

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Sartens plus 100/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg/25 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0090	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/001) - Austrijā, Lietuvā, Igaunijā, Slovākijā (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/002) Čehijā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/003) Ungārijā
2	Sartens plus 50/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg/12,5 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0089	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/001) - Austrijā, Lietuvā, Igaunijā, Slovākijā (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/002) Čehijā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0918/001/IB/003) Ungārijā
3	Pantul 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0030	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/001; DE/H/0944/001/IB/004) - Igaunijā, Lietuvā, Slovākijā, Čehijā (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/002) - Polijā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/003) - Ungārijā
4	Pantul 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0031	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/001; DE/H/0944/001/IB/004) - Igaunijā, Lietuvā, Slovākijā, Čehijā (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/002) - Polijā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DE/H/0944/001/IB/003) - Ungārijā
5	Aciklam 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	04-0283	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija (bija: Alpharma Ltd., Lielbritānija) (izrietošās)
6	Aciklam 400 mg tablets Tabletes pa 400 mg	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	04-0284	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija (bija: Alpharma Ltd., Lielbritānija) (izrietošās)
7	Aciklam 800 mg tablets Tabletes pa 800 mg	Actavis UK Ltd., Lielbritānija	04-0285	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Actavis UK Ltd., Lielbritānija (bija: Alpharma Ltd., Lielbritānija) (izrietošās)

1	2	3	4	5
8	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0326	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Hospira UK Limited, Lielbritānija (bija: Mayne Pharma Plc, Lielbritānija) - izrietošās
9	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0327	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Hospira UK Limited, Lielbritānija (bija: Mayne Pharma Plc, Lielbritānija) - izrietošās
10	Fenistil 0,1 % gel Gels 0,1 %	Novartis Finland Oy, Somija	98-0564	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija pārstrādāti atbilstoši ES pieņemtajām standartformām; jauns marķējums (izrietošās)
11	Esmocard 100 mg/10 ml solution for injection Šķīdums injekcijām pa 100 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0394	IB tipa izmaiņas: (p. 2) zāļu nosaukuma maiņa (BE, CZ, DE, DK, EE, EL, ES, FI, FR, HU, IE, IT, LU, PL, PT, SE, SI, SK, SL)
12	Esmocard 2500 mg/10 ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 2500 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0395	IB tipa izmaiņas: (p. 2) zāļu nosaukuma maiņa (BE, CZ, DE, DK, EE, EL, ES, FI, FR, HU, IE, IT, LU, PL, PT, SE, SI, SK, SL)
13	Mastodynol N oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums	Bionorica AG, Vācija	94-0108	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums par palīgvielu - etilspirtu

1	2	3	4	5
14	Lamotrigine-Teva 100 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 100 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0182	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi - Teva UK Limited, Lielbritānija; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana, ar sērijas pārbaudi - Pharmachemie B.V., Nīderlande
15	Lamotrigine-Teva 25 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 25mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0180	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi - Teva UK Limited, Lielbritānija; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana, ar sērijas pārbaudi - Pharmachemie B.V., Nīderlande
16	Lamotrigine-Teva 50 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0181	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi - Teva UK Limited, Lielbritānija; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana, ar sērijas pārbaudi - Pharmachemie B.V., Nīderlande
17	Cavinton Forte 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	02-0442	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Gedeon Richter Plc., Ungārija (bija: Gedeon Richter Ltd., Ungārija) - izrietošās

1	2	3	4	5
18	Parlazin Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	03-0203	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā; Lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši ES apstiprinātajai paraugformai
19	Parlazin Pilieni iekšķīgai lietošanai 10 mg/ 1 ml	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	03-0205	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā; Lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši ES apstiprinātajai paraugformai
20	Dalsan 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	06-0054	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās)
21	Dalsan 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	06-0055	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās)
22	Dalsan 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	06-0056	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta uz Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija (bija: Egis Pharmaceuticals Ltd, Ungārija) (izrietošās)

1	2	3	4	5
23	Alendon 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0230	IA tipa izmaiņas: (p.7b 1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (PharmaPack International BV, Nīderlande); (p.7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (PharmaPack International BV, Nīderlande) (izrietošās)
24	SMOFlipid 20 % emulsion for infusion Emulsija infūzijām 20 %	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	05-0116	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai) - Gustav Heess, Vācija
25	Amlocard B 10 mg tablets Tablets pa 10mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IA tipa izmaiņas: (p.7b 1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Famar SA, Grieķija); (p.7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Famar SA, Grieķija) (izrietošās)
26	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IA tipa izmaiņas: (p.7b 1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Famar SA, Grieķija); (p.7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Famar SA, Grieķija) (izrietošās)
27	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	06-0276	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Exel Netherlands BV, Nīderlande)
28	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	06-0277	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Exel Netherlands BV, Nīderlande)

1	2	3	4	5
29	Androgel 25 mg gel in sachet Gels paciņā pa 25 mg	Laboratoires Besins International, Francija	05-0629	II tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iesaistīšana (Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
30	Androgel 50 mg gel in sachet Gels paciņā pa 50 mg	Laboratoires Besins International, Francija	05-0630	II tipa izmaiņas: jauna aktīvās vielas ražotāja iesaistīšana (Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
31	Esmolol HCl OrPha 100 mg/10 ml solution for injection šķīdums injekcijām pa 100 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0394	IA tipa izmaiņas; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (G.L. Pharma GmbH, Austrija)
32	Esmolol HCl OrPha 2500 mg/10 ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 2500 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0395	IA tipa izmaiņas; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (G.L. Pharma GmbH, Austrija)
33	Esmolol HCl OrPha 100 mg/10 ml solution for injection šķīdums injekcijām pa 100 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0394	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Istituto Biochimico Pavese S.p.A., Itālija, uz HIKMA ITALIA S.p.A., Itālija)
34	Esmolol HCl OrPha 2500 mg/10 ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 2500 mg/10 ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0395	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Istituto Biochimico Pavese S.p.A., Itālija, uz HIKMA ITALIA S.p.A., Itālija)

