam

1	2	3	4	5
348	Kreon 10000 U hard capsules Kapsulas	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0594	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta sastāvā; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas un galaprodukta pārbaudes metodēs; pudelītes aizvākuma materiāla izmaiņas; jauns iepakojuma lielums - 200 kapsulas; sakarā ar dibutilftalāta (substances, kas var izraisīt attīstības traucējumus cilvēkiem) aizstāšanu ar citu palīgvielu, veiktas izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.6, atļaujot zāļu lietošanu zīdīšanas laikā; Lietošanas instrukcija pārveidota atbilstoši bezrecepšu zāļu paraugam
349	Kreon 25000 U hard capsules Kapsulas	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0595	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta sastāvā; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā; izmaiņas galaprodukta specifikācijā; izmaiņas aktīvās vielas un galaprodukta pārbaudes metodēs; pudelītes aizvākuma materiāla izmaiņas; jauns iepakojuma lielums - 200 kapsulas; sakarā ar dibutilftalāta (substances, kas var izraisīt attīstības traucējumus cilvēkiem) aizstāšanu ar citu palīgvielu, veiktas izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.6, atļaujot zāļu lietošanu zīdīšanas laikā; Lietošanas instrukcija pārveidota atbilstoši bezrecepšu zāļu paraugam
350	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0216	II tipa izmaiņas: firma iesniedz apstiprināšanai Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, kuros veiktas jau izskatītas izmaiņas, kas netika ieviestas tehnisku iemeslu dēļ – no ražošanas procesa izņemts tiomersāls un attiecīga informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
351	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection in pre- filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0007	II tipa izmaiņas: firma iesniedz apstiprināšanai Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, kuros veiktas jau izskatītas izmaiņas, kas netika ieviestas tehnisku iemeslu dēļ – no ražošanas procesa izņemts tiomersāls un attiecīga informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā

1	2	3	4	5
352	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0217	II tipa izmaiņas: firma iesniedz apstiprināšanai Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, kuros veiktas jau izskatītas izmaiņas, kas netika ieviestas tehnisku iemeslu dēļ – no ražošanas procesa izņemts tiomersāls un attiecīga informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
353	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0249	II tipa izmaiņas: firma iesniedz apstiprināšanai Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, kuros veiktas jau izskatītas izmaiņas, kas netika ieviestas tehnisku iemeslu dēļ – no ražošanas procesa izņemts tiomersāls un attiecīga informācija Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
354	Reminyl 12 mg Apvalkotās tabletes pa 12 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0095	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļā pievienotas blakusparādības-hipertensija, paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatīts, 4.9 sadaļa papildināta ar simptomiem, kas saņemti pēcreģistrācijas ziņojumos; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu
355	Reminyl 4 mg Apvalkotās tabletes pa 4 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0093	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļā pievienotas blakusparādības-hipertensija, paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatīts, 4.9 sadaļa papildināta ar simptomiem, kas saņemti pēcreģistrācijas ziņojumos; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu
356	Reminyl 4 mg/ ml Šķīdums iekšķīgai lietošanai 4 mg/ ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0092	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļā pievienotas blakusparādības-hipertensija, paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatīts, 4.9 sadaļa papildināta ar simptomiem, kas saņemti pēcreģistrācijas ziņojumos; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu
357	Reminyl 8 mg Apvalkotās tabletes pa 8 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0094	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļā pievienotas blakusparādības-hipertensija, paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatīts, 4.9 sadaļa papildināta ar simptomiem, kas saņemti pēcreģistrācijas ziņojumos; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu
358	Pretniezes gels, 10 mg/1 g Gels 10 mg/1 g	SIA "LMP", Latvija	05-0367	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)

1	2	3	4	5
359	Madopar 100 mg/25 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg/25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0724	IA tipa izmaiņas: (p.22a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana) - trīs ražotāji
360	Madopar HBS 100 mg/25 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg/25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0353	IA tipa izmaiņas: (p.22a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana) - trīs ražotāji
361	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 30 mg/5 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0244	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Dānijā
362	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/16,7 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0245	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Dānijā
363	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūzijas šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0246	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Dānijā
364	Zemplar 1 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 1 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0350	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņu Itālijā
365	Zemplar 2 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 2 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0351	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņu Itālijā

