

<b>N.p.k.</b>	<b>Zāļu nosaukums</b>	<b>Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts</b>	<b>Reģistrācijas Nr.</b>	<b>Pamatojums</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>
1	Amlodipine Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0114	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa - EE, DK, LT, SE, IE; zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
2	Amlodipine Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0113	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa - EE, DK, LT, SE, IE; zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
3	Ftorocort 1 mg/g ointment Ziede, 1 mg/g	Gedeon Richter Plc., Ungārija	96-0589	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
4	Ofloxin 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Zentiva k.s., Čehija	98-0852	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
5	Hypnogen 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes, 10 mg	Zentiva k.s., Čehija	02-0147	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
6	Enelbin 100 Retard 100 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Zentiva k.s., Čehija	99-0188	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
7	Vermox 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	96-0365	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
8	Haloperidol-Richter 2 mg/ml oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 2 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	96-0106	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
9	Evertas 1,5 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 1,5 mg	Zentiva k.s., Čehija	09-0102	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana

1	2	3	4	5
10	Evertas 3 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 3mg	Zentiva k.s., Čehija	09-0103	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
11	Evertas 4,5 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 4,5mg	Zentiva k.s., Čehija	09-0104	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
12	Evertas 6 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 6 mg	Zentiva k.s., Čehija	09-0105	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); reģistrācijas apliecības izsniegšana
13	Venlagamma 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	08-0223	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 vai 34. pantu Direktīvā 2001/82/EC
14	Venlagamma 37,5 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	08-0221	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 vai 34. pantu Direktīvā 2001/82/EC
15	Venlagamma 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	08-0222	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 vai 34. pantu Direktīvā 2001/82/EC
16	Argofan SR 150 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Zentiva a.s., Slovākija	08-0142	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 vai 34. pantu Direktīvā 2001/82/EC
17	Argofan SR 75 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 75 mg	Zentiva a.s., Slovākija	08-0141	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 vai 34. pantu Direktīvā 2001/82/EC

1	2	3	4	5
18	Atacand 16 mg tablets Tabletes pa 16 mg	AstraZeneca AB, Sodertalje, Zviedrija	99-0119	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
19	Atacand 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	AstraZeneca AB, Sodertalje, Zviedrija	99-0118	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
20	Meronem 1 g powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 1 g	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0293	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
21	Meronem 500 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0292	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
22	Torvacard 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0329	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (izrietošās)
23	Torvacard 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0330	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (izrietošās)
24	Torvacard 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0331	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (izrietošās)
25	Torvacard 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0329	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai

1	2	3	4	5
26	Torvacard 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0330	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai
27	Quetirel 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0249	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
28	Penester 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Zentiva a.s., Čehija	04-0150	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
29	Mydriacyl 5 mg/ ml eye drops, solution Acu pilieni, šķīdums 5 mg/ ml	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	99-1059	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu; ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
30	Co-Ramicor 2,5 mg + 12,5 mg tablets Tabletes pa 2,5 mg/12,5 mg	Hexal AG, Vācija	04-0183	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja pievienošana)
31	Co-Ramicor 5 mg + 25 mg tablets Tabletes pa 5 mg/25 mg	Hexal AG, Vācija	04-0184	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja pievienošana)
32	Inspra 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0048	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
33	Inspra 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0049	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
34	Engerix B 10 micrograms/0,5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 10 mikrogrami/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0216	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai

1	2	3	4	5
35	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	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
36	Engerix B 20 micrograms/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 20 mikrogrami/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0217	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
37	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	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
38	Havrix 1440 ELISA units/ml suspension for injection Suspensija injekcijām 1440 ELISA vienības/ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0026	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
39	Havrix 720 ELISA Units/0,5 ml suspension for injection Suspensija injekcijām 720 ELISA vienības/0,5 ml	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	96-0351	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās) kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
40	Simvastatin Aurobindo 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 10 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0219	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
41	Simvastatin Aurobindo 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 20 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0220	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
42	Simvastatin Aurobindo 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 40 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0221	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
43	Simvastatin Aurobindo 80 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 80 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0222	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
44	Finasterid Aurobindo 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	08-0158	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
45	Valcyte 50 mg/ml powder for oral solution Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai 50 mg/ml	Roche Latvija SIA, Latvija	08-0052	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Vācijā
46	Citalostad 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 10 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0476	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
47	Citalostad 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0477	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
48	Eligard 22,5 mg powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	05-0199	IB tipa izmaiņas: (p.26a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijai
49	Eligard 45 mg powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 45 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	07-0345	IB tipa izmaiņas: (p.26a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijai

1	2	3	4	5
50	Eligard 7,5 mg powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	05-0198	IB tipa izmaiņas: (p.26a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta primārā iepakojuma specifikācijai
51	Alfuzosin - Teva 10 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0219	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
52	Berlipril Plus 10 mg/25 mg tablets Tabletes pa 10 mg/25 mg	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	07-0151	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
53	Doloproct 1 mg/20 mg/g rectal cream Rektālais krēms	Intendis GmbH, Vācija	05-0259	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
54	Doloproct 1 mg/40 mg supozitoriji Supozitoriji	Intendis GmbH, Vācija	05-0258	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
55	Ftorocort 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0589	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
56	Ftorocort 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0589	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai
57	Betaloc 1 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-1112	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
58	Betaloc ZOK 25 mg controlled-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 25 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	03-0074	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām

1	2	3	4	5
59	Pulmicort pressurised Metered Dose Inhaler (pMDI), 100 micrograms/dose, pressurised inhalation Areosols inhalācijām zem spiediena, suspensija (AIZS), 100 mikrogrami/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	06-0024	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana vai pievienošana; (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
60	Pabal 100 micrograms/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 100 mikrogrami/ml	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	07-0100	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
61	Citalopram Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0461	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
62	Citalopram Actavis 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0462	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
63	Citalopram Actavis 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0463	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
64	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Francijā



1	2	3	4	5
65	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Francijā
66	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Francijā
67	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
68	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
69	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)

1	2	3	4	5
70	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
71	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
72	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
73	Dalacin 100 mg Vaginal Ovule Vaginālie supozitoriji pa 100 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	03-0034	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs
74	Betaloc 1 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-1112	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
75	Coldrex Broncho Syrup Sīrups	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	00-1178	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
76	Coldrex Junior oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai 500 mg/200 mg/10 mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	07-0146	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
77	Valcyte 450 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 450 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	05-0128	IA tipa izmaiņas: (p.23b) izmaiņas, kas saistītas ar palīgvielas vai reaģenta izcelsmi: tāda produkta, kas var radīt TSE risku, aizstāšana ar augu vai sintētisku materiālu

1	2	3	4	5
78	Copegus 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	04-0356	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana bez sērijas pārbaudes (Bulgārijas zāļu tirgum)
79	Heviran 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0446	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
80	Heviran 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0447	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
81	Heviran 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0448	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
82	Heviran 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0446	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifiskācijai
83	Heviran 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0447	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifiskācijai
84	Heviran 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	02-0448	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifiskācijai
85	Nexium 40 mg powder for solution for injection and infusion Pulveris injekciju un infūziju šķīduma pagatavošanai 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	05-0054	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
86	Topiramate Sandoz 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0236	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)

