

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Corvalolum oral liquid Šķidrums iekšķīgai lietošanai	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	97-0568	piemērot zālēm recepšu izplatīšanas kārtību ar 2008. gada 1. septembri
2	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 30 mg/5 ml	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0257	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
3	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/16,7 ml	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0258	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
4	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0259	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
5	Azimepha 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Mepha Lda., Portugāle	08-0024	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
6	Azimepha 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Mepha Ltd., Portugāle	08-0025	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
7	Nittyfor 0,5 % cutaneous solution Uz ādas lietojams šķīdums 0,5 %	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Ungārija	00-0785	IB tipa izmaiņas: (p.18) palīgvielas aizstāšana ar salīdzināmu palīgvielu
8	Tamsulosin Sandoz 0,4 mg modified-release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0221	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa uz Sandoz d.d., Slovēnija (bija: Stichting Registratiebeheer, Nīderlande)

9	Monopril 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0431	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
10	Monopril 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	98-0432	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
11	Trifas 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	99-0563	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
12	Trifas Cor 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	99-0567	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
13	Trifas 20 mg/4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 20 mg/ 4 ml	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	99-0564	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
14	Trifas 200 mg tabletes Tabletes pa 200 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	99-0566	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts, Lietošanas instrukcija un marķējums
15	Medorisper 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0205	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)
16	Medorisper 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0206	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)
17	Medorisper 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0207	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)
18	Medorisper 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0208	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)

19	Medorisper 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0209	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)
20	Medorisper 6 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0210	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Medochemie Ltd., Kipra (bija: Medartuum Medical AB, Zviedrija)
21	Novynette 150/20 microgram film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0012	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Gedeon Richter Plc., Ungārija (bija: Gedeon Richter Ltd., Ungārija) - izrietošās
22	Moller's Cod Liver Oil oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Axellus AS, Norvēģija	00-0499	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas uz Axellus AS, Norvēģija (bija: Peter Moller dep. of Orkla ASA, Norvēģija); (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa uz Axellus AS, Norvēģija (bija: Peter Moller dep. of Orkla ASA, Norvēģija) - izrietošās
23	Lanvis Tabletes pa 40 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0724	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs Uquifa Italia S.p.A., Itālija
24	Influvac 2007/2008, suspension for injection 0,5 ml Suspensija injekcijām pilnšīrcē	Solvay Biologicals B.V., Nīderlande	05-0097	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Solvay Biologicals B.V., Nīderlande (bija: Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās)
25	Citalopram Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0461	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande (izrietošās)
26	Citalopram Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0462	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande (izrietošās)

27	Citalopram Actavis 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0463	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande (izrietošās)
28	Citalopram Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0461	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā)
29	Citalopram Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0462	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā)
30	Citalopram Actavis 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0463	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V. Boskoop, Nīderlande (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā)
31	Omolin 20 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 20 mg	Chemo Iberica S.A., Spānija	07-0178	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjoaPack B.V., Nīderlande (izrietošās)

32	Omolin 40 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 40 mg	Chemo Iberica S.A., Spānija	07-0179	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - TjooPack B.V., Nīderlande; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - TjooPack B.V., Nīderlande (izrietošās)
33	Tifizol 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0070	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica, Lda., Portugāle; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica, Lda., Portugāle (izrietošās)
34	Tifizol 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0071	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica, Lda., Portugāle; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica, Lda., Portugāle (izrietošās)
35	Tifizol 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0070	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Bano GmbH & Co.KG, Austrija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Bano GmbH & Co.KG, Austrija (izrietošās)
36	Tifizol 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0071	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Bano GmbH & Co.KG, Austrija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Bano GmbH & Co.KG, Austrija (izrietošās)
37	Ropinirole Sandoz 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0251	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija (izrietošās)

38	Ropinirole Sandoz 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0253	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija (izrietošās)
39	Ropinirole Sandoz 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0254	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija (izrietošās)
40	Ropinirole Sandoz 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0255	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Farmar S.A., Grieķija (izrietošās)
41	Instenon forte Apvalkotās tabletes	Nycomed Austria GmbH, Austrija	94-0060	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Nycomed Oranienburg GmbH, Vācija
42	Cardace 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	03-0067	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co.Ltd., Ungārija
43	Cardace 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0107	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co.Ltd., Ungārija
44	Cardace 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0108	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Chinoin Pharmaceutical and Chemical Works Private Co.Ltd., Ungārija

45	Neotigason 10 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 10 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	96-0595	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem, vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievojuma/šķēlējlīnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu; (p.7b1) primārās iepakojšanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (no F.Hoffmann-La Roche Ltd., Šveice, uz Cenexi, Francija); (p.7a) sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (no F.Hoffmann-La Roche Ltd., Šveice, uz Cenexi, Francija) (izrietošās); II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksta, Lietošanas instrukcijas un marķējuma teksts saskaņā ar ES templeitiem
46	Zyvoxid 100 mg/ 5 ml granules for oral suspension Granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 100 mg/ 5 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0287	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) - Pharmacia Limited, Lielbritānija
47	Zyvoxid 600 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0286	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) - Pharmacia Limited, Lielbritānija
48	Visine Classic 0,05 % eye drops Acu pilieni 0,05 %	McNeil Products Limited, Lielbritānija	97-0085	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa (no Pfizer Canada Inc, Kanāda, uz Keata Pharma Inc., Kanāda)
49	Ipertrofan 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	SPA - Societa Prodotti Antibiotici S.p.A., Itālija	95-0014	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Diaspa S.p.A., Itālija, uz Strides Italia S.r.l., Itālija)
50	Infanrix suspension for injection Suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0350	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Chiron Behring GmbH, Vācija, uz Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co.KG, Vācija)

51	Crestor 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0167	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
52	Crestor 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0168	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
53	Crestor 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0169	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
54	Casodex 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	02-0267	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
55	Casodex 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0735	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
56	Betaloc ZOK 100 mg controlled- release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0301	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
57	Betaloc ZOK 25 mg controlled- release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 25 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	03-0074	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
58	Betaloc ZOK 50 mg controlled- release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 50 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0300	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
59	Atacand 16 mg Tabletes pa 16 mg	AstraZeneca AB, Sodertalje, Zviedrija	99-0119	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
60	Atacand 8 mg Tabletes pa 8 mg	AstraZeneca AB, Sodertalje, Zviedrija	99-0118	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)

61	Nexium 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0076	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
62	Nexium 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0077	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
63	Nexium 40 mg powder for solution for injection and infusion Pulveris injekciju un infusiju šķīduma pagatavošanai 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	05-0054	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
64	Symbicort Turbuhaler 160/4,5 micrograms/dose inhalation powder Inhalācijas pulveris 160/4,5 mikrogrami/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0011	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
65	Symbicort Turbuhaler 320/9 micrograms/dose inhalation powder Inhalācijas pulveris 320/9 mkg/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	04-0297	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
66	Symbicort Turbuhaler 80/4,5 micrograms/dose inhalation powder Inhalācijas pulveris 80/4,5 mikrogrami/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0010	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
67	Seroquel 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	01-0120	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)

68	Seroquel 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	01-0121	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
69	Seroquel XR 200 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 200 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0013	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
70	Seroquel XR 300 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 300 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0014	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
71	Seroquel XR 400 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 400 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0015	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
72	Seroquel XR 50 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 50 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0012	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa uz Corden Pharma GmbH, Vācija (bija: AstraZeneca GmbH, Vācija)
73	Co-Diovan 160/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0393	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāteriāla ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Dottikon Exclusive Synthesis, Šveice
74	Co-Diovan 160/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0394	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāteriāla ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Dottikon Exclusive Synthesis, Šveice
75	Co-Diovan 320/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0176	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāteriāla ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Dottikon Exclusive Synthesis, Šveice

76	Co-Diovan 320/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0177	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāteriāla ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Dottikon Exclusive Synthesis, Šveice
77	Co-Diovan 80/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	98-0310	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāteriāla ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Dottikon Exclusive Synthesis, Šveice
78	Aromasin 25 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	02-0063	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Pfizer Pharmaceuticals LLC (Pfizer Barceloneta), Puerto Rico
79	Videx EC 250 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 250 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	05-0227	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana - Glatt Air Techniques Inc., ASV
80	Videx EC 400 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 400 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	05-0228	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana - Glatt Air Techniques Inc., ASV
81	Futura Fish Oil 1000 Kapsulas	Axellus A/S, Dānija	99-0355	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana - Croda Chemical Europe Ltd., Lielbritānija; Frankland Road, Lielbritānija
82	Torendo Q-Tab 0,5 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 0,5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0294	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās)