1	2	3	4	5
35	Avodart 0,5 mg capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	04-0410	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health France 404, Francija, uz Catalent France Beinheim S.A., Francija; Cardinal Health Germany 405 GmbH, Steinbeisstrasse 2, Vācija, uz Catalent Germany Schorndorf GmbH, Steinbeisstrasse 1 un 2, Vācija)
36	Lofral 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Mepha Lda., Portugāle	07-0170	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Jaba Farmaceutica S.A., Portugāle, uz Jaba Recordati S.A., Portugāle)
37	Lofral 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Mepha Lda., Portugāle	07-0169	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Jaba Farmaceutica S.A., Portugāle, uz Jaba Recordati S.A., Portugāle)
38	Heviran 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0446	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs (aizstāšana: no LIBBS, Brazīlija, uz Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A. (Business Unit Fine Chemicals), Polija; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā un pārbaudes metodēs
39	Heviran 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0447	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs (aizstāšana: no LIBBS, Brazīlija, uz Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A. (Business Unit Fine Chemicals), Polija; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā un pārbaudes metodēs
40	Heviran 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0448	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas ražotājs (aizstāšana: no LIBBS, Brazīlija, uz Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A. (Business Unit Fine Chemicals), Polija; izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā un pārbaudes metodēs
41	Fevarin 100 Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0055	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs (Lonza Inc., ASV)
42	Fevarin 50 Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	99-0054	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs (Lonza Inc., ASV)

1	2	3	4	5
43	Encepur adults 0,5 ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircē 1,5 mikrogrami/0,5 ml	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija	98-0661	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vieta); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Federa S.A., Beļģija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Federa S.A., Beļģija, un Cardinal Health France 431 S.A.S., Francija, uz Catalent Belgium S.A., Beļģija, un Catalent France Limoges SAS, Francija)
44	Encepur Children suspension for injection in pre-filled syringe 0,25 ml Suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,75 mcg/0,25 ml	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija	01-0316	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vieta); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Federa S.A., Beļģija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Federa S.A., Beļģija, un Cardinal Health France 431 S.A.S., Francija, uz Catalent Belgium S.A., Beļģija, un Catalent France Limoges SAS, Francija)
45	Thioctacid T 600 mg solution for injection Šķīdums injekcijām 600 mg/24 ml	Meda Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	96-0379	II tipa izmaiņas: jauns galaprodukta ražotājs (aizstāšana) - mainās no Baxter Oncology GmbH, Vācija, uz Hameln Pharmaceuticals GmbH, Vācija)
46	Eligard 45 mg powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	07-0345	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (QLT Inc., Kanāda)

1	2	3	4	5
47	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0326	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Mayne Pharma Limited, Austrālija, uz Hospira Australia Pty Ltd, Austrālija)
48	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0327	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Mayne Pharma Limited, Austrālija, uz Hospira Australia Pty Ltd, Austrālija)
49	Conoxia 100 % medicinal gas, compressed Medicīniskā gāze, saspiesta 100 %	AGA AB, Zviedrija	06-0221	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana - AGA SIA, Valmiera, Latvija), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
50	Conoxia 100 % medicinal gas, cryogenic Medicīniskā gāze, kriogēna 100 %	AGA AB, Zviedrija	06-0222	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana - AGA SIA, Valmiera, Latvija), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
51	Doxycyclin Actavis 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	00-1071	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma adreses izmaiņas; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi - Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
52	Cyklokapron 500 mg tablets Tabletes pa 500 mg	Meda AB, Zviedrija	05-0582	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Tropon GmbH, Vācija, uz MEDA Manufacturing GmbH, Vācija)
53	Novo-Passit film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	00-0781	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no jauna ražotāja (aizvietošana - Synthokem Labs Private Limited, Indija); (p.9) aktīvās vielas (Guaifenasinum) ražošanas vietas svīturošana (Zhejiang Jianfeng Pharmaceutical Holdings, Ķīna) - izrietošās

1	2	3	4	5
54	Novo-Passit oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no jauna ražotāja (aizvietošana - Synthokem Labs Private Limited, Indija); (p.9) aktīvās vielas (Guaifenasinum) ražošanas vietas svītrosana (Zhejiang Jianfeng Pharmaceutical Holdings, Ķīna) - izrietošās
55	Stoptussin tablets Tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0048	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no jauna ražotāja (aizvietošana - Synthokem Labs Private Limited, Indija); (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Rhodia Operations SAS, Francija; M/S Stellar Chemical Laboratories Pvt Limited, Indija); (p.9) aktīvās vielas (Guaifenasinum) ražošanas vietas svītrosana (Zhejiang Jianfeng Pharmaceutical Holdings, Ķīna) - izrietošās
56	Stoptussin Pilieni	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0485	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no jauna ražotāja (aizvietošana - Synthokem Labs Private Limited, Indija); (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Guaifenasinum) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Rhodia Operations SAS, Francija; M/S Stellar Chemical Laboratories Pvt Limited, Indija); (p.9) aktīvās vielas (Guaifenasinum) ražošanas vietas svītrosana (Zhejiang Jianfeng Pharmaceutical Holdings, Ķīna) - izrietošās

1	2	3	4	5
57	Zenafluk 150 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 150 mg	SIA Pliva, Latvija	07-0145	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; (p.27a) izmaiņas gatavā produkta primārā iepakojuma pārbaudes metodē – nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta primārā iepakojuma pārbaudes metodē; (p.22a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja vai jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana) - četras izmaiņas; (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojuma vieta; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vieta, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - AWD Pharma GmbH & Co.KG, Vācija; IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā; II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta ražošanas procesa starpstadiju kontrolē; izmaiņas gatavā produkta tiešā iepakojuma materiāla specifikācijā
58	Ropinirole Paucourt 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	04-0411	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health UK 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija); (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
59	Ropinirole Paucourt 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	04-0412	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health UK 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija); (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa

1	2	3	4	5
60	Ropinirole Paucourt 1,0 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1,0 mg	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	04-0413	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health UK 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija); (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
61	Ropinirole Paucourt 2,0 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,0 mg	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	04-0414	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health UK 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija); (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
62	Ropinirole Paucourt 5,0 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5,0 mg	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	04-0415	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health UK 417 Limited, Lielbritānija, uz Catalent UK Packaging Limited, Lielbritānija); (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
63	Fragmin solution for injection 10000 IU/1 ml Šķīdums injekcijai 10 000 SV/1 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0356	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Pfizer Health AB, Zviedrija;(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Vetter Pharma - Fertigung GmbH & Co.KG, Vācija
64	Fragmin solution for injection 2500 IU/0,2 ml Šķīdums injekcijām 2500 SV/0,2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0358	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Pfizer Health AB, Zviedrija;(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Vetter Pharma - Fertigung GmbH & Co.KG, Vācija

1	2	3	4	5
65	Fragmin solution for injection 5000 IU/0,2 ml Šķīdums injekcijām 5000 SV/0,2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0355	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Pfizer Health AB, Zviedrija;(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Vetter Pharma - Fertigung GmbH & Co.KG, Vācija
66	Fragmin 10 000 IU (anti-Xa)/0,4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 000 SV (anti-Xa)/0,4 ml pilnšīrcēs	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	05-0449	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Pfizer Health AB, Zviedrija;(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Vetter Pharma - Fertigung GmbH & Co.KG, Vācija
67	Zeldox 20 mg/ml powder and solvent for solution for injection Liofilizēts pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0305	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no PPG-SIPSY, Francija, uz ZaCh System, Francija)
68	Caverject Sterils pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai intrakavernozai lietošanai pa 10 mkg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	99-0642	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
69	Caverject Sterils pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai intrakavernozai lietošanai pa 20 mkg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	99-0643	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām

1	2	3	4	5
70	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0409	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Schering Ag, Vācija, uz Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
71	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection prefilled syringe Šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0408	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Schering Ag, Vācija, uz Bayer Schering Pharma AG, Vācija)
72	MoxonidinHexal 0,2 Apvalkotās tabletes pa 0,2 mg	Hexal AG, Vācija	04-0121	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Agis Industries Ltd, Izraēla, uz Perrigo Israel Pharmaceuticals Ltd, Izraēla)
73	MoxonidinHexal 0,3 Apvalkotās tabletes pa 0,3 mg	Hexal AG, Vācija	04-0122	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Agis Industries Ltd, Izraēla, uz Perrigo Israel Pharmaceuticals Ltd, Izraēla)
74	MoxonidinHexal 0,4 Apvalkotās tabletes pa 0,4 mg	Hexal AG, Vācija	04-0123	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Agis Industries Ltd, Izraēla, uz Perrigo Israel Pharmaceuticals Ltd, Izraēla)
75	Pentasa Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	98-0118	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - svītrots ražotājs, kas nodarbojas ar aktīvās vielas pārbaudi (Farchemia S.R.L., Itālija)
76	Citalopram-Teva 10 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu) - Jaba Pharmaceuticals S.A., Portugāle

1	2	3	4	5
77	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu) - Jaba Pharmaceuticals S.A., Portugāle
78	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (iekajošanas vieta) - Klocke Verpackungs-Service GmbH, Vācija
79	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (iekajošanas vieta) - Klocke Verpackungs-Service GmbH, Vācija
80	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (iekajošanas vieta) - Cardinal Health Germany 405 GmbH, Vācija
81	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (iekajošanas vieta) - Cardinal Health Germany 405 GmbH, Vācija
82	Magnevist 0,5 mmol/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,5 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	98-0027	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)
83	Fludara oral Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	03-0260	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)

1	2	3	4	5
84	Ultravist-300 solution for injection and infusion Šķīdums injekcijām un infūzijām	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	96-0119	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)
85	Ultravist-370 solution for injection and infusion Šķīdums injekcijām un infūzijām	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	96-0120	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)
86	Gadovist 1,0 mmol/ml solution for injections Šķīdums injekcijām 1,0 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	02-0070	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)
87	Primovist 0,25 mmol/ ml solution for injection prefilled syringe Šķīdums injekcijām 0,25 mmol/ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0408	IA tipa izmaiņas (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (UAB "Valentis", Lietuva)
88	Migriptan 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0245	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Eurogenerics N.V., Beļģija)
89	Migriptan 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0244	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Eurogenerics N.V., Beļģija)
90	Vaxigrip suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšīrcē pa 0,5 ml	Sanofi Pasteur S.A., Francija	07-0162	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa (no Aventis Pharma Le Trait, Francija, uz Sanofi Winthrop Industrie, Francija)

1	2	3	4	5
91	Zemplar 1 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 1 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0350	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Abbott Laboratories Limited, Lielbritānija, uz Aesica Queenborough LTD, Lielbritānija)
92	Zemplar 2 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 2 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0351	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Abbott Laboratories Limited, Lielbritānija, uz Aesica Queenborough LTD, Lielbritānija)
93	Zemplar 4 microgram capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 4 µg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0352	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Abbott Laboratories Limited, Lielbritānija, uz Aesica Queenborough LTD, Lielbritānija)
94	Poliorix Šķīdums injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	03-0562	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A., Polija)
95	Pentasa Supozitoriji pa 1 g	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	97-0616	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek) - Farchemia S.R.L., Itālija
96	Vaxigrip suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircē pa 0,5 ml	Sanofi Pasteur S.A., Francija	07-0162	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa (no Cardinal Health France 431 S.A.S., Francija, uz Catalent France Limoges, Francija)
97	Vigantol Oel Šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,5 mg/ ml	Merck KgaA, Vācija	98-0828	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu mīkstām (pusšķidrām) un šķidrām zāļu formām
98	Nurabax 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0386	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)