1	2	3	4	5
87	Topiramate Sandoz 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0234	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)
88	Topiramate Sandoz 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0235	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)
89	Topiramate Sandoz 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0236	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās)
90	Topiramate Sandoz 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0234	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās)
91	Topiramate Sandoz 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0235	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās)
92	Novatax 1000 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1000 mg/flakonā	SIA Unifarma, Latvija	07-0183	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana - Aurobindo Pharma Limited), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
93	Novatax 1000 mg powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1000 mg/flakonā	SIA Unifarma, Latvija	07-0183	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana - Nectar Lifescience Limited), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
94	Hjertemagnyl 75 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 75 mg	Nycomed Danmark ApS, Dānija	05-0414	IB tipa izmaiņas: (p.37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai
95	Migard 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0053	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
96	Frovamig 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0052	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
97	Factor VII Baxter 600 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 600 SV	Baxter AG, Austrija	04-0302	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
98	Diflucan 150 mg capsules Kapsulas, 150 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0251	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
99	Diflucan 50 mg capsules Kapsulas, 50 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	96-0659	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
100	Diflucan 2 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 2 mg/ml	Pfizer Limited, Lielbritānija	96-0660	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
101	Ranisan 75 mg Apvalkotās tabletes pa 75 mg	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	04-0003	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
102	Topiramate Sandoz 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0236	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
103	Topiramate Sandoz 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0234	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam

1	2	3	4	5
104	Topiramate Sandoz 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0235	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
105	Fludarabin "Ebewe" 25 mg/ml concentrate for solution for injection or infusion Koncentrāts injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai 25 mg/ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	09-0158	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
106	Metformin Aurobindo 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0032	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai)
107	Metformin Aurobindo 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0030	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai)
108	Metformin Aurobindo 850 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 850 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0031	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai)
109	Finasterid Aurobindo 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	08-0158	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (tikai Itālijas tirgum)
110	Indovasin 30/20 mg/g gel Gels pa 30/20 mg/g	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0144	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
111	Zitralval 2 g prolonged-release granules for oral suspension Ilgstošās darbības granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai pa 2 g	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	09-0080	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reagenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
112	Simvastatin Aurobindo 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 10 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0219	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
113	Simvastatin Aurobindo 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 20 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0220	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
114	Simvastatin Aurobindo 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 40 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0221	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
115	Simvastatin Aurobindo 80 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes 80 mg	Aurobindo Pharma Limited, Lielbritānija	09-0222	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
116	Atimos 12 micrograms/actuation pressurised inhalation solution Aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums 12 mikrogrami/devā	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	07-0102	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
117	Teveten Plus 600 mg/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg/12,5 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	06-0187	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes (tikai Vācijas zāļu tirgum); (7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (tikai Vācijas zāļu tirgum - Mepha AG, Šveice); (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (tikai Vācijas zāļu tirgum - Merckle GmbH, Vācija)
118	Bravelle 75 IU powder and solvent for solution for injection Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai 75 SV	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	08-0085	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma adreses maiņa

1	2	3	4	5
119	Nicotinell Mint 2 mg medicated chewing gum Košļājamā gumija pa 2 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0114	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
120	Nicotinell Mint 4 mg medicated chewing gum Košļājamā gumija pa 4 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0116	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
121	Cozaar 2,5 mg/ml powder and solvent for oral suspension Pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 2,5 mg/ml	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	09-0090	IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu mīkstām (pusšķidrām) un šķidrām zāļu formām
122	Cozaar 2,5 mg/ml powder and solvent for oral suspension Pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 2,5 mg/ml	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	09-0090	IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu mīkstām (pusšķidrām) un šķidrām zāļu formām
123	Cozaar 2,5 mg/ml powder and solvent for oral suspension Pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 2,5 mg/ml	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	09-0090	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra
124	Torvacard 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0329	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai
125	Torvacard 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0330	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai



1	2	3	4	5
126	Torvacard 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0331	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai
127	Diprivan 10 mg/ml emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 10 mg/ml	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0543	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
128	Atenolol Pliva 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	SIA Pliva, Latvija	00-0997	IA tipa izmaiņas: (p.25b2) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu palīgvielas atbilstību Eiropas farmakopejas vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai
129	Requip 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0411	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
130	Requip 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0412	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
131	Requip 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0413	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
132	Requip 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0414	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
133	Requip 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0415	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
134	Irinotecan BMM Pharma 20 mg/ml concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	BMM Pharma AB, Zviedrija	07-0384	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām; IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvas vielas ražotāja vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāja atrašanās vietu (aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
135	Nimotop 0,2 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 10 mg/50ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	98-0164	IB tipa nelielas izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
136	Nimotop 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	00-1164	IB tipa nelielas izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
137	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 100 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0087	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā

1	2	3	4	5
138	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 40 mg/2 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
139	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 500 mg/25 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0088	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
140	Cholagol oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0638	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
141	Celebrex 100 mg capsule, hard 100 mg Cietās kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0288	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
142	Celebrex 200 mg capsule, hard Cietās kapsulas pa 200 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0289	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reāģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
143	Dermovate ointment Ziede 0,05 %	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0250	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā(-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai

1	2	3	4	5
144	Pantoprazole Actavis 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0242	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
145	Pantoprazole Actavis 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0243	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
146	Topiramate Orion 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Orion Corporation, Somija	08-0285	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
147	Topiramate Orion 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Orion Corporation, Somija	08-0286	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
148	Topiramate Orion 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Orion Corporation, Somija	08-0283	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
149	Topiramate Orion 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Orion Corporation, Somija	08-0284	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
150	Dalacin 100 mg Vaginal Ovule Vaginālie supozitoriji pa 100 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	03-0034	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
151	Torvacard 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0329	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai
152	Torvacard 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0330	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai

1	2	3	4	5
153	Torvacard 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Zentiva a.s., Čehija	05-0331	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai
154	Solpadeine 500 mg/8 mg/30 mg tablets Tabletes pa 500 mg/8 mg/30 mg	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	97-0502	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
155	Medrol 16 mg tabletes Tabletes pa 16 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1043	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai (izrietošās); (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
156	Medrol 4 mg tabletes Tabletes pa 4 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	99-1042	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai (izrietošās); (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
157	Nebido 1000 mg/4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 1000 mg/4 ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0141	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (izrietošās)
158	Indovasin 30/20 mg/g gel Gels pa 30/20 mg/g	Actavis Nordic A/S, Dānija	97-0144	IB tipa izmaiņas: (p.30b) iepakojuma komponentu vai ierīču (ja minēts dokumentācijas lietā) piegādātāja aizstāšana vai jauna piegādātāja iesaistīšana, izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelpas
159	Nolpaza 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0256	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Īrijā

1	2	3	4	5
160	Nolpaza 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0257	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Īrijā
161	Pulmicort 0,5 mg/ml nebuliser suspension Suspensija smidzināšanai 0,5 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-1115	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu formām
162	Pulmicort pressurised Metered Dose Inhaler (pMDI), 100 micrograms/dose, pressurised inhalation Aerosols inhalācijām zem spiediena, suspensija (AIZS), 100 mikrogrami/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	06-0024	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu formām
163	Pulmicort Turbuhaler 100 micrograms/dose inhalation powder Inhalācijas pulveris 100 µg/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	97-0645	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu formām
164	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
165	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai

1	2	3	4	5
166	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
167	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	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
168	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	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
169	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	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
170	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā

1	2	3	4	5
171	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
172	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
173	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 30 mg/5 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	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))
174	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 300 mg/50 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	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))
175	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100mg/16,7 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg/16,7 ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	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))



1	2	3	4	5
176	Essentiale forte N 300 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 300 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-1036	IB tipa izmaiņas: (p.20c) izmaiņas palīgvielas pārbaudes metodē, ieskaitot apstiprinātas pārbaudes metodes aizstāšana ar jaunu pārbaudes metodi
177	Ftorocort 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0589	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu (izrietošās); (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai
178	Ftorocort 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0589	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu; (p.37a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (izrietošās)
179	Nebido 1000 mg/4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 1000 mg/4 ml	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0141	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā; (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; (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā; IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna vai atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reaģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja pievienošana); (p.12a) stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifiskācijai vai aktīvās vielas ražošanā izmantotā izejmateriāla/starpprodukta/reaģenta specifiskācijai (izrietošās)