83	Torendo Q-Tab 1 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 1 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0295	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās)
84	Torendo Q-Tab 2 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0296	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās)
85	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās)
86	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Vācijā) - TAD Pharma GmbH, Vācija (izrietošās)
87	Klabax 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	02-0053	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi - Ranbaxy Ireland Limited, Īrija
88	Klabax 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	02-0054	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi - Ranbaxy Ireland Limited, Īrija

89	Larydol forte Sūkājamās tabletes pa 150 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0153	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Orgamol S.A., Šveice, uz BASF Orgamol Pharma Solutions S.A., Šveice)
90	Doloproct 1 mg/40 mg supozitoriji Supozitoriji	Intendis GmbH, Vācija	05-0258	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi - Cenexi, Francija; IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Cenexi, Francija (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Cenexi, Francija (izrietošās)
91	Enalapril HCT 1A Pharma 20/6 mg tabletes Tabletes 20 mg + 6 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0157	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Cardinal Health 405 Germany GmbH, Vācija, uz Catalent Germany Schorndorf GmbH, Vācija)
92	Campto 100 mg/ 5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Pfizer Enterprises SARL, Luksemburga	98-0824	IA tipa izmaiņas: (p. 8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes (Pfizer Service Company BVBA, Beļģija)
93	Campto 40 mg/ 2 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Pfizer Enterprises SARL, Luksemburga	98-0823	IA tipa izmaiņas: (p. 8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes (Pfizer Service Company BVBA, Beļģija)
94	Bisoprolol-Teva 10 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0206	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) - Actavis hf, Islande
95	Bisoprolol-Teva 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0207	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) - Actavis hf, Islande
96	Diovan 160 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0392	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)

97	Diovan 320 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0050	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
98	Diovan 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0390	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
99	Diovan 80mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0391	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
100	Co-Diovan 160/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0393	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
101	Co-Diovan 160/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0394	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
102	Co-Diovan 320/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0176	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
103	Co-Diovan 320/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0177	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
104	Co-Diovan 80/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	98-0310	IA tipa izmaiņas: (p. 4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta (no Sumica Fine Chemicals, Japāna, uz Sumitomo Chemical Company Limited, Japāna)
105	Bicalutamide Teva 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0037	IA tipa izmaiņas: (p. 7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Famar S.A., Grieķija)

106	Bicalutamide TEVA 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0139	IA tipa izmaiņas: (p. 7a) sekundārā iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Famar S.A., Grieķija)
107	Terbinafine Sandoz 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	05-0008	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma adreses maiņa (no Cardinal Health Germany 405 GmbH, Vācija, uz Catalent Germany Schorndorf GmbH, Vācija)
108	EnaHexal comp 20/6 mg tablets Tabletes 20 mg + 6mg	Hexal AG, Vācija	06-0158	IA tipa izmaiņas: (p. 5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma adreses maiņa (no Cardinal Health Germany 405 GmbH, Vācija, uz Catalent Germany Schorndorf GmbH, Vācija)
109	Meloxicam-Teva 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0006	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 (jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Esteve Quimica SA, Spānija
110	Meloxicam-Teva 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0005	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 (jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta - Esteve Quimica SA, Spānija
111	Infanrix suspension for injection Suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0350	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
112	Infanrix-IPV + Hib Pulveris un suspensija injekciju suspensijas pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	00-1011	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
113	Hiberix Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0195	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
114	Havrix 1440 ELISA units/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 1440 ELISA vienības/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0026	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija

115	Havrix 720 ELISA vienības/0,5 ml, suspensija injekcijām Suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0351	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
116	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0216	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
117	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0007	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
118	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0217	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
119	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0249	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - GlaxoSmithKline Biologicals, Francija
120	Nalbuphin OrPha 10 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 mg/ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	07-0393	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (no Istituto Biochimico Pavese Pharma S.P.A., Itālija, uz HIKMA ITALIA S.P.A., Itālija)

121	Rudotel 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	96-0495	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un/vai adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa (no AWD.pharma GmbH & Co.KG, Vācija, uz Menarini-Von Heyden GmbH, Vācija (izrietošās); (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana vai pievienošana (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai jauna vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi (Nycomed Oranienburg GmbH, Vācija); II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija
122	Ovestin 500 micrograms pessaries Pesāriji pa 500 µg	N.V. Organon, Nīderlande	98-0072	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa no Creapharm Gannat SA, Francija, uz Creapharm Gannat S.A.S., Francija
123	Imdur 60 mg Ilgstošās darbības tabletes pa 60 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0409	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa no AstraZeneca GmbH, Vācija, uz Cordem Pharma GmbH, Vācija
124	CADUET 10 mg/10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg/10 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0021	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts
125	CADUET 5 mg/10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/10 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0020	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts
126	Mesar 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	04-0062	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija
127	Mesar 20 mg Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	04-0063	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija

128	Mesar 40 mg Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	04-0064	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija
129	Olmotec 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	04-0065	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija
130	Olmotec 20 mg Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	04-0066	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija
131	Olmotec 40 mg Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	04-0067	II tipa izmaiņas: izmaiņas reģistrācijas dokumentācijā - 3. moduļa aktualizācija
132	Corinfar 10 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0286	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (no pašreiz apstiprinātā ražotāja- Degussa AG, Vācija); II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
133	Corinfar retard 20 mg prolonged release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 20mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	98-0287	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (no pašreiz apstiprinātā ražotāja- Degussa AG, Vācija); II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā
134	Livial 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	N.V. Organon, Nīderlande	98-0299	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts saskaņā ar CCDS (apakšpunktā 4.2 precizētas indikācijas; 4.4 pievienots brīdinājums par endometrija, krūts vēža risku un insulta risku, papildinātas nevēlamās blakusparādības ar informāciju par endometrija, krūts vēzi un insultu; precizēts ATKĶ kods)
135	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 mg/5 ml	Actavis Group hf, Īslande	07-0398	IB tipa izmaiņas: (42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 1 gada uz 2 gadiem)
136	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 20 mg/10 ml	Actavis Group hf, Īslande	07-0399	IB tipa izmaiņas: (42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 1 gada uz 2 gadiem)
137	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 50 mg/25 ml	Actavis Group hf, Īslande	07-0400	IB tipa izmaiņas: (42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 1 gada uz 2 gadiem)

138	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 100 mg/50 ml	Actavis Group hf, Īslande	07-0401	IB tipa izmaiņas: (42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 1 gada uz 2 gadiem)
139	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 200 mg/100 ml	Actavis Group hf, Īslande	07-0402	IB tipa izmaiņas: (42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 1 gada uz 2 gadiem)
140	Granocyte 34 (33,6x10 ⁶ IU/1 ml) powder and solvent in pre-filled syringe for solution for injection and infusion Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pa 34 mlj. SV	Chugai Sanofi-Aventis, Francija	99-0505	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas ražošanas laikā veiktajos kontroles pasākumos
141	Tarka 180 mg/2 mg modified-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 180mg/2mg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0023	II tipa izmaiņas: pievienota jauna aktīvās vielas (Trandolaprilum) ražošanas vieta - Abbott Ireland Pharmaceutical Operations (AIPO), Īrija
142	Akineton 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Desma GmbH, Vācija	94-0311	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievojuma/šķēlēj līnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu; IB tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana ar sērijas pārbaudi (izrietošās) no Abbott GmbH & Co.KG, Vācija, uz Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Itālija; (p.7c) gatavā produkta ražošanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi - Laboratorio Farmaceutico SIT Srl, Itālija