1	2	3	4	5
99	Nurabax 300 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 300 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0387	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
100	Nurabax 400 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 400 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0388	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
101	Terbinafine Terbano 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Romikim Farma, S.L., Spānija	07-0044	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
102	Flexbumin 200 g/l solution for infusion Šķīdums infūzijām 200 g/l	Baxter AG, Austrija	07-0154	II tipa izmaiņas: izmaiņas pasterizācijas procesā
103	Meloxicam Sandoz 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0534	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
104	Meloxicam Sandoz 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0533	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
105	Erazaban 10% krēms Krēms 10%	Healthcare Brands International Limited, Lielbritānija	07-0094	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
106	Risperidon Actavis 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0607	II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
107	Risperidon Actavis 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0608	II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas

1	2	3	4	5
108	Risperidon Actavis 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0609	II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
109	Risperidon Actavis 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0610	II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas
110	Pamecil 1 g Pulveris injekcijām 1 g	Medochemie Ltd., Kipra	98-0048	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa (iepakots pārdošanai) no 4 gadiem uz 3 gadiem; II tipa izmaiņas: izmaiņas analīzes metodēs aktīvās vielas un galaprodukta specifikācijā
111	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
112	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
113	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 Grieķijā
114	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 Grieķijā

1	2	3	4	5
115	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 Grieķijā
116	Nicorette Microtab Lemon 2 mg sublingual tablets Tablete lietošanai zem mēles 2 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0120	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adrese izmaiņas Zviedrijā, Vācijā un Francijā
117	Nicorette Microtab Lemon 4 mg sublingual tablets Tablete lietošanai zem mēles 4 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0121	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adrese izmaiņas Zviedrijā, Vācijā un Francijā
118	Roferon-A 3 million international units (MIU) solution for injection in pre- filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircē 3 milj.SV/ 0,5 ml	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	05-0211	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adrese izmaiņas Igaunijā un Somijā (NL/H/0028/011/1A/045; NL/H/0028/011/1A/046)
119	Levodopa/Benserazide Teva 100 mg/25 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 100 mg/25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0366	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Lielbritānijā
120	Levodopa/Benserazide Teva 200 mg/50 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 200 mg/50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0367	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Lielbritānijā

1	2	3	4	5
121	Levodopa/Benserazide Teva 50 mg/12,5 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 50 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0365	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Lielbritānijā
122	Profenid 25 mg/g gel Gels 25 mg/g	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0445	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Sanofi Chimie, Francija)
123	Simvastatin 1A Pharma 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0152	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna)
124	Simvastatin 1A Pharma 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0153	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna)
125	Simvastatin 1A Pharma 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0154	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna)
126	Simvastatin 1A Pharma 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0155	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co., Ltd, Ķīna)
127	Omnicon Tocas 0,4 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 0,4 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	05-0100	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums

1	2	3	4	5
128	Licaformot 12 µg inhalation powder hard capsule Inhalācijas pulveris cietās kapsulās pa 12 µg	Licons, Spānija	06-0057	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Industriale Chimica SRL, Itālija)
129	Hexoral Spray 2 mg/ml nebuliser solution Šķīdums izsmidzināšanai 2 mg/ml	McNeil Products Limited, Lielbritānija	94-0313	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
130	Risperidone-Teva 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0359	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
131	Risperidone-Teva 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0360	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
132	Risperidone-Teva 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0361	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
133	Risperidone-Teva 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0362	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
134	Mabron SR 100 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0500	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā

1	2	3	4	5
135	Mabron SR 150 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0501	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā
136	Mabron SR 200 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Medochemie Ltd., Kipra	05-0502	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā
137	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	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
138	Tevanate 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0033	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
139	Tamsulosin hydrochloride Kiron 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Kiron Pharmaceutica BV, Nīderlande	06-0032	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā
140	Tamsulosin hydrochloride Kiron 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Kiron Pharmaceutica BV, Nīderlande	06-0032	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
141	Strattera 10 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 10 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0547	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana

1	2	3	4	5
142	Strattera 18 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 18 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0548	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana
143	Strattera 25 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 25 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0549	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana
144	Strattera 40 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 40 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0550	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana
145	Strattera 5 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 5 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0546	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana
146	Strattera 60 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 60 mg	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	05-0551	II tipa izmaiņas: palīgvielas specifiskācijas parametra izslēgšana un šķīšanas testa atjaunošana
147	Alendon 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0230	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesa kontrolē, identitātes un gatavā produkta specifiskācijās
148	Hepa-Merz 3000 mg granules Granulas pa 3000 mg	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	94-0187	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
149	Clozapine Sandoz 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0138	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai no 3 uz 4 gadiem (PP/alumīnija blisteriem)
150	Clozapine Sandoz 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0136	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai no 3 uz 4 gadiem (PP/alumīnija blisteriem)
151	Cifloxinal Apvalkotās tabletes pa 250 mg	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	03-0277	II tipa izmaiņas: atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana no apstiprināta ražotāja; galaprodukta sērijas apjoma izmaiņas; izmaiņas aktīvā vielas un galaprodukta specifiskācijā; pievienoti blistera materiāla piegādātāji

1	2	3	4	5
152	Terbinafine Sandoz 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0008	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 3 uz 4 gadiem)
153	Paracetamol Actavis 500 mg tablets Tabletes pa 500 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	00-0672	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (aizstāšana) - Zhejiang Kangle Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
154	Cardace 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	03-0067	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Ramipril) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija)
155	Cardace 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0107	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Ramipril) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija)
156	Cardace 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0108	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Ramipril) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija)
157	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Spānijā, Francijā, Austrijā, Austrijā, Nīderlande, Beļģijā, Itālijā, Vācijā)
158	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Spānijā, Francijā, Austrijā, Austrijā, Nīderlande, Beļģijā, Itālijā, Vācijā)
159	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IB tipa izmaiņas: (p.11c) izmaiņas aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjomā - palielināšana vairāk kā 10 reizes, salīdzinot ar sākotnējo apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

1	2	3	4	5
160	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IB tipa izmaiņas: (p.11c) izmaiņas aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjomā - palielināšana vairāk kā 10 reizes, salīdzinot ar sākotnējo apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
161	Augmentin Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1000/200mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0033	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu (Amoxicillin sodium), ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Istituto Biochimico Italiano "G.Lorenzini" S.p.A., Itālija)
162	Seroxat 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Lietuvā)
163	Seroxat 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Aesica Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija
164	Seroxat 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0114	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Aesica Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija
165	Stomagels Gels	SIA "LMP", Latvija	02-0337	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšana un/vai pievienošanu (izrietošās); (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai; (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/starpprodukta/reaģenta specifikācijai

