

<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	Donepezil Actavis 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0352	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (EE, CZ, LT, RO, SI, SK)
2	Donepezil Actavis 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0351	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (EE, CZ, LT, RO, SI, SK)
3	Diclofenac-ratiopharm uno 150 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	99-0580	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam; IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana); (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); reģistrācijas apliecības izsniegšana
4	Neurontin 100 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 100 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0276	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Itālijā
5	Neurontin 300 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 300 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0277	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Itālijā
6	Neurontin 400 mg capsules, hard Cietās kapsulas pa 400 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0278	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Itālijā
7	Neurontin 600 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 600 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0016	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Itālijā
8	Neurontin 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	03-0017	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Itālijā
9	Ubistesin Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0346	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošana

1	2	3	4	5
10	Ubistesin forte Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0347	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu
11	Ubistesin Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0346	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšana un/vai pievienošanu (izrietošās); (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
12	Ubistesin forte Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0347	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 aizstāšana un/vai pievienošanu (izrietošās); (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
13	Olfen Depotabs 75 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 75 mg	Mepha Lda., Portugāle	01-0371	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
14	Ketanov 10 mg Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	98-0622	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi
15	Ezetrol 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	05-0061	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
16	Bisprotin 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Vitabalans Oy, Somija	08-0338	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
17	Bisprotin 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Vitabalans Oy, Somija	08-0337	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
18	Diroton 5 mg Tabletes pa 5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0833	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
19	Diroton 5 mg Tabletes pa 5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0833	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)

1	2	3	4	5
20	Diroton 5 mg Tabletes pa 5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0833	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
21	Diroton 10 mg Tabletes pa 10 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0832	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
22	Diroton 10 mg Tabletes pa 10 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0832	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
23	Diroton 10 mg Tabletes pa 10 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0832	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
24	Diroton 20 mg Tabletes pa 20 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0831	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
25	Diroton 20 mg Tabletes pa 20 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0831	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
26	Diroton 20 mg Tabletes pa 20 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	98-0831	IB tipa izmaiņas: (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai
27	Nebivolol-Teva 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0265	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Ungārijā
28	Erazaban 10% krēms Krēms 10%	Healthcare Brands International Limited, Lielbritānija	07-0094	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Portugālē
29	Lasolván 15mg/5ml syrup Sīrups 15 mg/5 ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	95-0334	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa
30	Buscopan 10 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	97-0330	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un adreses maiņa
31	Levofolic 50 mg/ml solution for injection or infusion Šķīdums injekcijām vai infūzijām 50 mg/ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	08-0067	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā

1	2	3	4	5
32	Levofolic 50 mg/ml solution for injection or infusion Šķīdums injekcijām vai infūzijām 200 mg/4 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	08-0068	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
33	Levofolic 50 mg/ml solution for injection or infusion Šķīdums injekcijām vai infūzijām 450 mg/9 ml	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	08-0069	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
34	Tramador ID 100 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0417	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
35	Tramador ID 150 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0418	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
36	Tramador ID 200 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	02-0419	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
37	Diclac ID 150 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0828	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
38	Diclac ID 75 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 75 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0827	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
39	Metformin Sandoz 850 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 850 mg	Sandoz GmbH, Austrija	05-0003	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām
40	Simvacor 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	02-0415	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja
41	Simvacor 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Hexal AG, Vācija	02-0416	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja

1	2	3	4	5
42	Simvacor 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Hexal AG, Vācija	03-0379	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprināta ražotāja
43	Simvacor 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	02-0415	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
44	Simvacor 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Hexal AG, Vācija	02-0416	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
45	Simvacor 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Hexal AG, Vācija	03-0379	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
46	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Austrijā
47	Foster 100/6 micrograms per actuation pressurised inhalation solution Aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums pa 100/6 µg/devā	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	08-0224	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas Lielbritānijā
48	Klacid 125 mg/5 mg granules for oral suspension Granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai pa 125 mg/ 5 ml	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	94-0308	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
49	Klacid 250 mg coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	94-0307	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
50	Amlocard B 10 mg tablets Tablets pa 10mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Slovākijā
51	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Slovākijā
52	Lopedium express 2 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 2 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0032	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
53	Spirogamma 100 mg tablets Tabletes pa 100 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	03-0308	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
54	Spirogamma 50 mg tablets Tabletes pa 50 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	03-0307	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
55	Actonel 35 mg OAW film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 35 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0570	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Igaunijā
56	Actonel 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0569	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Igaunijā
57	Actonel 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0568	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Igaunijā
58	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Igaunijā
59	Actonel 75 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 75 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	07-0356	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa Zviedrijā un adreses izmaiņas Francijā, Zviedrijā, Igaunijā
60	Stieprox, 1,5 % Shampoo Šampūns 1,5 %	Stiefel Laboratories (UK) Ltd., Lielbritānija	05-0397	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
61	Lekoklar XL 500 Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0109	IB tipa izmaiņas: (p.10) nelielas izmaiņas aktīvās vielas ražošanas procesā
62	Fucicort 20 mg + 1 mg/g cream Krēms 20 mg + 1 mg/g	Leo Pharmaceutical Products, Dānija	96-0122	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
63	Simvastatin Accord 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0367	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
64	Simvastatin Accord 20 mg film-coated tablets Apvalkotas tabletes pa 20 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0368	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
65	Simvastatin Accord 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0369	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
66	Simvastatin Accord 80 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0370	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
67	Simvastatin Accord 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0367	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
68	Simvastatin Accord 20 mg film-coated tablets Apvalkotas tabletes pa 20 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0368	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
69	Simvastatin Accord 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0369	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
70	Simvastatin Accord 80 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 80 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0370	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
71	Prelessa 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0127	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai
72	Prelessa 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0128	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai

1	2	3	4	5
73	Prelessa 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	08-0288	IA tipa izmaiņas: (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai vai dalībvalsts nacionālās farmakopejas atbilstošajai atjaunotajai monogrāfijai
74	Prelessa 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0127	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
75	Prelessa 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0128	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
76	Prelessa 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	08-0288	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
77	Losartan Actavis 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Actavis Group hf, Īslande	07-0143	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ražotājs, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi)
78	Losartan Actavis 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Actavis Group hf, Īslande	07-0140	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ražotājs, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi)
79	Losartan Actavis 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Actavis Group hf, Īslande	07-0141	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ražotājs, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi)
80	Losartan Actavis 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Actavis Group hf, Īslande	07-0142	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ražotājs, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi)
81	Venlobax 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	08-0346	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām Grieķijā
82	Venlobax 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	08-0345	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām Grieķijā



1	2	3	4	5
83	Omacor soft capsule 1000 mg Mīkstās kapsulas pa 1000 mg	Pronova BioPharma Norge AS, Norvēģija	05-0465	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprināta ražotāja vai jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana) - trīs izmaiņas
84	FelodipinHexal 10 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 10 mg	Hexal AG, Vācija	05-0302	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
85	FelodipinHexal 5 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	05-0301	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
86	Glucagen Hypokit 1 mg powder and solvent for solution for injection in pre- filled syringe Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai pilnšļircē 1 mg	Novo Nordisk A/S, Dānija	05-0149	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Grieķijā
87	Perindopril Teva 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0057	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
88	Perindopril Teva 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0058	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
89	Presteram 10 mg/10 mg tablets Tabletes 10 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0114	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
90	Presteram 10 mg/5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0113	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
91	Presteram 5 mg/10 mg tablets Tabletes 5 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0112	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
92	Presteram 5 mg/5 mg tablets Tabletes pa 5 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0111	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
93	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/10 mg tablets Tabletes pa 10 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0118	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
94	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0117	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
95	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5 mg/5 mg tablets Tabletes pa 5 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0115	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
96	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5mg/10 mg tablets Tabletes pa 5 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0116	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja
97	Epex 10 000 IU/ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 10 000 SV/ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	02-0255	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
98	Epex 1000 IU/0,5 ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 1000 SV/0,5ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	02-0252	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
99	Epex 2000 IU/0,5 ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 2000 SV/0,5 ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	02-0253	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
100	Epex 4000 IU/0,4 ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšīrcēs 4000 SV/0,4 ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	02-0254	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta

1	2	3	4	5
101	Eporex 5000 IU/0,5 ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 5000 SV/0,5 ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	01-0404	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
102	Eporex 6000 IU/0,6 ml solution for injection in a pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšļircēs 6000 SV/0,6 ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	01-0405	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
103	Eporex 8000 IU/0,8 ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšļircēs, 8000 SV/0,8 ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	01-0407	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
104	Eporex 40000 IU/ml solution for injection in pre-filled syringes Šķīdums injekcijām pilnšļircēs pa 40000 SV/ml	UAB "Johnson & Johnson", Lietuva	07-0061	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
105	Lotemax 0,5 % eye drops, suspension Acu pilieni 0,5 %, suspensija	Dr. Gerhard Mann, Vācija	05-0532	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
106	Prefaxine 150 mg prolonged release hard capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0190	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (tabletes, ampulas u.t.t) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
107	Prefaxine 37,5 mg prolonged release hard capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0188	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (tabletes, ampulas u.t.t) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
108	Prefaxine 75 mg prolonged release hard capsules Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0189	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (tabletes, ampulas u.t.t) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam

1	2	3	4	5
109	Grazax 75 000 SQ-T oral lyophilisate Liofilizāts iekšķīgai lietošanai	ALK-Abello A/S, Dānija	06-0273	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 3 uz 4 gadiem)
110	Omeprazol Sandoz 20 mg gastro-resistant capsule, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 20 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0278	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
111	Omeprazol Sandoz 40 mg gastro-resistant capsule, hard Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 40 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0279	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
112	Elify XR 150 mg prolonged release capsule, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0087	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
113	Elify XR 37,5 mg prolonged release capsule, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0085	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
114	Elify XR 75 mg prolonged release capsule, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Medochemie Ltd., Kipra	07-0086	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
115	Lanvexin 150 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 150 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0073	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
116	Lanvexin 37,5 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 37,5 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0071	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā

1	2	3	4	5
117	Lanvexin 75 mg prolonged release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 75 mg	Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija	07-0072	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
118	Vaminolact solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	02-0111	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Serinum; Amino GmbH, Vācija); IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošs
119	Vaminolact solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	02-0111	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Phenylalaninum; Amino GmbH, Vācija); IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošs
120	Vaminolact solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	02-0111	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Prolinum, Evonik Rexim S.A.S., Francija); IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošs
121	Vaminolact solution for infusion Šķīdums infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	02-0111	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Serinum, Evonik Rexim S.A.S., Francija); IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošs
122	Nasofan 50 micrograms/dose nasal spray, suspension Deguna aerosols, suspensija 50 mkg/devā	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0131	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Polijā
123	Olfen Depocaps 100 mg prolonged-release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 100 mg	Mepha Lda., Portugāle	93-0566	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas

1	2	3	4	5
124	Olfen Depocaps 100 mg prolonged-release capsules, hard Ilgstošās darbības cietās kapsulas pa 100 mg	Mepha Lda., Portugāle	93-0566	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
125	Gemcitabin Actavis 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0360	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja; (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/reāģentu/starpproduktu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana); (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu (piemēram: noņemamā vāciņa krāsa, krāsu koda gredzeni uz ampulām, adatu aizsargu maiņa) lietota cita plastmasa; IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/starpprodukta, vai reāģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai pievienošanu; (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
126	Sumamed 250 mg capsules Kapsulas pa 250 mg	SIA Pliva, Latvija	94-0231	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
127	Sumamed 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	SIA Pliva, Latvija	00-0863	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
128	Sumamed forte 200 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 200 mg/5ml	SIA Pliva, Latvija	00-0864	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
129	Sumamed 100 mg/5 ml powder for oral suspension Pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai 100 mg/5 ml	SIA Pliva, Latvija	94-0230	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
130	Sumamed 125 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 125 mg	SIA Pliva, Latvija	94-0228	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
131	Motilium Apvalkotās tabletes pa 10 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	98-0800	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam
132	Glucomed 625 mg tablets Tabletes pa 625 mg	Navamedic ASA, Norvēģija	07-0336	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
133	Spinax 25 mg/g gel Gels 25 mg/g	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	05-0590	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
134	Voltaren 75 mg/3 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 75 mg/3 ml	Novartis Finland Oy, Somija	00-0517	IA tipa izmaiņas: (p.12a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana aktīvās vielas specifikācijai; (p.13a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā aktīvās vielas pārbaudes metodē (divas izmaiņas); (p.25b1) izmaiņas, kas izdarāmas, lai panāktu aktīvās vielas atbilstību atjaunotajai Eiropas farmakopejas monogrāfijai
135	Donepezil-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0364	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšana un pievienošanu
136	Donepezil-Teva 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0363	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla, starpprodukta, vai reaģenta pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšana un pievienošanu
137	Motilium Apvalkotās tabletes pa 10 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	98-0800	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
138	Motilium lingual 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	UAB "Johnson & Johnson", Lietuva	00-0819	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
139	Lucetam 1200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1200 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	05-0229	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
140	Lucetam 400 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 400 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	02-0142	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)

1	2	3	4	5
141	Lucetam 800 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 800 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	02-0143	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
142	Patentex oval N 75 mg pessaries Pesāriji pa 75 mg	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	04-0015	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
143	Olicard 40 mg retard prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 40 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0429	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
144	Olicard 60 mg retard prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 60 mg	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	99-0430	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
145	Grandaxin Tabletes pa 50 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	99-0939	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi; IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana (izrietošās)
146	Grandaxin Tabletes pa 50 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	99-0939	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm
147	Grandaxin Tabletes pa 50 mg	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	99-0939	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
148	Flazole 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	SIA Unifarma, Latvija	07-0354	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (tabletes, ampulas u.t.t) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
149	Flazole 500 mg tablets Tabletes pa 500 mg	SIA Unifarma, Latvija	07-0355	IB tipa izmaiņas: (p.41a2) izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu (tabletes, ampulas u.t.t) vienā iepakojumā pašreiz neapstiprinātam iepakojuma lielumam
150	Lekoklar XL 500 Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0109	IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam



1	2	3	4	5
151	Dilatrend 25 mg tablets Tabletes pa 25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0394	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (trīs izmaiņas); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
152	Dilatrend 6,25 mg tablets Tabletes pa 6,25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0393	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (trīs izmaiņas); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
153	Topiramat Orion 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Orion Corporation, Somija	08-0283	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Igaunijā
154	Topiramat Orion 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Orion Corporation, Somija	08-0284	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Igaunijā
155	Topiramat Orion 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Orion Corporation, Somija	08-0285	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Igaunijā
156	Topiramat Orion 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Orion Corporation, Somija	08-0286	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Igaunijā
157	Prodepa 500 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	07-0226	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana

1	2	3	4	5
158	Unasyn 1,5 g powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 500 mg/1000 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0511	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
159	Unasyn 3,0 g powder for solution for injection Pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g/2 g	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0512	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja nosaukuma un adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
160	Prestarium 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0264	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
161	Prestarium 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0262	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
162	Prestarium 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0263	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
163	Prestarium 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0264	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
164	Prestarium 2,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0262	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
165	Prestarium 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0263	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
166	Presteram 10 mg/10 mg tablets Tabletes 10 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0114	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)