143	Spasmalgon tablets Tabletes	Actavis Nordic A/S, Dānija	00-0777	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības turētāja adreses izmaiņas; (p.8b2) izmaiņas sērijas izlaides nosacījumos un gatavā produkta kvalitātes pārbaude - ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi pievienošana, ar sērijas pārbaudi (Balkanpharma-Dupnitzer AD, Bulgārija); II tipa izmaiņas: iesniegts DMF par aktīvo vielu (Metamizole sodium) no jauna ražotāja (Hebei Jeheng (Group) Pharmacy Co.Ltd., Ķīna
144	Radedorm 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	96-0609	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa, ja nav Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta; (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses izmaiņas no AWD.pharma GmbH & Co.KG, Vācija, uz Menarini-Von Heyden GmbH, Vācija (izrietošās); (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana vai pievienošana (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana vai jaunas pievienošana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi - Nycomed Oranienburg GmbH, Vācija; II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija
145	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/4 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0291	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)
146	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0292	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)

147	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0293	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)
148	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/4 ml	Teva Nederland B.V., Nīderlande	07-0294	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)
149	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Teva Nederland B.V., Nīderlande	07-0295	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)
150	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Teva Nederland B.V., Nīderlande	07-0296	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā)
151	Laribax 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0199	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
152	Laribax 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0200	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
153	Laribax 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0197	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)
154	Laribax 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	07-0198	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Itālijā)

155	Visipaque 270 mg I/ml solution for injection Šķīdums injekcijām pa 270 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0188	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (parametrs - bakteriālie endotoksīni)
156	Visipaque 320 mg I/ml solution for injection Šķīdums injekcijām pa 320 mg I/ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0189	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (parametrs - bakteriālie endotoksīni)
157	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (parametrs - bakteriālie endotoksīni)
158	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (parametrs - bakteriālie endotoksīni)
159	Omnipaque 350 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 350 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifikācijā (parametrs - bakteriālie endotoksīni)
160	Gammagard S/D 10 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 10 g/200 ml	Baxter S.A., Beļģija	02-0113	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas starpprodukta ražotājs
161	Gammagard S/D 2,5 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 2,5 g/50 ml	Baxter S.A., Beļģija	96-0443	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas starpprodukta ražotājs
162	Gammagard S/D 5 g powder and solvent for solution for infusion Pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 5 g/100 ml	Baxter S.A., Beļģija	02-0112	II tipa izmaiņas: pievienots jauns aktīvās vielas starpprodukta ražotājs

163	Virogels Gels	SIA "LMP", Latvija	99-0485	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
164	Sertralin Genericon 100 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija	06-0077	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
165	Sertralin Genericon 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija	06-0076	II tipa izmaiņas: DMF atjaunošana
166	Xyzal 0,5 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,5mg/ml	UCB Pharma Oy Finland, Somija	06-0169	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Itālijā, Spānijā, Vācijā)
167	Xyzal 5 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	UCB Pharma Oy, Somija	05-0407	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Itālijā, Spānijā, Vācijā)
168	Spiriva 18 microgram, inhalation powder, hard capsule Inhalācijas pulveris cietās kapsulās pa 18 mikrogramiem	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	02-0219	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā, aktīvās vielas un starpproduktu specifiskācijā
169	Nicopass fresh mint 1,5 mg lozenges Sūkājamās tabletes pa 1,5 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	08-0140	II tipa izmaiņas: atjaunots aktīvās vielas DMF, izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā un specifiskācijā
170	Nicopass liquorice mint 1,5 mg lozenges Sūkājamās tabletes pa 1,5 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	08-0139	II tipa izmaiņas: atjaunots aktīvās vielas DMF, izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā un specifiskācijā
171	Nicopass fresh mint 1,5 mg lozenges Sūkājamās tabletes pa 1,5 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	08-0140	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa
172	Nicopass liquorice mint 1,5 mg lozenges Sūkājamās tabletes pa 1,5 mg	Pierre Fabre Medicament, Francija	08-0139	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa

173	Pan-Cefazolin 1 g Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai i.m. vai i.v. injekcijām pa 1 g	Laboratoires Panpharma, Francija	99-0621	II tipa izmaiņas: iesniegts jauns Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts no jauna aktīvās vielas ražotāja Orchid Chemicals & Pharmaceuticals Ltd., Indija
174	Verorab Pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Sanofi Pasteur S.A., Francija	95-0284	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā, kuras veiktas, ņemot vērā Ph.Eur.prasības un PVO rekomendācijas
175	Warfarin-Grindeks 3 mg tabletes Tabletes pa 3 mg	A/S "Grindeks", Latvija	00-1030	II tipa izmaiņas: izmaiņas palīgvielas Indigo karmīna pigmenta kvalitātes specifikācijā
176	Risset 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	SIA Pliva, Latvija	02-0368	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
177	Risset 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	SIA Pliva, Latvija	02-0370	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
178	Glucophage XR 500 mg Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	04-0289	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā (sašaurināts pieļaujamais limits parametram piemaisījumi), atjaunots Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāts
179	Cefzil 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0341	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes testu veikšanas biežumā (identifikācija, pH, optiskās griešanas leņķis, kristalizācijas tests)
180	Cefzil 250 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 250 mg/5 ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0437	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes testu veikšanas biežumā (identifikācija, pH, optiskās griešanas leņķis, kristalizācijas tests)
181	Cefzil 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	99-0342	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes testu veikšanas biežumā (identifikācija, pH, optiskās griešanas leņķis, kristalizācijas tests)
182	Tifizol 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0070	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (nelielas izmaiņas standartšķīdumu un analizējamo paraugu pagatavošanā kvantitatīvā satura noteikšanai)

183	Tifizol 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0071	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (nelielas izmaiņas standartšķīdumu un analizējamo paraugu pagatavošanā kvantitatīvā satura noteikšanai)
184	Tifizol 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0070	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
185	Tifizol 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0071	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
186	Tifizol 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0070	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Austrijā)
187	Tifizol 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	08-0071	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, bez sērijas pārbaudes (Austrijā)
188	Pantomed 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Vācija	08-0028	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (nelielas izmaiņas standartšķīdumu un analizējamo paraugu pagatavošanā kvantitatīvā satura noteikšanai)
189	Pantomed 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Vācija	08-0029	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (nelielas izmaiņas standartšķīdumu un analizējamo paraugu pagatavošanā kvantitatīvā satura noteikšanai)
190	Pantomed 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Vācija	08-0028	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

191	Pantomed 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co. KG, Vācija	08-0029	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
192	Panogastin 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes 20 mg	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	08-0045	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
193	Panogastin 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes 40 mg	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	08-0046	IA tipa izmaiņas: (p.11a) aktīvās vielas sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
194	Torasemide-Teva 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0348	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 aizstāšanu vai pievienošanu
195	Torasemide-Teva 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0347	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 aizstāšanu vai pievienošanu
196	Torasemide-Teva 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0348	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču jauna piegādātāja iesaistīšana
197	Torasemide-Teva 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	SIA "Elvim", Latvija	05-0347	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču jauna piegādātāja iesaistīšana
198	Alventa 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0119	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (KRKA d.d., Slovēnija)
199	Alventa 37,5 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0117	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (KRKA d.d., Slovēnija)

200	Alventa 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0118	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja (KRKA d.d., Slovēnija)
201	Prostarinol 5 mg Apvalkotās tabletes pa 5 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	99-0984	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifīkacijai
202	Neo-bronchol Sūkājamās tabletes pa 15 mg	Divapharma GmbH, Vācija	04-0251	IB tipa izmaiņas: (p.18) palīgvielas aizstāšana ar salīdzināmu palīgvielu
203	Actonel 35 mg OAW film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 35 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0570	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifīkācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifīkacijai
204	Actonel 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0568	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifīkācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifīkacijai
205	Actonel Combi 35 mg + 1000 mg/880 IU film-coated tablets + effervescent granules Apvalkotās tabletes pa 35 mg + putojošās granulas pa 1000 mg/880 SV	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	07-0144	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifīkācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifīkacijai
206	Curam 156,25 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 156,25 mg/5 ml	Sandoz GmbH, Austrija	01-0062	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Potassium clavulanate) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Sandoz Industrial Products SpA, Itālija)
207	Curam 312,5 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 312,5 mg/5 ml	Sandoz GmbH, Austrija	01-0063	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Potassium clavulanate) no pašreiz apstiprināta ražotāja (Sandoz Industrial Products SpA, Itālija)