1	2	3	4	5
166	Sanagels Gels	SIA "LMP", Latvija	02-0336	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšana un/vai pievienošanu (izrietošās); (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai; (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/starpprodukta/reaģenta specifikācijai
167	Immunate Baxter 1000 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 1000 SV/10 ml	Baxter AG, Austrija	05-0499	II tipa izmaiņas: kvalitātes kontroles atjaunošana; galaprodukta sterilai filtrācijai alternatīvas filtra kaskādes ieviešana
168	Immunate Baxter 250 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 250 SV/5 ml	Baxter AG, Austrija	05-0497	II tipa izmaiņas: kvalitātes kontroles atjaunošana; galaprodukta sterilai filtrācijai alternatīvas filtra kaskādes ieviešana
169	Immunate Baxter 500 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 500 SV/5 ml	Baxter AG, Austrija	05-0498	II tipa izmaiņas: kvalitātes kontroles atjaunošana; galaprodukta sterilai filtrācijai alternatīvas filtra kaskādes ieviešana

1	2	3	4	5
170	Gemcitabine Sandoz 1000 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 1000 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0341	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 21 uz 24 mēnešiem)
171	Gemcitabine Sandoz 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0340	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 21 uz 24 mēnešiem)
172	Flavamed 30 mg tablets Tabletes pa 30 mg	Berlin-Chemie AG, Vācija	07-0280	IB tipa izmaiņas:(p.20c) izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodē, ieskaitot apstiprinātās pārbaudes metodes aizstāšanu ar jaunu pārbaudes metodi; (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai pievienošanu
173	Nasofan 50 micrograms/dose nasal spray, suspension Deguna aerosols, suspensija 50 mkg/devā	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0131	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Spānijā
174	Travocort 10 mg/1 mg/g cream Krēms	Intendis GmbH, Vācija	97-0544	II tipa izmaiņas: atjaunots 1-3 modulis; izmaiņas iepakojuma pārbaudes metodēs
175	CarvedilolHexal 12,5 Tabletes pa 12,5 mg	Hexal AG, Vācija	04-0181	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)
176	CarvedilolHexal 25 Tabletes pa 25 mg	Hexal AG, Vācija	04-0182	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)

1	2	3	4	5
177	CarvedilolHexal 6,25 Tabletes pa 6,25 mg	Hexal AG, Vācija	04-0180	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Arevipharma GmbH, Vācija)
178	Valtrex Apvalkotās tabletes pa 500 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0877	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p. 37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai (izrietošās)
179	Solpadeine Tabletes pa 500mg/8mg/30mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	97-0502	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma projekts
180	Omacor soft capsule 1000 mg Mīkstās kapsulas pa 1000 mg	Pronova BioPharma Norge AS, Norvēģija	05-0465	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
181	Levodopa/Benserazide Teva 100 mg/25 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 100 mg/25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0366	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņas Itālijā
182	Levodopa/Benserazide Teva 200 mg/50 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 200 mg/50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0367	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņas Itālijā
183	Levodopa/Benserazide Teva 50 mg/12,5 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 50 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0365	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņas Itālijā

1	2	3	4	5
184	Valaciclovir-Teva 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0038	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas Itālijā
185	Futura Ginkgo Biloba Tabletes pa 60 mg	Dansk Droge A/S, Dānija	99-0199	IA tipa izmaiņas: (p. 25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai; II tipa izmaiņas: mainās tablešu diametra robežas; mainās tabletes vidējās masas robežas
186	Sumamed 100 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 100 mg/5 ml	SIA Pliva, Latvija	94-0230	IA tipa izmaiņas: (p.43a1) mērierīces vai ievadišanas ierīces, kura nav tiešā iepakojuma neatņemama sastāvdaļa, pievienošana vai aizstāšana (izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelas); IB tipa izmaiņas: (p. 30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijas lietā) piegādātāja aizstāšana vai jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelas
187	Sumamed forte 200 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 200 mg/5ml	SIA Pliva, Latvija	00-0864	IA tipa izmaiņas: (p.43a1) mērierīces vai ievadišanas ierīces, kura nav tiešā iepakojuma neatņemama sastāvdaļa, pievienošana vai aizstāšana (izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelas); IB tipa izmaiņas: (p. 30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijas lietā) piegādātāja aizstāšana vai jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelas
188	Tarka 180 mg/2 mg modified-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 180mg/2mg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0023	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu aktīvo vielu specifikācijā, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai
189	Efferalgan 30 mg/ml oral solution for children Šķīdums iekšķīgai lietošanai bērniem 30 mg/ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0236	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas

1	2	3	4	5
190	Ralenost 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	07-0272	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā
191	Ralenost 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	07-0273	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Austrijā
192	ZyComb 0,5 mg/ml + 0,6 mg/ml nasal spray, solution Deguna aerosols, šķīdums	Nycomed Danmark ApS, Dānija	07-0011	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Beļģijā
193	Sedron 70 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 70 mg	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	06-0282	II tipa izmaiņas: ražošanas procesa laikā nosakāmo parametru maiņa
194	Sedron 70 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 70 mg	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	06-0282	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā
195	Fervex bez cukura, pieaugušajiem Granulas iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0505	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
196	Lomilan 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	00-0559	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu aktīvo vielu specifikācijā, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai
197	Lomilan 5 mg/5 ml oral suspension Suspensija iekšķīgai lietošanai pa 5 mg/ 5 ml	Sandoz d.d., Slovēnija	00-0560	IB tipa izmaiņas: (p.25a1) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu aktīvo vielu specifikācijā, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai
198	Glucose 10 % Braun Šķīdums infūzijām 10 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	99-0243	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijā) jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot devas inhalatoru krājītelpas