1	2	3	4	5
366	Zemplar 4 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 4 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0352	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņu Itālijā
367	Terbinafine Romikim Farma 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Romikim Farma, S.L., Spānija	07-0045	IA tipa izmaiņas: (p.11a2) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā - palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
368	Angeliq 1 mg/2 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes	Schering AG, Vācija	05-0094	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
369	Yasminelle 0,02 mg/3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,02 mg/3,0 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	06-0161	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
370	Aliane 0,02 mg/3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,02 mg/3,0 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	06-0162	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
371	Baneocin ointment Ziede	Sandoz GmbH, Austrija	00-0694	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākuma formas vai izmēra izmaiņas – pārējās zāļu formas
372	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 10 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0440	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
373	Rinolan syrup 5 mg/5 ml Sīrups 5 mg/5 ml	SIA Pliva, Latvija	04-0098	IB tipa izmaiņas: (p.30b) izmaiņas, kas saistītas ar iepakojuma komponentu vai ierīču piegādātāju (aizstāšana, jauna piegādātāja iesaistīšana vai svītrosana) (ja minēts dokumentācijā), izņemot dozētas devas inhalatora krājietelpas
374	Torendo 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0288	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā

1	2	3	4	5
375	Torendo 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0289	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā
376	Torendo 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0290	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā
377	Torendo 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0291	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā
378	Torendo 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0292	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā
379	Torendo 6 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0293	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Somijā
380	Meloxicam-Teva 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0006	IA tipa izmaiņas: (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
381	Meloxicam-Teva 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0005	IA tipa izmaiņas: (p.38a) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – nelielas izmaiņas apstiprinātajā pārbaudes metodē
382	Vagifem Apvalkotās vaginālās tabletes pa 25 mkg	Novo Nordisk A/S, Dānija	99-0357	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi – citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
383	Etoposide-Teva 20 mg/ ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	98-0816	IB tipa izmaiņas: (p.36a) iepakojuma izmēra maiņa - sterilās zāļu formas

1	2	3	4	5
384	Thymoglobuline 25 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 25 mg	Genzyme Europe B.V., Nīderlande	96-0045	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta sērijas apjoma pagatavošanā (FBP – Final Bulk Production)
385	Thymoglobuline 25 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 25 mg	Genzyme Europe B.V., Nīderlande	96-0045	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesā
386	Vilkogas ekstrakts 15 mg supozitoriji Supozitoriji pa 15 mg	"Nīžfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	00-1040	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
387	Prednizolons 0,5 % ziede Ziede 0,5 %	"Nīžfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	00-0523	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
388	Nistatīns 500 000 DV rektālie supozitoriji Rektālie supozitoriji 500 000 DV	"Nīžfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	00-0419	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
389	Heparin Nizhpharm ziede Ziede	AAS "Nīžfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0521	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
390	Jodoxid 200 mg supozitoriji Vaginālie supozitoriji	AAS "Nīžfarm" pārstāvniecība, Latvija	05-0121	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
391	Nigepan suppositories Rektālie supozitoriji	AAS "Nīžfarm" pārstāvniecība, Latvija	03-0288	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
392	Smiltsērķšķu eļļa 500 mg supozitoriji Supozitoriji pa 500 mg	AAS "Nīžfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0420	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā

1	2	3	4	5
393	Synaflan 0,025 % ziede Ziede	AAS "Ņižfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0195	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas nosacījumos un izrietošas izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
394	Contraceptinum T suppositoria Vaginālie supozitoriji	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	05-0354	IA tipa izmaiņas:(p.8b1) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē – ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana – bez sērijas pārbaudes (mainās no Briz Ltd, Latvija, uz SIA ANISS, Latvija)
395	Risperidone-Teva 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0359	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
396	Risperidone-Teva 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0360	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
397	Risperidone-Teva 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0361	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
398	Risperidone-Teva 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0362	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
399	Bicalutamide TEVA 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0139	IA tipa izmaiņas: (p.1) izmaiņas, kas saistītas ar zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņu
400	Hidrokortizons 1 % ziede Ziede 1 %	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	00-0522	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galprodukta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
401	Anuzol supozitoriji Supozitoriji	AAS "Ņižfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0196	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galprodukta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
402	Cefekons D 50 mg suppositories Supozitoriji pa 50 mg	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	06-0040	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galprodukta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana

1	2	3	4	5
403	Cefekons D 100 mg suppositories Supozitoriji pa 100 mg	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	06-0041	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galaprodukta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
404	Cefekons D 250 mg suppositories Supozitoriji pa 250 mg	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	06-0042	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas galaprodukta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
405	Oxolin 0,25 % ziede Ziede 0,25 %	AAS "Ņižfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0746	IA tipa izmaiņas: (p.38a) izmaiņas galaprodukta analīžu metodēs – nelielas izmaiņas apstiprinātajā metodē
406	Metiluracils, ziede Ziede 10 %	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	99-0994	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
407	Levomekols ziede Ziede	"Ņižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija	00-0633	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
408	Copaxone 20 mg powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	05-0271	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintezēšanas izejmateriālu specifikācijā
409	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: izmaiņas aktīvās vielas sintezēšanas izejmateriālu specifikācijā
410	Carvedilol-Teva 12,5 mg tablets Tabletes pa 12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0351	IB tipa izmaiņas: (p.17a) aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņa maiņa
411	Carvedilol-Teva 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0352	IB tipa izmaiņas: (p.17a) aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņa maiņa