208	Nebido 1000 mg/4 ml šķīdums injekcijām Šķīdums injekcijām 1000 mg/4 ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0141	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Spānijā)
209	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Spānijā)
210	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Spānijā)
211	Tibolone Teva 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0166	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Itālijā)
212	Okacin 0,3 % Eye drops Acu pilieni 0,3 %	Novartis Finland Oy, Somija	01-0126	II tipa izmaiņas: jauni primārā iepakojuma piegādātāji; izmaiņas primārā iepakojuma specifikācijā, kvalitatīvajā un kvantitatīvajā sastāvā
213	Altis, 20 mg/g shampoo Šampūns 20 mg/g	Nycomed SEFA AS, Igaunija	05-0368	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Beļģijā, Luksemburgā)
214	Pantogar Kapsulas	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	04-0188	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
215	Citalopram-Teva 10 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (stingrāku parametra "smagie metāli" robežu ieviešana)
216	Citalopram-Teva 20 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (stingrāku parametra "smagie metāli" robežu ieviešana)
217	Citalopram-Teva 10 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (stingrāku parametra "saistītās vielas" robežu ieviešana)

218	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (stingrāku parametra "saistītās vielas" robežu ieviešana)
219	Simvastatin 1A Pharma 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0152	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta pārbaudes metodē
220	Simvastatin 1A Pharma 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0153	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta pārbaudes metodē
221	Simvastatin 1A Pharma 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0154	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta pārbaudes metodē
222	Simvastatin 1A Pharma 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0155	II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta pārbaudes metodē
223	Efisol 0,25 mg/30 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Actavis Nordic A/S, Dānija	02-0285	IB tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu
224	Bactiflox Lactab 500 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Mepha Lda., Portugāle	99-0302	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
225	Coldrex HotRem Blackcurrant 750 mg/10 mg/60 mg powder for oral solution Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai 750 mg/10 mg/60 mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	97-0543	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (aizstāšana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
226	Coldrex HotRem Lemon Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	98-0859	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (aizstāšana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā

227	Panadol tablets Tabletes pa 500 mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	98-0356	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
228	Coldrex tablets Tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	96-0478	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
229	Solpadeine Tabletes pa 500mg/8mg/30mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	97-0502	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
230	Panadol Extra Tablets Tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	98-0700	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
231	Solpadeine Soluble Šķīdināmās tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	00-0467	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) Granules India Limited, Indija; IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
232	Navoban 5 mg capsules Kapsulas pa 5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	94-0055	IA tipa izmaiņas: (p.39) izmaiņas, kas saistītas ar iespaidumiem, reljefiem vai cita veida marķējumiem, vai šādu izmaiņu ieviešana (neskaitot rievojuma/šķēlējlīnijas) uz tabletēm vai uzraksti uz kapsulām, ieskaitot tintes, kuras tiek izmantotas zāļu marķēšanai, pievienošanu vai aizstāšanu
233	Actonel 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0569	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai
234	Venlafaxin PLIVA 37,5 mg tablets Tabletes pa 37,5 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0056	IA tipa izmaiņas: (38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē

235	Venlafaxin PLIVA 75 mg tablets Tabletes pa 75 mg	SIA Pliva, Latvija	05-0057	IA tipa izmaiņas: (38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
236	Chloe 35 micrograms/2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,035 mg/2 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0245	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Cyproterone acetate) no jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja pievienošana) - Bayer Schering Pharma AG, Vācija
237	Vaminolact solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	02-0111	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (izmaiņas aktīvās vielas (Lysine) specifikācijā; (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai (izmaiņas aktīvās vielas (Glycine) specifikācijā; IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijas lietā) jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot dozētas devas inhalatoru krājietelpas
238	Plaquenil Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Sanofi-Synthelabo Ltd., Lielbritānija	99-0231	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai pievienošana
239	Zocor Tabletes pa 10 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	98-0813	II tipa izmaiņas: papildināta informācija Zāļu apraksta apakšpunktā 4.2 un 4.4 par vienlaicīgu lietošanu ar niacīnu
240	Zocor Tabletes pa 20 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	98-0814	II tipa izmaiņas: papildināta informācija Zāļu apraksta apakšpunktā 4.2 un 4.4 par vienlaicīgu lietošanu ar niacīnu
241	Avodart 0,5 mg capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	04-0410	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.8 un 5.1; pievienota III fāzes pētījumā iegūtā informācija par terapeitiskā efekta saglabāšanos atklātā papildpētījuma 2 gadu laikā (SE/H/0304/001/II/034)
242	Avodart 0,5 mg capsules, soft Mīkstās kapsulas pa 0,5 mg	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	04-0410	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija sadaļās 4.4 un 4.8, kā arī papildināti farmakodinamikas dati (SE/H/0304/001/II/035)

243	Flosal Diskus 50/100 mcg Pulveris inhalācijām 50/100 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0269	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)
244	Flosal Diskus 50/250 mcg Pulveris inhalācijām 50/250 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0270	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)
245	Flosal Diskus 50/500 mcg Pulveris inhalācijām 50/500 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0271	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)
246	Flosal Inhaler 25/125 mcg Dozēts aerosols 25/125 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0267	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)
247	Flosal Inhaler 25/250 mcg Dozēts aerosols 25/250 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0268	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)

248	Flosal Inhaler 25/50 mcg Dozēts aerosols 25/50 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	04-0266	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija harmonizēti ar Seretide Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju (precizētas indikācijas Zāļu apraksta sadaļā 4.1, papildināta drošības informācija par mijiedarbību ar sistēmiski lietotu ketokonazolu sadaļās 4.4, 4.5, nevēlamās blakusparādības 4.8 sadaļā sistematizētas atbilstoši MedDRA; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā)
249	Finasterid Actavis 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Actavis Group hf, Īslande	06-0270	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija - papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.6 un 5.3 par finasterīda klātbūtni spermā un ietekmi uz grūtnieci; atbilstoši papildināts Lietošanas instrukcijas apakšpunkts 2
250	Finster 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0254	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu apraksta sadaļā 4.6, kā arī papildināti preklīniskās izpētes dati
251	Sertraline-Teva 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0217	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
252	Sertraline-Teva 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0216	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
253	Tibolone Teva 2,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0166	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
254	Xyzal 0,5 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 0,5mg/ml	UCB Pharma Oy Finland, Somija	06-0169	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā
255	Xyzal 5 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	UCB Pharma Oy, Somija	05-0407	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā
256	Efisol 0,25 mg/30 mg lozenges Sūkājamās tabletes	Actavis Nordic A/S, Dānija	02-0285	II tipa izmaiņas: izmaiņas kritisko posmu un starpproduktu pārbaudes parametros
257	Antiflat 41,2 mg/ml oral drops Pilieni iekšķīgai lietošanai, suspensija 41,2 mg/1 ml	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0156	(p.34b2) vienas vai vairāku komponentu palielināšana, pievienošana vai aizstāšana aromatizētāju sistēmai

258	Voltaren Ophtha 0,1 % eye drops Acu pilieni 0,1 %	Novartis Finland Oy, Somija	00-0487	IA tipa izmaiņas: (38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai
259	Cuprenil 250 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	97-0177	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
260	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
261	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
262	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma izmēra maiņa
263	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma izmēra maiņa
264	Tazocin 4,0 g/0,5 g powder for preparation of solutions for injection and infusion Pulveris injekciju un infūziju šķīdumu pagatavošanai 4000 mg/500 mg	Wyeth Lederle Pharma GmbH, Austrija	00-0826	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu apraksta sadaļā 6.6. - papildināta informācija par zāļu saderību
265	Aromasin 25 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	02-0063	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
266	Forcan 150 mg capsules Kapsulas pa 150 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0414	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā

267	Forcan-50 Kapsulas pa 50 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0570	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
268	Acivir 200 mg tablets Tabletes pa 200 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0143	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija
269	Acivir 400 mg tablets Tabletes pa 400 mg	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	01-0144	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija
270	Encephabol 100 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Merck KgaA, Vācija	96-0224	II tipa izmaiņas: svītrotā informācija par alumīnija folijas piegādātājiem; izmaiņas gatavā produkta specifikācijā (kļūdas labojums parametrā "šķīšanas tests")
271	Torendo Q-Tab 0,5 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 0,5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0294	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Vācijā)
272	Torendo Q-Tab 1 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 1 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0295	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Vācijā)
273	Torendo Q-Tab 2 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0296	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Vācijā)
274	Laxygal 7,5 mg/ml oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 7,5 mg/1 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0238	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (aktīvās vielas ražotāja svītrosana)
275	Octaplex powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	06-0225	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļā iekļauta informācija par pēkšņa, alerģijas izraisīta trombotu skaita samazināšanos; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
276	Cipramil 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	H. Lundbeck A/S, Dānija	01-0421	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet

277	Unasyn 1,5 g powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 500 mg/1000 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0511	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 sadaļa papildināta ar informāciju par iespējamu Clostridium difficile izraisītu caureju; atbilstoša informācija iekļauta Lietošanas instrukcijā
278	Unasyn 3,0 g powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g/2 g	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0512	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 sadaļa papildināta ar informāciju par iespējamu Clostridium difficile izraisītu caureju; atbilstoša informācija iekļauta Lietošanas instrukcijā
279	CosmoFer 50 mg/ml solution for injection and infusion Šķīdums infūzijām un injekcijām	Pharmacosmos A/S, Dānija	07-0132	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā pēc salasāmības testa veikšanas
280	Infanrix suspension for injection Suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0350	II tipa izmaiņas: pārstrādāts blakusparādību uzskaitījums un biežuma uzskaitījums, pamatojoties uz klīnisko pētījumu datiem un pēcreģistrācijas novērojumu datiem, kā arī izmainīta informācija par pārdozēšanu, ņemot vērā dažus novērotos pārdozēšanas gadījumus pēcreģistrācijas periodā
281	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0216	II tipa izmaiņas: klīnisko pētījumu un pēcreģistrācijas perioda dati pamatā izmaiņām Zāļu apraksta apakšpunktā 4.8, jo izmainīts CDS; papildināts apakšpunkts 4.9.; pievienots brīdinājums par apnojas risku ļoti neiznēsātiem zīdaiņiem
282	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	97-0007	II tipa izmaiņas: klīnisko pētījumu un pēcreģistrācijas perioda dati pamatā izmaiņām Zāļu apraksta apakšpunktā 4.8, jo izmainīts CDS; papildināts apakšpunkts 4.9.; pievienots brīdinājums par apnojas risku ļoti neiznēsātiem zīdaiņiem
283	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0217	II tipa izmaiņas: klīnisko pētījumu un pēcreģistrācijas perioda dati pamatā izmaiņām Zāļu apraksta apakšpunktā 4.8, jo izmainīts CDS; papildināts apakšpunkts 4.9.

284	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijām pilnšļircēs 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0249	II tipa izmaiņas: klīnisko pētījumu un pēcreģistrācijas perioda dati pamatā izmaiņām Zāļu apraksta apakšpunktā 4.8, jo izmainīts CDS; papildināts apakšpunkts 4.9.
285	Sandimmun Neoral 100 mg soft gelatine capsules Mīkstās želantīna kapsulas pa 100 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-1192	II tipa izmaiņas: papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.4, 4.5 sadaļā iekļauta informācija par ciklosporīna ietekmi uz P-glikoproteīna transportsistēmu, mijiedarbība ar nefazodonu, etoposīdu, repaglinidīnu; 4.6 sadaļā iekļauta informācija par priekšlaicīgu dzemdību risku; 4.8 sadaļā iekļauta informācija par audzēju attīstības risku; blakusparādības sakārtotas atbilstoši SOC un MedDRA terminoloģijai; 4.9 sadaļa papildināta ar informāciju par pārdozēšanas simptomiem, pārdozēšanas ārstēšanu; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā
286	Sandimmun Neoral 25 mg soft gelatine capsules Mīkstās želantīna kapsulas pa 25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	95-0140	II tipa izmaiņas: papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.4, 4.5 sadaļā iekļauta informācija par ciklosporīna ietekmi uz P-glikoproteīna transportsistēmu, mijiedarbība ar nefazodonu, etoposīdu, repaglinidīnu; 4.6 sadaļā iekļauta informācija par priekšlaicīgu dzemdību risku; 4.8 sadaļā iekļauta informācija par audzēju attīstības risku; blakusparādības sakārtotas atbilstoši SOC un MedDRA terminoloģijai; 4.9 sadaļa papildināta ar informāciju par pārdozēšanas simptomiem, pārdozēšanas ārstēšanu; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā
287	Sandimmun Neoral 50 mg soft gelatine capsules Mīkstās želantīna kapsulas pa 50 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-1191	II tipa izmaiņas: papildināta Zāļu apraksta sadaļa 4.4, 4.5 sadaļā iekļauta informācija par ciklosporīna ietekmi uz P-glikoproteīna transportsistēmu, mijiedarbība ar nefazodonu, etoposīdu, repaglinidīnu; 4.6 sadaļā iekļauta informācija par priekšlaicīgu dzemdību risku; 4.8 sadaļā iekļauta informācija par audzēju attīstības risku; blakusparādības sakārtotas atbilstoši SOC un MedDRA terminoloģijai; 4.9 sadaļa papildināta ar informāciju par pārdozēšanas simptomiem, pārdozēšanas ārstēšanu; atbilstošas izmaiņas veiktas Lietošanas instrukcijā

288	Majamil retard 100 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0582	IA tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo sastāvu; II tipa izmaiņas: izmaiņas gatavā produkta specifikācijā un pārbaudes metodēs
289	Melox 7,5 mg Tabletes pa 7,5 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0078	IA tipa izmaiņas: (p. 37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai; (p. 38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p. 37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai
290	Melox 15 mg Tabletes pa 15 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0079	IA tipa izmaiņas: (p. 37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai; (p. 38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (divas metodes); IB tipa izmaiņas: (p. 37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai
291	Septanest with adrenaline 1/100 000 solution for injection Šķīdums injekcijām kārtidzās	Septodont, Francija	02-0231	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija
292	Septanest with adrenaline 1/200 000 solution for injection Šķīdums injekcijām kārtidzās	Septodont, Francija	02-0232	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Vācija
293	Nicorette patch SET 10 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 10 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0133	IB tipa izmaiņas: (p. 42b) uzglabāšanas nosacījuma maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)
294	Nicorette patch SET 15 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 15 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0134	IB tipa izmaiņas: (p. 42b) uzglabāšanas nosacījuma maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)

295	Nicorette patch SET 25 mg/16 h transdermal patch Transdermāls plāksteris 25 mg/16 h	McNeil AB, Zviedrija	07-0135	IB tipa izmaiņas: (p. 42b) uzglabāšanas nosacījuma maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)
296	Clarithromycin - Teva 250 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	SIA "Elvim", Latvija	06-0002	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
297	Clarithromycin - Teva 500 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	SIA "Elvim", Latvija	06-0003	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
298	Betoptic S 2,5 mg/ml eye drops, suspension Acu pilieni, suspensija 2,5 mg/ml	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	03-0035	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs ražotājs, kurš veic primārā iepakojuma komponentu sterilizāciju; kvalitātes dokumentācija (3. modulis) CTD formātā, atjaunota sadaļa par aktīvo vielu
299	Salofalk 250 Supozitoriji pa 250 mg	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	99-1040	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Mesalazine) no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Bayer Healthcare AG, Vācija; Erregierre SpA, Itālija; Merck Eprova AG, Šveice); IB tipa izmaiņas: (p.25a) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai aktīvai vielai (Mesalazine); (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, pārbaudes metodes aizstāšana (2 metodes)
300	ATG-Fresenius S 20 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Fresenius Biotech GmbH, Vācija	03-0091	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas procesā - mainīti placentas piegādātāji; izmaiņas gatavā produkta kvalitātes kontrolē
301	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IB tipa izmaiņas: (p. 10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (Dabur Pharma Ltd, Indija)