1	2	3	4	5
199	Glucose 5 % Braun Šķīdums infūzijām 5 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	99-0386	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijā) jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot devas inhalatoru krājtelas
200	Sodium chloride 0,9 % Braun Šķīdums infūzijām 0,9 %	B.Braun Melsungen AG, Vācija	99-0244	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijā) jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot devas inhalatoru krājtelas
201	Muse 1000 mcg Uretrālā nūjiņa 1000 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0133	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas ieviešanu
202	Muse 250 mcg Uretrālā nūjiņa 250 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0131	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas ieviešanu
203	Muse 500 mcg Uretrālā nūjiņa 500 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0132	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas ieviešanu
204	Lanobax 30 mg gastro- resistant capsules, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 30 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	07-0010	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievojuma/šķēlējlinijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, aizstāšanu
205	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
206	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums
207	Cefalexin-Teva 500 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 500 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	97-0615	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcija un marķējumā

1	2	3	4	5
208	Esprital 15 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 15 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0175	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
209	Esprital 30 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0176	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
210	Esprital 45 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 45 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0177	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
211	Citalec 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Slovākija	06-0197	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
212	Citalec 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Slovākija	06-0198	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
213	Citalec 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Zentiva a.s., Slovākija	06-0199	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
214	Cipralext 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0297	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību

1	2	3	4	5
215	Cipralex 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0298	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
216	Cipralex 15 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 15 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0299	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
217	Cipralex 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0300	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas, kā arī attiecīgās Lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar PhVWP ieteikto informāciju par pašnāvības domām/pašnāvniecisku uzvedību
218	Flixotide Inhalators 50 µg Dozēts aerosols 50 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0133	II tipa izmaiņas: ar drošības informāciju papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.8, 5.2 sadaļā iekļauti papildus dati par farmakokinētiku; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā
219	Flixotide Inhalators 125 µg Dozēts aerosols 125 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0134	II tipa izmaiņas: ar drošības informāciju papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.8, 5.2 sadaļā iekļauti papildus dati par farmakokinētiku; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā
220	Flixotide Inhalators 250 µg Dozēts aerosols 250 µg/devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	02-0135	II tipa izmaiņas: ar drošības informāciju papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.8, 5.2 sadaļā iekļauti papildus dati par farmakokinētiku; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā
221	Sertral 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0392	II tipa izmaiņas: pārstrādāta Lietošanas instrukcija saskaņā ar rezultātiem, kas saņemti pēc konsultācijām ar pacientu mērķa grupām
222	Oftaquix 5 mg/ml eye drops Acu pilieni, šķīdums 5 mg/ml	Santen Oy, Somija	05-0196	II tipa izmaiņas: labota Lietošanas instrukcija saskaņā ar rezultātiem, kas saņemti konsultācijās ar pacientiem
223	Flux 20 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 20 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0310	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts atjaunots saskaņā ar Global Core Data Sheet; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu

1	2	3	4	5
224	Pram 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	03-0197	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
225	Pram 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	03-0198	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
226	Pram 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	03-0199	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
227	Pentasa Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	98-0118	II tipa izmaiņas: pamatojoties uz klīnisko pētījumu datiem mainīts dozēšanas režīms čūlaina kolīta balstterapijas gadījumā – 2g mesalazīna vienu reizi dienā
228	Meglimid 1mg tablets Tabletes pa 1 mg	KRKA d.d., Slovēnija	05-0594	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemolītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu; vienlaicīgi atjaunota Lietošanas instrukcija, saskaņojot informāciju ar Zāļu aprakstu
229	Meglimid 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Slovēnija	05-0595	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemolītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu; vienlaicīgi atjaunota Lietošanas instrukcija, saskaņojot informāciju ar Zāļu aprakstu
230	Meglimid 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	KRKA d.d., Slovēnija	05-0596	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemolītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu; vienlaicīgi atjaunota Lietošanas instrukcija, saskaņojot informāciju ar Zāļu aprakstu

1	2	3	4	5
231	Meglimid 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	KRKA d.d., Slovēnija	05-0597	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemolītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu; vienlaicīgi atjaunota Lietošanas instrukcija, saskaņojot informāciju ar Zāļu aprakstu
232	Meglimid 6 mg tablets Tabletes pa 6 mg	KRKA d.d., Slovēnija	05-0598	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemolītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu; vienlaicīgi atjaunota Lietošanas instrukcija, saskaņojot informāciju ar Zāļu aprakstu
233	Zyban 150 mg sustained release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1046	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu apraksta 4.2 un 4.4 sadaļā par vecāka gadagājuma pacientiem un pacientiem ar nieru bojājumu, 4.4 sadaļā par depresijas simptomu un pašnāvības domu rašanos, 4.5 sadaļā par rītonavīru; Lietošanas instrukcija saskaņota ar Zāļu aprakstu
234	Saroten Retard 50 mg modified release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 50 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	00-0494	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
235	Ixel 50 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 50 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	04-0290	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
236	Arketis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0064	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
237	Arketis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0065	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
238	Arketis 30 mg tablets Tabletes pa 30 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0066	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
239	Arketis 40 mg tablets Tabletes pa 40 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0067	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet

1	2	3	4	5
240	Noritren 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	00-0577	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
241	Axetine 1,5 g powder for solution for injection and infusion Pulveris injekciju un infūziju šķīduma pagatavošanai 1,5 g	Medochemie Ltd., Kipra	02-0292	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas un galprodukta pārbaudes metodēs un specifikācijās
242	Axetine 750 mg powder for solution for injection and infusion Pulveris injekciju un infūziju šķīduma pagatavošanai 750 mg	Medochemie Ltd., Kipra	02-0291	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas un galprodukta pārbaudes metodēs un specifikācijās
243	Lescol XL Ilgstošās darbības tabletes pa 80 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-0939	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā un pārbaudes metodēs
244	Xyzal 0,5 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,5mg/ml	UCB Pharma Oy Finland, Somija	06-0169	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
245	Xyzal 5 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	UCB Pharma Oy, Somija	05-0407	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
246	Brūču ziede Ziede	SIA "LMP", Latvija	00-0187	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)