1	2	3	4	5
167	Presteram 10 mg/5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0113	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
168	Presteram 5 mg/10 mg tablets Tabletes 5 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0112	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
169	Presteram 5 mg/5 mg tablets Tabletes pa 5 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0111	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
170	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/10 mg tablets Tabletes pa 10 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0118	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
171	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/5 mg tablets Tabletes pa 10 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0117	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
172	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5 mg/5 mg tablets Tabletes pa 5 mg/5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0115	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
173	Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5mg/10 mg tablets Tabletes pa 5 mg/10 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0116	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
174	Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0015	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
175	Noliprel Forte Arginine 5mg/1,25mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0016	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)

1	2	3	4	5
176	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.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
177	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.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Oril Industrie, Francija)
178	Noliprel Arginine 2,5 mg/0,625 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2,5mg/0,625mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0015	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
179	Noliprel Forte Arginine 5mg/1,25mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg/1,25 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	07-0016	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
180	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.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
181	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.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par izejmateriālu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja (Rolabo S.L., Spānija)
182	Prelessa 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0127	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu un/vai pievienošanu
183	Prelessa 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	06-0128	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu un/vai pievienošanu
184	Prelessa 8 mg tablets Tabletes pa 8 mg	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	08-0288	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu un/vai pievienošanu
185	Terbinafine BMM Pharma 250 mg tablets Tabletes pa 250 mg	BMM Pharma AB, Zviedrija	08-0329	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; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana ar sērijas pārbaudi

1	2	3	4	5
186	Mycophenolate Mofetil Sandoz 500 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0305	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 visu veidu zāļu formām (izrietošās)
187	Nexodal 0,4 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,4 mg/ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	08-0230	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa – iepakotam pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
188	Polapril 10 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 10 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	07-0093	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
189	Polapril 1,25 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 1,25 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	07-0090	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
190	Polapril 2,5 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 2,5 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	07-0091	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
191	Polapril 5 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 5 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	07-0092	IA tipa izmaiņas: (p.36b) iepakojuma vai aizvākojuma formas vai izmēra maiņa
192	Azalia 75 microgram film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 75 µg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0378	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas: palielināšana līdz 10 reizēm salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
193	Amlocard B 10 mg tablets Tablets pa 10mg	Hexal AG, Vācija	07-0052	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Slovēnijā un Beļģijā
194	Amlocard B 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0050	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Slovēnijā un Beļģijā
195	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
196	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.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas

1	2	3	4	5
197	Gemcitabine Sandoz 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0340	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
198	Gemcitabine Sandoz 1000 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 1000 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0341	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Francijā
199	Gemcitabine Sandoz 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0340	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Beļģijā
200	Gemcitabine Sandoz 1000 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 1000 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0341	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Beļģijā
201	Ubistesin Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0346	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu (izrietošās); (p.37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai
202	Ubistesin forte Šķīdums injekcijām	3M ESPE AG, Vācija	04-0347	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu (izrietošās); (p.37b) jauna pārbaudes metodes parametra pievienošana gatavā produkta specifikācijai
203	Mentholatum Balm ointment Ziede	The Mentholatum Company Limited, Lielbritānija	00-1175	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā; IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošās

1	2	3	4	5
204	Deep Heat Rub Cream Krēms	The Mentholatum Company Limited, Lielbritānija	00-1176	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā; IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošās
205	Deep Relief Gel Gels	The Mentholatum Company Limited, Lielbritānija	00-1177	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā; IA tipa izmaiņas: (p.15b2) jauna Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana) - izrietošās
206	Mentholatum Balm ointment Ziede	The Mentholatum Company Limited, Lielbritānija	00-1175	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
207	Deep Heat Rub Cream Krēms	The Mentholatum Company Limited, Lielbritānija	00-1176	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju (jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
208	Pantul 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0030	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
209	Pantul 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0031	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