302	Dolobene gels Gels	Mepha Lda., Portugāle	94-0008	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam (uzglabāt temperatūrā līdz 25° C)
303	Dolobene gels Gels	Mepha Lda., Portugāle	94-0008	II tipa izmaiņas: papildināta drošības informācija Zāļu apraksta sadaļā 4.8 (pievienotas blakusparādības - slikta dūša, vemšana, caureja, alerģiskas reakcijas ar Kvinkes tūsku); precizēta gela lietošana zem gaisu caurlaidīga pārsēja un jonoforēzes laikā; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
304	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IB tipa izmaiņas: (p. 10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā (ScinoPharm Taiwan Ltd, Taivāna)
305	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IB tipa izmaiņas: (p. 17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
306	Irinotecan Hospira 20 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IB tipa izmaiņas: (p. 17b) izmaiņas aktīvās vielas uzglabāšanas noteikumos
307	Lamotrigine-Teva 100 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 100 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0182	IB tipa izmaiņas: (p. 14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāja vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
308	Lamotrigine-Teva 25 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 25mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0180	IB tipa izmaiņas: (p. 14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāja vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
309	Lamotrigine-Teva 50 mg dispersible tablets Disperģējamās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0181	IB tipa izmaiņas: (p. 14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāja vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
310	Lescol XL Ilgstošās darbības tabletes pa 80 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-0939	II tipa izmaiņas: izmaiņas kvalitātes dokumentācijas sadaļā par aktīvo vielu

311	Tamsulosine Stichting 0,4 mg capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Stichting Registratiebeheer, Nīderlande	07-0221	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Igaunijā)
312	Tamsulosine Stichting 0,4 mg capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Stichting Registratiebeheer, Nīderlande	07-0221	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Lietuvā)
313	Perindopril Teva 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0057	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Itālijā)
314	Doxycyclin Actavis 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	00-1071	IA tipa izmaiņas: (p. 15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reagentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana - Yangzhou Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna)
315	Bravelle 75 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 75 SV	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	08-0085	II tipa izmaiņas: izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodē
316	Muse 1000 mcg Uretrālā nūjiņa 1000 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0133	II tipa izmaiņas: pievienotas pieļaujamās novirzes no standarta uzglabāšanas nosacījumiem gatavā produkta transportēšanas laikā (no ASV uz Eiropu)
317	Muse 250 mcg Uretrālā nūjiņa 250 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0131	II tipa izmaiņas: pievienotas pieļaujamās novirzes no standarta uzglabāšanas nosacījumiem gatavā produkta transportēšanas laikā (no ASV uz Eiropu)
318	Muse 500 mcg Uretrālā nūjiņa 500 µg	Meda AB, Zviedrija	04-0132	II tipa izmaiņas: pievienotas pieļaujamās novirzes no standarta uzglabāšanas nosacījumiem gatavā produkta transportēšanas laikā (no ASV uz Eiropu)
319	Imovax Polio, Suspension for injection in a pre-filled syringe Suspensija injekcijai pa 0,5 ml	Sanofi Pasteur S.A., Francija	98-0242	II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs iepakojuma veids vakcīnas (pirms gatavā produkta sērijas apjoma pagatavošanas) uzglabāšanai (nerūsējošā tērauda konteiners)

320	Tetraxim suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijai pilnšļircēs	Sanofi Pasteur S.A., Francija	02-0343	II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs iepakojuma veids vakcīnas (pirms gatavā produkta sērijas apjoma pagatavošanas) uzglabāšanai (nerūsējošā tērauda konteiners)
321	Dultavax suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijai pilnšļircē 0,5 ml	Sanofi Pasteur S.A., Francija	03-0245	II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs iepakojuma veids vakcīnas (pirms gatavā produkta sērijas apjoma pagatavošanas) uzglabāšanai (nerūsējošā tērauda konteiners)
322	Pentaxim powder and suspension for suspension for injection in pre-filled syringe Pulveris un suspensija injekciju suspensijas pagatavošanai pilnšļircē	Sanofi Pasteur S.A., Francija	02-0311	II tipa izmaiņas: pievienots alternatīvs iepakojuma veids vakcīnas (pirms gatavā produkta sērijas apjoma pagatavošanas) uzglabāšanai (nerūsējošā tērauda konteiners)
323	Protionols 250 mg Apvalkotās tabletes pa 250 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	98-0714	IB tipa izmaiņas: (p. 42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 2 uz 4 gadiem)
324	Terbinafin Actavis 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0420	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p. 5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa (izrietošās)
325	Torendo Q-Tab 0,5 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 0,5 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0294	IA tipa izmaiņas: (p. 41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas, utt.) vienā iepakojumā pašreiz apstiprinātam iepakojuma lielumam jauni iepakojuma lielumi - 50 un 98 mutē disperģējamās tabletes)
326	Torendo Q-Tab 1 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 1 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0295	IA tipa izmaiņas: (p. 41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas, utt.) vienā iepakojumā pašreiz apstiprinātam iepakojuma lielumam jauni iepakojuma lielumi - 50 un 98 mutē disperģējamās tabletes)
327	Torendo Q-Tab 2 mg orodispersible tablets Mutē disperģējamās tabletes pa 2 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0296	IA tipa izmaiņas: (p. 41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas: izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas, utt.) vienā iepakojumā pašreiz apstiprinātam iepakojuma lielumam jauni iepakojuma lielumi - 50 un 98 mutē disperģējamās tabletes)
328	Betaserc Tabletes pa 8 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	00-0129	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums

329	Betaserc 16 mg tablets Tabletes pa 16 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	03-0036	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
330	Betaserc 24 mg Tabletes pa 24 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	03-0317	II tipa izmaiņas: jauns Baltijas marķējums
331	Betaserc 24 mg Tabletes pa 24 mg	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	03-0317	II tipa izmaiņas: papildus iepakojuma lielums pa 100 tabletēm
332	Mirtazapin Actavis, 15 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 15 mg	Actavis Group hf, Īslande	05-0326	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa (Ungārijā, Slovākijā, Slovēnijā un Somijā)
333	Mirtazapin Actavis, 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Actavis Group hf, Īslande	05-0327	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa (Ungārijā, Slovākijā, Slovēnijā un Somijā)
334	Mirtazapin Actavis, 45 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 45 mg	Actavis Group hf, Īslande	05-0328	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa (Ungārijā, Slovākijā, Slovēnijā un Somijā)
335	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0041	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses maiņa (Itālijā)
336	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 40 mg/2 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 40 mg/2 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0040	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses maiņa (Itālijā)
337	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0041	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Latvijā, Austrijā, Kiprā, Igaunijā, Grieķijā, Īrijā, Lietuvā, Maltā, Slovēnijā)

338	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 40 mg/2 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 40 mg/2 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0040	IA tipa izmaiņas: (p. 1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Latvijā, Austrijā, Kiprā, Igaunijā, Grieķijā, Īrijā, Lietuvā, Maltā, Slovēnijā)
339	Lanzul 15 mg gastro-resistant capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 15 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0040	IB tipa izmaiņas: (p. 42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (OPA-Alu-PVH/Alu blisteri - no 15 mēnešiem uz 3 gadiem)
340	Arcoxia 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	07-0353	IB tipa izmaiņas: (p. 41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas, utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam (jauns iepakojuma lielums - 7 tabletes)
341	Concor COR 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Merck KgaA, Vācija	02-0170	IA tipa izmaiņas: (p. 28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram: noņemama vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (lietota cita plastmasa))
342	Concor COR 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Merck KgaA, Vācija	02-0168	IA tipa izmaiņas: (p. 28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram: noņemama vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (lietota cita plastmasa))
343	Concor COR 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Merck KgaA, Vācija	02-0169	IA tipa izmaiņas: (p. 28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru (primārā) iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram: noņemama vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa (lietota cita plastmasa))
344	Poliorix Šķīdums injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	03-0562	II tipa izmaiņas: izmaiņas ražošanas laikā veiktajā galaprodukta kontrolē
345	Prenessa 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0128	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