1	2	3	4	5
180	Norditropin SimpleXx 10 mg/1,5 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 mg/1,5 ml	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0334	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
181	Norditropin SimpleXx 5 mg/1,5 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 5 mg/1,5 ml	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0333	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
182	Vendal retard 10 mg prolonged-release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0603	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
183	Vendal retard 100 mg prolonged-release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 100 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0606	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
184	Vendal retard 30 mg prolonged-release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 30 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0604	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
185	Vendal retard 60 mg prolonged-release film-coated tablets Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 60 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0605	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
186	Paclitaxel Kabi 6 mg/ml concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 6 mg/ml	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	09-0259	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi

1	2	3	4	5
187	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	IB tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
188	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	IB tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
189	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	IB tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
190	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana; IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošānu; (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotās pārbaudes termiņā
191	Copaxone 20 mg/ml solution for injection, pre-filled syringe Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 20 mg/ml	Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija	06-0274	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
192	Ampril HD 5 mg/25 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai)
193	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0552	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (ieskaitot ražošanas vietu aktīvajai vielai)

1	2	3	4	5
194	Loseprazol 20 mg Kapsulas pa 20 mg	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	04-0077	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana (izrietošās)
195	Mydocalm 100 mg/ml + 2,5 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām, 100 mg/ml + 2,5 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	00-0669	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai
196	Mydocalm 100 mg/ml + 2,5 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām, 100 mg/ml + 2,5 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	00-0669	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai
197	Mydocalm 100 mg/ml + 2,5 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām, 100 mg/ml + 2,5 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	00-0669	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
198	Mydocalm 100 mg/ml + 2,5 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām, 100 mg/ml + 2,5 mg/ml	Gedeon Richter Plc., Ungārija	00-0669	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
199	Cladosol 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0044	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās)
200	Cladosol 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0044	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
201	Ftorocort 0,1 % ointment Ziede 0,1 %	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0589	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam

1	2	3	4	5
202	Valcyte 450 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 450 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	05-0128	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi
203	Nexium 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0076	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
204	Nexium 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0077	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
205	Omeprazole STADA 10 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 10 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	09-0022	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Nīderlandē)
206	Omeprazole STADA 20 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 20 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	09-0023	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Nīderlandē)
207	Omeprazole STADA 40 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 40 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	09-0024	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Nīderlandē)
208	Flosin 0,4 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 0,4 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	06-0031	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Francijā)

1	2	3	4	5
209	Anastrozole-Teva 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0287	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka izmaiņas (Francijā)
210	Ritalin 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Novartis Finland Oy, Somija	00-0118	IB tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
211	Nicorette Microtab Lemon 2 mg sublingual tablets Tablete lietošanai zem mēles 2 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0120	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Vācijā un Nīderlandē)
212	Nicorette Microtab Lemon 4 mg sublingual tablets Tablete lietošanai zem mēles 4 mg	McNeil AB, Zviedrija	07-0121	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un adreses izmaiņas (Vācijā un Nīderlandē)
213	Azithromycin Sandoz 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Sandoz GmbH, Austrija	06-0214	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
214	Azithromycin Sandoz 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz GmbH, Austrija	06-0215	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
215	Tomudex 2 mg powder for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 2 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	00-1004	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
216	Famosan 20 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	02-0187	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
217	Famosan 40 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	02-0188	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
218	Neurontin 100 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0276	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā

1	2	3	4	5
219	Neurontin 300 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 300 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0277	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
220	Neurontin 400 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 400 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0278	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
221	Neurontin 600 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0016	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
222	Neurontin 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0017	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
223	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 100 mg/5 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0087	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
224	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 40 mg/2 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
225	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 500 mg/25 ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0088	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
226	Perindap 2 mg/0,625 mg tablets Tabletes pa 2 mg/0,625 mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	09-0083	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana)