1	2	3	4	5
247	Ciclosporin Sandoz 100 mg mīkstās kapsulas Mīkstās kapsulas pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0377	II tipa izmaiņas: jauns sekundārais zāļu marķējums (ar uzlīmi)
248	Ciclosporin Sandoz 25 mg mīkstās kapsulas Mīkstās kapsulas pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0375	II tipa izmaiņas: jauns sekundārais zāļu marķējums (ar uzlīmi)
249	Ciclosporin Sandoz 50 mg mīkstās kapsulas Mīkstās kapsulas pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0376	II tipa izmaiņas: jauns sekundārais zāļu marķējums (ar uzlīmi)
250	Laxadin 5 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes Zarnās šķīstošās tabletes pa 5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	00-0398	II tipa izmaiņas: jauns primārais marķējums
251	Agen 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	06-0182	IB tipa izmaiņas: (p. 17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
252	Agen 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Zentiva a.s., Čehija	06-0181	IB tipa izmaiņas: (p. 17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
253	Ondansetron Sandoz 8 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 8 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0390	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Dānijā)
254	Pamol 500 Tabletes pa 500 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	03-0430	IA tipa izmaiņas: (p. 15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
255	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IA tipa izmaiņas: (p. 12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (ScinoPharm Taiwan Ltd, Taivāna)
256	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IA tipa izmaiņas: (p. 12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (Dobur Pharma Limited, Indija)
257	Panogastin 20 mg gastro- resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes 20 mg	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	08-0045	IA tipa izmaiņas: (p. 38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
258	Panogastin 40 mg gastro- resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes 40 mg	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	08-0046	IA tipa izmaiņas: (p. 38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
259	Glimepirid PLIVA 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0592	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas (Itālijā); IB tipa izmaiņas: (p. 2) zāļu nosaukuma maiņa (Itālijā)
260	Atorvasterol 10 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Medis ehf., Īslande	07-0174	IA tipa izmaiņas: (p. 36b) iepakojuma izmēra maiņa
261	Atorvasterol 20 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Medis ehf., Īslande	07-0175	IA tipa izmaiņas: (p. 36b) iepakojuma izmēra maiņa

1	2	3	4	5
262	Atorvastērol 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Medis ehf., Īslande	07-0176	IA tipa izmaiņas: (p. 36b) iepakojuma izmēra maiņa
263	Bronchicum Syrup S syrup Sīrups	A. Nattermann & Cie. GmbH, Vācija	06-0079	IA tipa izmaiņas: (p. 11a) aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
264	Nurofen 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Reckitt Benckiser Healthcare (Poland) Sp.z o.o., Polija	01-0449	II tipa izmaiņas: primārā iepakojuma atjaunošana
265	Octostim 15 mcg/ml Šķīdums injekcijām 15 mcg/ml	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	97-0611	IA tipa izmaiņas: (p. 8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana (mikrobioloģiskās pārbaudes vietas aizstāšana)
266	Minirin Deguna aerosols 10 mcg/dose	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	98-0040	IA tipa izmaiņas: (p. 9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
267	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Itālijā)
268	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Itālijā)
269	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē

1	2	3	4	5
270	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
271	Elidel 1 % cream Krēms 1 %	Novartis Finland Oy, Somija	02-0184	IA tipa izmaiņas: (p. 7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
272	Actifed syrup Šķīdums iekšķīgai lietošanai	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0624	II tipa izmaiņas: jauns marķējums ar uzlīmi
273	Actifed tablets Tabletes	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0623	II tipa izmaiņas: jauns marķējums ar uzlīmi
274	Persen forte Cietās kapsulas	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0711	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
275	Oxamet 0,05 % Deguna aerosols, šķīdums 0,05 %	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	04-0149	IA tipa izmaiņas: (p. 28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram: noņemama vāciņa krāsa, krāsu koka gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (lietota cita plastmasa))
276	Curam 625 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 625 mg	Sandoz GmbH, Austrija	00-1099	IA tipa izmaiņas: (p. 15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
277	Bronchicum Elixir S oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	A. Nattermann & Cie. GmbH, Vācija	06-0078	IA tipa izmaiņas: (p. 11a) aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
278	Cipramil 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	01-0421	IB tipa izmaiņas: (p. 42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 30° C)
279	Ramipril/HCT Teva 2,5 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg/12,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0035	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā

1	2	3	4	5
280	Ramipril/HCT Teva 5 mg/25 mg tablets Tabletes pa 5 mg/25 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0036	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
281	Angeliq 1 mg/2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0094	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
282	Alenotop 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Pliva, Horvātija	06-0265	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Itālijā; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
283	Fervex for children Granulāts iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0653	IA tipa izmaiņas: (p. 37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p. 38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
284	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IA tipa izmaiņas: (p. 11a) aktīvās vielas vai starpprodukta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
285	Carvedigamma 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0193	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana)
286	Carvedigamma 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0194	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana)
287	Carvedigamma 6,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6,25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0192	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana)

1	2	3	4	5
288	Efisol 0,25 mg/30 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Actavis Nordic A/S, Dānija	02-0285	IB tipa izmaiņas: (p. 37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai; (p. 38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošānu (izrietošās)
289	Stoptussin Fyto Syrup Sīrups	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0010	IA tipa izmaiņas: (p. 25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Eiropas farmakopejas vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
290	Urostad 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošas darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0618	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
291	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	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
292	Tamsulosin Lannacher 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	06-0109	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
293	Tamsulosin hydrochloride Kiron 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Kiron Pharmaceutica BV, Nīderlande	06-0032	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
294	Tanyz 0,4 mg modified release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0554	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana

1	2	3	4	5
295	Solian 200 mg tableti Tableti pa 200 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0625	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
296	Solcogyn solution for topical application Šķīdums ārīgai lietošanai	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	00-1248	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai; II tipa izmaiņas: reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējās pārstāvniecības maiņa
297	Smiltsērķšķu eļļa 500 mg supozitoriji Supozitoriji pa 500 mg	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0420	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta kvalitatīvajā sastāvā
298	Cipraleks 10 mg film-coated tableti Apvalkotās tableti pa 10 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0298	II tipa izmaiņas: alternatīvs sintēzes process aktīvās vielas ražošanas procesā
299	Cipraleks 15 mg film-coated tableti Apvalkotās tableti pa 15 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0299	II tipa izmaiņas: alternatīvs sintēzes process aktīvās vielas ražošanas procesā
300	Cipraleks 20 mg film-coated tableti Apvalkotās tableti pa 20 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0300	II tipa izmaiņas: alternatīvs sintēzes process aktīvās vielas ražošanas procesā
301	Cipraleks 5 mg film-coated tableti Apvalkotās tableti pa 5 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0297	II tipa izmaiņas: alternatīvs sintēzes process aktīvās vielas ražošanas procesā
302	Streptocīds pulveris Uz ādas lietojams pulveris	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	98-0197	IB tipa izmaiņas: (p. 14a) izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvās vielas ražotāja vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/ starpprodukta ražotāja atrašanās vietu (aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
303	Oleum Vaselini liquor ad usum internum Šķidrums iekšķīgai lietošanai	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	98-0186	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa un adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
304	Priorix Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	99-0657	II tipa izmaiņas: jauna ražotāja (šķīdinātāja ražošanai) pievienošana
305	Varilrix powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0553	II tipa izmaiņas: jauna ražotāja (šķīdinātāja ražošanai) pievienošana
306	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0342	IA tipa izmaiņas (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
307	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0343	IA tipa izmaiņas (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
308	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 150 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0344	IA tipa izmaiņas (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
309	Medrol 16 mg tabletes Tabletes pa 16 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1043	IB tipa izmaiņas: (p.31b) izmaiņas testos, ko izdara ražošanas gaitā jaunu pārbaužu un jaunu normu ierobežojumu pievienošana

1	2	3	4	5
310	Pedeks 0,5 % šķīdums Šķīdums ārīgai lietošanai	SIA "LMP", Latvija	93-0572	IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu mīkstām (pusšķidrām) un šķidrām formām
311	Duodopa 20 mg/ml + 5 mg/ml intestinal gel Intestināls gels	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	05-0485	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija); II tipa izmaiņas: gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas; nelielas izmaiņas ražošanas procesā
312	Noax uno 100 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Austrija	05-0563	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; II tipa izmaiņas: harmonizēta Lietošanas instrukcija
313	Noax uno 200 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Austrija	05-0564	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; II tipa izmaiņas: harmonizēta Lietošanas instrukcija
314	Noax uno 300 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 300 mg	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Austrija	05-0565	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; II tipa izmaiņas: harmonizēta Lietošanas instrukcija
315	Metforal 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	00-1080	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 3. modulis; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (pievienota indikācija par metformīna lietošanu bērniem no 10 gadu vecuma ar apstiprinātu 2.tipa cukura diabēta diagnozi, kā arī papildinātas nevēlamās blakusparādības ar ādas izpausmēm un iespējamajiem aknu darbības traucējumiem)
316	Metforal 850 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 850 mg	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	00-1081	II tipa izmaiņas: atjaunots dokumentācijas 3. modulis; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā (pievienota indikācija par metformīna lietošanu bērniem no 10 gadu vecuma ar apstiprinātu 2.tipa cukura diabēta diagnozi, kā arī papildinātas nevēlamās blakusparādības ar ādas izpausmēm un iespējamajiem aknu darbības traucējumiem)

1	2	3	4	5
317	OLYNTH HA 0,05 % Nasal Spray without Preservatives Deguna aerosols, šķīdums 0,05 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0022	II tipa izmaiņas: jauns marķējums igauņu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
318	OLYNTH HA 0,1 % Nasal Spray without Preservatives Deguna aerosols, šķīdums 0,1 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0023	II tipa izmaiņas: jauns marķējums igauņu valodā ar uzlīmi latviešu valodā
319	Amoksiklav 400/57 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 457 mg/ 5 ml	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0265	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
320	Nakom 250 mg/25 mg tablets Tabletes 250 mg/25 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	95-0407	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
321	Zindaclin 1% Gel Gels 1 %	Crawford Healthcare Ltd, Lielbritānija	05-0038	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
322	Olanzapine Sandoz 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0122	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
323	Olanzapine Sandoz 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0121	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam

1	2	3	4	5
324	Loquen 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	SIA Pliva, Latvija	08-0002	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
325	Granisetron Teva 1 mg/ 1 ml concentrate for solution for injection or infusion Koncentrāts injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai 1 mg/ 1 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0124	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
326	Granisetron Teva 3 mg/ 3 ml concentrate for injection or infusion Koncentrāts injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai 3 mg/ 3 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0125	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
327	Visine Classic 0,05 % eye drops Acu pilieni 0,05 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	97-0085	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
328	Microlax 9 mg/90 mg/625 mg/ml micro-enema Mikroklizma	McNeil AB, Zviedrija	00-0919	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
329	Betaloc ZOK 100 mg controlled-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0301	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
330	Betaloc ZOK 25 mg controlled-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 25 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	03-0074	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam

1	2	3	4	5
331	Betaloc ZOK 50 mg controlled-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 50 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0300	zāļu marķējums atbilstoši apstiprinātam tekstam
332	Kventiax 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0230	jauns marķējuma dizains
333	Kventiax 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0232	jauns marķējuma dizains
334	Kventiax 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0229	jauns marķējuma dizains
335	Olynth 0,1 % nasal drops, solution Deguna pilieni, šķīdums 0,1 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	99-0006	Kļūdas labojums Zāļu aprakstā
336	Climara 25 micrograms/24 hours transdermal patch Transdermāls plāksteris	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0195	Kļūdas labojums: galīgā Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas apstiprināšana pēc savstarpējās atzīšanas procedūras ietvaros veiktas pārreģistrācijas
337	Diacarb 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0205	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijā (ražotāja adresē)

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas
komisijas priekšsēdētājs profesors
I.Purviņš