346	Lactecon, 3,335 g/5 ml, oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 3,335 g/5 ml	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande	05-0473	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande)
347	Glimepirid Actavis 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0611	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
348	Enalapril HCT 1A Pharma 10/25 mg tablets Tabletes 10 mg + 25 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0156	IA tipa izmaiņas: (p. 38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
349	Polvertic 24 mg tablets Tabletes pa 24 mg	Medana Pharma Terpol Group S.A., Polija	07-0371	IA tipa izmaiņas: (p. 32a) gatavā produkta sērijas apjoma palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
350	Extraneal solution for peritoneal dialysis Šķīdums peritoneālai dialīzei	Baxter Oy, Somija	01-0401	IB tipa izmaiņas: (p. 12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifīkacijai; (p. 19b) jauna pārbaudes parametra pievienošana palīgvielas specifīkacijai (divas izmaiņas); II tipa izmaiņas: izmaiņas galaprodukta specifīkacijā; izmaiņas aktīvās vielas specifīkacijā
351	Ferrum Lek 100 mg/ 2 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 100 mg/ 2 ml	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	98-0280	II tipa izmaiņas: jauns marķējums
352	Inegy 10 mg/10 mg tablets Tabletes	MSD-SP Limited, Lielbritānija	06-0226	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.5 (zāļu vienlaicīga lietošana ar fibrātiem nav ieteicama) un 4.8 (ļoti reti sastopamas blakusparādības - reibonis, aknu mazspēja); attiecīgas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
353	Inegy 10 mg/20 mg tablets Tabletes	MSD-SP Limited, Lielbritānija	06-0227	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.5 (zāļu vienlaicīga lietošana ar fibrātiem nav ieteicama) un 4.8 (ļoti reti sastopamas blakusparādības - reibonis, aknu mazspēja); attiecīgas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
354	Inegy 10 mg/40 mg tablets Tabletes	MSD-SP Limited, Lielbritānija	06-0228	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.5 (zāļu vienlaicīga lietošana ar fibrātiem nav ieteicama) un 4.8 (ļoti reti sastopamas blakusparādības - reibonis, aknu mazspēja); attiecīgas izmaiņas Lietošanas instrukcijā

355	Inegy 10 mg/80 mg tablets Tabletes	MSD-SP Limited, Lielbritānija	06-0229	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.5 (zāļu vienlaicīga lietošana ar fibrātiem nav ieteicama) un 4.8 (ļoti reti sastopamas blakusparādības - reibonis, aknu mazspēja); attiecīgas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
356	Androfin 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0101	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.6 un 5.3 par finasterīda klātbūtni spermā un ietekmi uz grūtnieci; atbilstoši papildināts Lietošanas instrukcijas apakšpunkts 2
357	Copegus 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	04-0356	II tipa izmaiņas: reģistrācijas dokumentācija papildināta ar detalizētu farmakovigilances sistēmas aprakstu (NL/H/0352/001/II/049)
358	Sertralin Actavis 100 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0027	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
359	Sertralin Actavis 50 mg film- coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0026	II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
360	Genotropin 12 mg Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Pfizer Health AB, Zviedrija	00-0136	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija; izmaiņas Zāļu apraksta 4. punktā (teksta harmonizācija ar MRP procedūrā apstiprināto Zāļu aprakstu)
361	Genotropin 5,3 mg Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Pfizer Health AB, Zviedrija	99-1014	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija; izmaiņas Zāļu apraksta 4. punktā (teksta harmonizācija ar MRP procedūrā apstiprināto Zāļu aprakstu)
362	Trileptal 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0278	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā pēc konsultācijām ar pacientu mērķa grupām
363	Trileptal 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0279	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā pēc konsultācijām ar pacientu mērķa grupām
364	Trileptal 600 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0280	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā pēc konsultācijām ar pacientu mērķa grupām

365	Trileptal 60 mg/ml oral suspension Suspensija iekšķīgai lietošanai 60 mg/ml	Novartis Finland Oy, Somija	06-0051	II tipa izmaiņas: izmaiņas Lietošanas instrukcijā pēc konsultācijām ar pacientu mērķa grupām
366	Rileptid 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Ungārija	06-0278	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas papildināta ar informāciju par cerebrovaskulāriem gadījumiem un kardiālu drošību; atbilstoša Lietošanas instrukcija
367	Rileptid 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Ungārija	06-0279	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas papildināta ar informāciju par cerebrovaskulāriem gadījumiem un kardiālu drošību; atbilstoša Lietošanas instrukcija
368	Rileptid 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Ungārija	06-0280	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas papildināta ar informāciju par cerebrovaskulāriem gadījumiem un kardiālu drošību; atbilstoša Lietošanas instrukcija
369	Rileptid 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Egis Pharmaceuticals Public Limited Company, Ungārija	06-0281	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļas papildināta ar informāciju par cerebrovaskulāriem gadījumiem un kardiālu drošību; atbilstoša Lietošanas instrukcija
370	Lescol XL Ilgstošās darbības tabletes pa 80 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-0939	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.8 sadaļa papildināta ar "anafilaktiskas reakcijas"; atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
371	Lanzostad 15 mg gastro resistant capsule, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 15 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0376	IB tipa izmaiņas: (p.46) izmaiņas zāļu aprakstā (SPC) būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30. pantu Direktīvā 2001/83/EC; izmaiņas Lietošanas instrukcijā, marķējumā
372	Lanzostad 30 mg gastro resistant capsule, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 30 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0377	IB tipa izmaiņas: (p.46) izmaiņas zāļu aprakstā (SPC) būtiski līdzīgām zālēm, sekojot Komisijas lēmumam par atsauci par oriģinālajām zālēm saskaņā ar 30. pantu Direktīvā 2001/83/EC; izmaiņas Lietošanas instrukcijā, marķējumā
373	Pregnyl 5000 IU/ml powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 5000 SV/ml	N.V. Organon, Nīderlande	97-0396	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija - papildinātas kontrindikācijas (hormonatkarīgi audzēji sievietēm), īpaši bērnība un piesardzība lietošanā (paaugstināts iedzimtu anomāliju risks mākslīgās apaugļošanas gadījumā), nevēlamās blakusparādības sakārtotas pēc MedDRA klasifikācijas

374	Etoposide-Teva 20 mg/ ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/ 5 ml	Teva Pharma B.V., Nīderlande	98-0816	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā atbilstoši jaunākajam Periodiski atjaunojamajam drošības ziņojumam
375	Sertral 50 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0392	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; Lietošanas instrukcijā arī veiktas redakcionālas izmaiņas
376	Cisplatin Koncentrāts infūzijas šķīduma pagatavošanai pa 1 mg/ ml	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	04-0087	II tipa izmaiņas: papildināts Zāļu apraksta apakšpunkts 4.4 par imūnās sistēmas nomācošo iedarbību un noslieci uz infekcijām, apakšpunkts 4.8 - cerebrovaskulārās parādības; kā arī attiecīgu papildināta Lietošanas instrukcija; redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
377	Omnipaque 180 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 180 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	94-0006	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.4 (nav svarīga secība vienlaikus ievadīšanai ar hemodialīzi), 4.6 (norādījumi par zīdīšanu), 4.8 (pievienotas blakusparādības)
378	Omnipaque 240 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 240 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.4 (nav svarīga secība vienlaikus ievadīšanai ar hemodialīzi), 4.6 (norādījumi par zīdīšanu), 4.8 (pievienotas blakusparādības)
379	Omnipaque 300 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 300 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.4 (nav svarīga secība vienlaikus ievadīšanai ar hemodialīzi), 4.6 (norādījumi par zīdīšanu), 4.8 (pievienotas blakusparādības)
380	Omnipaque 350 mgJ/ ml Šķīdums injekcijām 350 mgJ/ ml	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	II tipa izmaiņas: izmaiņas Zāļu apraksta apakšpunktā 4.4 (nav svarīga secība vienlaikus ievadīšanai ar hemodialīzi), 4.6 (norādījumi par zīdīšanu), 4.8 (pievienotas blakusparādības)
381	NuvaRing 120/15 micrograms/24 hours vaginal delivery system Vaginālā sistēma 120/15 µg/24 stundās	N.V. Organon, Nīderlande	07-0290	II tipa izmaiņas: harmonizēts Zāļu apraksts ar 2nd Repeat Use MRP laikā apstiprināto Zāļu aprakstu (apakšpunktā 4.2 pievienota informācija, kā aizkavēt menstruālo asiņošanu; apakšpunktā 4.8 aktualizēta informācija par nevēlamajām blakusparādībām; apakšpunktā 5.1 aktualizēti kontraseptīvās efektivitātes dati), kā arī pārstrādāta Lietošanas instrukcija pēc salasāmības testa veikšanas