1	2	3	4	5
227	Perindap 4 mg/1,25 mg tablets Tabletes pa 4 mg/1,25mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	09-0016	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (aizstāšana)
228	Ciloxan 3 mg/ml eye drops, solution Acu pilieni, šķīdums 3 mg/ml	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	00-0815	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
229	Maxitrol eye drops, suspension Acu pilieni, suspensija	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	99-1057	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
230	Amlodipine Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0114	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
231	Amlodipine Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0113	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (piemēram: tabletes, ampulas utt.) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
232	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 1 mg/1 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0382	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas (Francijā)
233	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 2 mg/2 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0383	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas (Francijā)
234	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 5 mg/5 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0384	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas (Francijā)
235	Losec 40 mg powder for solution for infusion Pulveris infūzijas šķīduma pagatavošanai pa 40 mg	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0306	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām



1	2	3	4	5
236	Rhinocort Aqua 64 mcg/ dose Deguna aerosols, suspensija 64 mkg/ devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	99-0928	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
237	Oxis Turbuhaler 4,5 micrograms/dose inhalation powder Inhalācijas pulveris 4,5 µg/devā	AstraZeneca AB, Zviedrija	98-0533	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
238	Emla 5 % cream Krēms 5%	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-0823	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
239	Diprivan 10 mg/ml emulsion for injection or infusion Emulsija injekcijām vai infūzijām 10 mg/ml	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0543	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
240	Marcaine Spinal 0,5 % Šķīdums spinālai injekcijai 5 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	96-0598	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
241	Marcaine Spinal Heavy 0,5 % Smagais šķīdums spinālai injekcijai 5 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	96-0597	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
242	Marcaine 5 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 5 mg/ml	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-0359	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
243	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.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
244	Ampril HD 5 mg/25 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
245	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0552	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
246	Ampril HD 5 mg/25 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
247	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0552	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
248	Ampril HD 5 mg/25 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
249	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablets Tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0552	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
250	Retrovir 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	08-0355	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
251	Migard 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0053	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi; IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas vietas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās);(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu formām (izrietošās)
252	Frovamig 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0052	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi; IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas vietas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās);(p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu formām (izrietošās)
253	Nebivolol Orion 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Orion Corporation, Somija	07-0383	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
254	Pantoprazole Actavis 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0242	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi
255	Pantoprazole Actavis 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0243	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi

1	2	3	4	5
256	EnaHexal Comp 10 mg/25 mg tablets Tabletes pa 10 mg/25 mg	Hexal AG, Vācija	04-0090	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam
257	EnaHexal Comp 20 mg/12,5 mg tablets Tabletes pa 20 mg/12,5 mg	Hexal AG, Vācija	04-0091	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam
258	Valaciclovir Actavis 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0350	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Čehijā un Īslandē
259	Valaciclovir Actavis 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0348	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Čehijā un Īslandē
260	Valaciclovir Actavis 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0349	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Čehijā un Īslandē
261	Nebispes 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Nycomed SEFA AS, Igaunija	07-0264	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
262	Nitresan 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	09-0092	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
263	Nitresan 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	09-0093	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
264	Esmeron 10 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 50 mg/5 ml	N.V. Organon, Nīderlande	04-0203	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa

1	2	3	4	5
265	Esmeron 10 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 100 mg/10 ml	N.V. Organon, Nīderlande	04-0204	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
266	Topiramate Sandoz 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0236	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
267	Topiramate Sandoz 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0234	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
268	Topiramate Sandoz 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0235	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
269	Feloran 50 mg suppositories Supozitoriji pa 50 mg	SIA Briz, Latvija	00-0440	Kļūdas labojums zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas  
nodaļas vadītāja vietniece G. Eglīte