1	2	3	4	5
412	Carvedilol-Teva 6,25 mg tablets Tabletes pa 6,25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0350	IB tipa izmaiņas: (p.17a) aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņa maiņa
413	Majamil 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0581	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma formas vai izmēra maiņa (mainās blistera un kartona kastītes izmēri)
414	Intralipid 10 % emulsion for infusion Emulsija infūzijām 10 %	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	97-0403	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar sērijas apjoma palielināšanu, izmaiņas NaOH daudzumā un izmaiņas autoklavēšanas procesā
415	Intralipid 20 % emulsion for infusion Emulsija infūzijām 20 %	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	97-0404	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar sērijas apjoma palielināšanu, izmaiņas NaOH daudzumā un izmaiņas autoklavēšanas procesā
416	Intralipid 30 % emulsion for infusion Emulsija infūzijām 30 %	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	01-0249	II tipa izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar sērijas apjoma palielināšanu, izmaiņas NaOH daudzumā un izmaiņas autoklavēšanas procesā
417	Nittyfor 0,5 % solution Spirta šķīdums 0,5 %	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Ungārija	00-0785	IB tipa izmaiņas: (p.42b) gatavā produkta vai atšķaidīta/ šķīdinātā produkta uzglabāšanas nosacījumu maiņa
418	Sorbisterit powder for oral suspension or for rectal suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas vai rektālās suspensijas pagatavošanai 75,9 - 94,9 g/100 g	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	07-0126	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai: izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai – palīgviela
419	Relenza 5 mg/dose, inhalation powder, pre-dispensed Inhalācijas pulveris 5 mg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0088	IB tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā - stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana

1	2	3	4	5
420	Amlocard B 10 mg tablets Tablets pa 10mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Somijā
421	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma izmaiņas Somijā
422	Enhancin 500 mg/125 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500/125 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0221	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
423	Vitiron Suscaps mīkstās kapsulas Mīkstās kapsulas	Mepha Lda., Portugāle	94-0200	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums ar uzlīmi (pagaidu)
424	Conoxia 100 % medicinal gas, compressed Medicīniskā gāze, saspiesta 100 %	AGA AB, Zviedrija	06-0221	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram, noņemama vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (izmantota citāda plastmasa)
425	Conoxia 100 % medicinal gas, compressed Medicīniskā gāze, saspiesta 100 %	AGA AB, Zviedrija	06-0221	IA tipa izmaiņas: (p.41a2) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā - izmaiņas, kas saistītas ar neapstiprinātu iepakojuma lielumu (trīs jauni iepakojuma lielumi)
426	Niontix 100 % medicinal gas, liquefied Medicīniskā gāze, sašķidrināta 100%	AGA AB, Zviedrija	07-0339	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram, noņemama vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (izmantota citāda plastmasa)

1	2	3	4	5
427	Niontix 100 % medicinal gas, liquefied Medicīniskā gāze, sašķidrināta 100%	AGA AB, Zviedrija	07-0339	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā, visās ražošanas operācijās, izņemot sērijas izlaidi - ISAGA ehf, Islande; (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi: citas izmaiņas pārbaudes metodē, ieskaitot jaunas pārbaudes metodes ieviešanu; IA tipa izmaiņas:(p.7a) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā – jauna primārās iepakojšanas vieta mīkstajām (pusšķidrajām) šķidrajām zāļu formām - ISAGA ehf, Islande (izrietošās); (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaudē - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi pievienošana ar sērijas pārbaudi - ISAGA ehf, Islande (izrietošās)
428	Fluorouracil-Teva 50 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 250 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0768	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas`
429	Larifāns Šķīdums injekcijām 2,5 mg/ 2 ml	SIA "Vitesan", Latvija	04-0230	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) mainās gatavā produkta uzglabāšanas laiks, iepakots pārdošanai (no 18 mēnešiem uz 3 gadiem - sasaldētam produktam)
430	Metformin-Teva 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0108	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
431	Meloxicam-Teva 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0006	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
432	Meloxicam-Teva 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0005	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas

1	2	3	4	5
433	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 10 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0440	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
434	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 20 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 20 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0441	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
435	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 10 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0440	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Farmhispania SA, Spānija)
436	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 20 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 20 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0441	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Farmhispania SA, Spānija)
437	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 10 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0440	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Lupin Limited, Indija)
438	Lisinopril/Hydrochlorothiazide- Teva 20 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 20 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	05-0441	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Lupin Limited, Indija)
439	Magvit B6 Zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polija	03-0348	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana) - citas vielas
440	Nurabax 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tablets pa 800 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0389	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 Nīderlandē un Francijā
441	Nurabax 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0386	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 (Itālijā un Nīderlandē)

1	2	3	4	5
442	Nurabax 300 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 300 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0387	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 (Itālijā un Nīderlandē)
443	Nurabax 400 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 400 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0388	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 (Itālijā un Nīderlandē)
444	Lamotrigine-Teva 100 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 100 mg	SIA Elvim, Latvija	07-0182	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
445	Lamotrigine-Teva 25 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 25mg	SIA Elvim, Latvija	07-0180	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
446	Lamotrigine-Teva 50 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 50 mg	SIA Elvim, Latvija	07-0181	IA tipa izmaiņas: (p.37a) izmaiņas gatavā produkta specifikācijā – stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana
447	BCG Vaccine SSI Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Statens Serum Institut, Dānija	95-0281	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
448	Seretide inhalers 25/125 micrograms Aerosols inhalācijām	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0452	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma projekts

1	2	3	4	5
449	Seretide inhalers 25/250 micrograms Aerosols inhalācijām	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0453	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma projekts
450	Seretide inhalers 25/50 micrograms Aerosols inhalācijām	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0451	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma projekts
451	Futura Fish Oil 1000 Kapsulas	Axellus A/S, Dānija	99-0355	II tipa izmaiņas: nelielas izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
452	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
453	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
454	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
455	Varilrix powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0553	II tipa izmaiņas: papildus marķējums vācu valodā ar uzlīmi latvieši valodā
456	Oxaliplatin Mayne 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Mayne Pharma Plc, Lielbritānija	06-0276	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi

1	2	3	4	5
457	Oxaliplatin Mayne 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Mayne Pharma Plc, Lielbritānija	06-0277	II tipa izmaiņas: papildus marķējums ar uzlīmi
458	Ventolin 100 µg inhalators Dozēts aerosols 100 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1044	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma projekts
459	Venter 1 g tablets Tabletes pa 1 g	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	96-0650	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums zāļu nosaukumā - Venter 1 g tablets (bija: Venter 1 mg tablets); nosaukums latviski - Venter 1 g tabletes; zāļu stiprums - tablets 1 g (tabletes pa 1 g); jauns zāļu marķējums (kļūdas labojums tekstā lietuviešu valodā)
460	Varilrix powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0553	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
461	Alkeran Apvalkotās tabletes pa 2 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0401	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā
462	Permetrīna 40 mg/g ziede Ziede 40 mg/g	SIA "LMP", Latvija	95-0400	Bezmaksas izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
463	Lasolvan 15mg/5ml syrup Sīrups 15 mg/5 ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	95-0334	Bezmaksas izmaiņas (precizēti zāļu uzglabāšanas noteikumi)
464	Flixonase Deguna aerosols 50 µg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0398	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)
465	Memotropil 400 mg capsules Kapsulas pa 400 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0292	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)

1	2	3	4	5
466	Azalia 75 microgram film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 75 µg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0378	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums marķējuma tekstā
467	Panthenol-Spray Aerosols	Chauvin ankerpharm GmbH, Vācija	00-0336	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (pievienota piktogramma)
468	Ufonitren Kapsulas pa 20 mg	Proel. Epam. G. Coronis S.A., Grieķija	04-0207	Bezmaksas izmaiņas: kļūdas labojums zāļu aprakstā (uzglabāšanas laiks 2 gadi)
469	Naklofen 75 mg/3 ml solution for injection Šķīdums injekcijām pa 75 mg/3 ml	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0229	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (veikts labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē lietuviešu valodas teksta daļā)
470	Xalacom Acu pilieni, šķīdums	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	03-0418	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)
471	Solu-Cortef 100 mg powder and solvent for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	96-0062	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)
472	Naklofen SR 100 mg prolonged- release tablets Ilgstošas darbības tabletes pa 100 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	95-0227	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (veikts labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē lietuviešu valodas teksta daļā)
473	Immunokind tablets Tabletes	Deutsche Homöopathie- Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	07-0242	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (kļūdas labojums)
474	Dormikind tablets Tabletes	Deutsche Homöopathie- Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	07-0149	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (kļūdas labojums)

1	2	3	4	5
475	Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	SIA Pliva, Latvija	07-0309	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)
476	Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	SIA Pliva, Latvija	07-0310	Bezmaksas izmaiņas: jauns zāļu marķējums (atbilstoši apstiprinātajam marķējuma tekstam)

ZVA Humāno zāļu
reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors
I.Purviņš