382	Mirtastad 15 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 15 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0474	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Lielbritānijā); (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana bez sērijas pārbaudes (Lielbritānijā) - izrietošās
383	Mirtastad 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0475	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Lielbritānijā); (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana bez sērijas pārbaudes (Lielbritānijā) - izrietošās
384	Alka-Prim 330 mg effervescent tablets Putojošās tabletes pa 330 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	97-0443	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu (Acetylsalicylic acid) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Shandong Xinhua Pharmaceutical Co Ltd, Ķīna
385	Eloxatin 5 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg/40 ml	Sanofi-aventis Latvia, Latvija	06-0266	IA tipa izmaiņas: (p.31a) stingrāku ražošanas procesu ierobežojumu noteikšana
386	Adartrel 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	06-0136	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Igaunijā)
387	Adartrel 0,5 mg film coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	06-0137	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Igaunijā)
388	Adartrel 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	06-0138	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Igaunijā)
389	Adartrel 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	06-0139	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas (Igaunijā)
390	Buronil 25 mg Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Ovation Healthcare International Ltd., Īrija	98-0342	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošānu

391	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 200 mg/20 ml	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0018	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
392	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 500 mg/50 ml	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0019	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
393	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 1000 mg/100 ml	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0020	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
394	Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 20 mg/ml	B.Braun Melsungen AG, Vācija	07-0006	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
395	Trifas 10 Tabletes pa 10 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	99-0563	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
396	Trifas 20 mg/4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 20 mg/ 4 ml	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	99-0564	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
397	Trifas 200 mg tabletes Tabletes pa 200 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	99-0566	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
398	Trifas Cor Tabletes pa 5 mg	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	99-0567	II tipa izmaiņas: atjaunota kvalitātes dokumentācija (3. modulis)
399	Co-Diovan 160/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0393	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai

400	Co-Diovan 160/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0394	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
401	Co-Diovan 320/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0176	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
402	Co-Diovan 320/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320/25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0177	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
403	Co-Diovan 80/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80/12,5 mg	Novartis Finland Oy, Somija	98-0310	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
404	Diovan 160 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 160 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0392	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
405	Diovan 320 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 320 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0050	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
406	Diovan 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0390	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai
407	Diovan 80mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80 mg	Novartis Finland Oy, Somija	02-0391	IB tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/ starpprodukta/reaģenta specifikācijai

408	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Francijā)
409	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Francijā)
410	Fastum 2,5 % gel Gels 2,5 %	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l. (Menarini Group), Itālija	96-0244	II tipa izmaiņas: jauns marķējuma dizains (tūba ar dozatoru)
411	Elontril 150 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0021	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Portugālē)
412	Elontril 300 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 300 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0022	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Portugālē)
413	Citalopram Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0461	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses izmaiņas (izrietošās); II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
414	Citalopram Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0462	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses izmaiņas (izrietošās); II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet

415	Citalopram Actavis 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0463	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas; (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses izmaiņas (izrietošās); II tipa izmaiņas: drošības informācijas papildinājums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā saskaņā ar Core Data Sheet
416	Illument 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	SIA Pliva, Latvija	06-0239	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņas (Itālijā); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Itālijā)
417	Illument 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	SIA Pliva, Latvija	06-0238	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņas (Itālijā); IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Itālijā)
418	Glimepirid Actavis 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0611	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
419	Glimepirid Actavis 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0612	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
420	Glimepirid Actavis 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0613	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
421	Glimepirid Actavis 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0614	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
422	Ketanov 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	98-0622	II tipa izmaiņas: iepakojuma teksta harmonizācija Baltijas valstīs; kļūdas labojums aktīvās vielas latīņu nosaukumā (Ketorolacum tromethaminum)
423	Chlophazolin 0,15 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,15 mg/ml	SIA Briz, Latvija	07-0279	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (PCAS, Francija)
424	Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0015	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Polijā)
425	Noliprel Forte Arginine 5mg/1,25mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0016	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Polijā)

426	Prestarium Combi Arginine 5 mg/1,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0018	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Polijā)
427	Perindopril Arginine 2,5 mg/Indapamide 0,625 mg Servier film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0017	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Ungārijā); (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Ungārijā) - izrietošās, (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Ungārijā) - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
428	Prestarium Combi Arginine 5 mg/1,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0018	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (Ungārijā); (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (Ungārijā) - izrietošās, (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Ungārijā) - izrietošās; IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
429	Glucosamine Pharma Nord 400 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 400 mg	Pharma Nord ApS, Dānija	05-0464	II tipa izmaiņas: jauns aktīvās vielas piegādātājs
430	Perfalgan 10 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 1000 mg/100 ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkeskedelmi Kft., Ungārija	05-0223	II tipa izmaiņas: izmaiņas uzglabāšanas laika specifikācijā
431	Perfalgan 10 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 500 mg/50 ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkeskedelmi Kft., Ungārija	05-0224	II tipa izmaiņas: izmaiņas uzglabāšanas laika specifikācijā
432	Gliclazide MR Servier 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0051	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Francijā)

433	Ropinirole Sandoz 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0251	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 12 mēnešiem uz 24 mēnešiem)
434	Ropinirole Sandoz 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0254	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 12 mēnešiem uz 18 mēnešiem)
435	Ropinirole Sandoz 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0255	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 12 mēnešiem uz 18 mēnešiem)
436	Dolforin 100 micrograms/hour transdermal patch Transdermāls plāksteris 100 mikrogrami/stundā	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0382	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
437	Dolforin 25 micrograms/hour transdermal patch Transdermāls plāksteris 25 mikrogrami/stundā	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0379	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
438	Dolforin 50 micrograms/hour transdermal patch Transdermāls plāksteris 50 mikrogrami/stundā	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0380	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
439	Dolforin 75 micrograms/hour transdermal patch Transdermāls plāksteris 75 mikrogrami/stundā	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0381	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Ungārijā)
440	Priorix-Tetra powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0307	II tipa izmaiņas: jauns šķīdinātāja piegādātājs

441	Priorix-Tetra powder and solvent for solution for injection in pre-filled syringe Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0308	II tipa izmaiņas: jauns šķīdinātāja piegādātājs
442	Coldrex MaxGrip Lemon Pulveris iekšķīgi lietojamā šķīduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	03-0233	IA tipa izmaiņas: (15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšanas par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (aizstāšana) - Granules India Limited, Indija); (15b2)) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšanas par aktīvo vielu (Paracetamol) no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - Mallinckrodt Inc, ASV; IB tipa izmaiņas: (17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā (divas izmaiņas)
443	Fraxiparine 1,0 ml Šķīdums injekcijām pilnšļircē pa 9500 SV AXa/ 1 ml	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	98-0536	II tipa izmaiņas: jauns zāļu marķējums (ar uzlīmi)
444	Movalis 15 mg tablets Tabletes pa 15 mg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	01-0420	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; Zāļu aprakstā papildināts apakšpunkts 4.8 (blakusparādības sakārtotas pēc MedDRA klasifikācijas)
445	Movalis 7,5 mg tablets Tabletes pa 7,5 mg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0509	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; Zāļu aprakstā papildināts apakšpunkts 4.8 (blakusparādības sakārtotas pēc MedDRA klasifikācijas)
446	Movalis 15 mg/1,5 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 15 mg/1,5 ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0510	II tipa izmaiņas: atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija; Zāļu aprakstā papildināts apakšpunkts 4.8 (blakusparādības sakārtotas pēc MedDRA klasifikācijas)
447	Gliclazide MR Servier 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0051	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemoītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu
448	Diaprel MR 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0050	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā pievienots brīdinājums, ka sulfonilurīnvielas līdzekļi var izraisīt hemoītisko anēmiju pacientiem ar enzīma G6FD deficītu

449	Tetraxim suspension for injection in pre-filled syringe Suspensija injekcijai pilnšļircēs	Sanofi Pasteur S.A., Francija	02-0343	II tipa izmaiņas: vakcīnas nosaukuma maiņa uz Diphtheria tetanus, pertussis (acellular, competent) and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed) (bija: Diphtheria tetanus, acellular pertussis and (inactivated) poliomyelitis vaccine (adsorbed))
450	Fludarabin Actavis 50 mg powder for solution for injection or infusion Pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0084	Kļūdas labojums Zāļu aprakstā
451	Bio-Biloba 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Pharma Nord ApS, Dānija	00-0264	Kļūdas labojums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
452	Bio-Biloba 60 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 60 mg	Pharma Nord ApS, Dānija	05-0200	Kļūdas labojums Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
453	OsvaRen 435 mg/235 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 435 mg/235 mg	Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Vācija	07-0283	Kļūdas labojums Lietošanas instrukcijas 2.sadaļā

ZVA Humāno zāļu
reģistrācijas komisijas
priekšsēdētājs profesors
I.Purviņš