1	2	3	4	5
210	GLUCOPHAGE 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Merck Sante s.a.s., Francija	08-0335	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi; (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā (izrietošās); IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas – palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sērijas apjomu, kāds apstiprināts piešķirot reģistrācijas apliecību (izrietošās); (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - N.Petsiavas S.A., Grieķija (Grieķijā, izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām N.Petsiavas S.A., Grieķija (Grieķijā, izrietošās); (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi N.Petsiavas S.A., Grieķija (Grieķijā); (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām - Merck KGaA&Co.Werk Spittal, Austrija; (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām - Merck KGaA&Co.Werk Spittal, Austrija (izrietošās); (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana, ar sērijas pārbaudi - Merck KGaA&Co.Werk
211	Emzok 100 mg modified-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0228	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 3 uz 4 gadiem)
212	Emzok 50 mg modified-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 50 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	01-0227	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 3 uz 4 gadiem)
213	Broncho-Munal 7 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 7 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija sadarbībā ar OM Pharma, Šveice	98-0640	IA tipa izmaiņas: (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību; IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāja atrašanās vietu (aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta



1	2	3	4	5
214	Broncho-Munal P 3,5 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 3,5 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija sadarbībā ar OM Pharma, Šveice	98-0641	IA tipa izmaiņas: (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību; IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmateriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāja atrašanās vietu (aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
215	OsvaRen 435 mg/235 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 435 mg/235 mg	Fresenius Medical Care Nephrologica Deutschland GmbH, Vācija	07-0283	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta ražošanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā – visas pārējās ražošanas operācijas, izņemot sērijas izlaidi
216	Nebicard 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Hexal AG, Vācija	07-0311	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Polijā
217	Infanrix-IPV + Hib Pulveris un suspensija injekciju suspensijas pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	00-1011	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai
218	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0506	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)
219	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0507	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)
220	Anastrozole Synthon 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Synthon BV, Nīderlande	07-0289	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Grieķijā
221	Anastrozole Synthon 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Synthon BV, Nīderlande	07-0289	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Portugālē
222	CONCERTA 18 mg prolonged-release tablets Ilgtošās darbības tabletes pa 18 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0130	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Somijā

1	2	3	4	5
223	CONCERTA 36 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 36 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0131	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Somijā
224	CONCERTA 54 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 54 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0132	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Somijā
225	CONCERTA 18 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 18 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0130	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Norvēģijā
226	CONCERTA 36 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 36 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0131	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Norvēģijā
227	CONCERTA 54 mg prolonged-release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 54 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0132	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas Norvēģijā
228	Lamotrix tablets 50 mg Tabletes pa 50 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0211	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
229	Lamotrix tablets 25 mg Tabletes pa 25 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0210	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm
230	Lamotrix tablets 50 mg Tabletes pa 50 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0211	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm
231	Lamotrix tablets 100 mg Tabletes pa 100 mg	Medochemie Ltd., Kipra	04-0212	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm
232	Perindalon 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0359	IA tipa izmaiņas: (p.11a) izmaiņas aktīvās vielas sērijas apjomā: palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
233	Topiramate Sandoz 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0234	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)

1	2	3	4	5
234	Topiramate Sandoz 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0235	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
235	Topiramate Sandoz 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	06-0236	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
236	Salbutamol Aerosols 100 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0020	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)
237	Ventolin 100 µg inhalators Dozēts aerosols 100 mkg/ devā	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1044	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)
238	Nexodal 0,4 mg/ml solution for injection Šķīdums injekcijām 0,4 mg/ml	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH, Austrija	08-0230	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
239	Reminyl 4 mg/ml oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai pa 4 mg/ml	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0092	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
240	Reminyl 12 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0095	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
241	Reminyl 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0093	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
242	Reminyl 8 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 8 mg	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	03-0094	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
243	Sertraline-Teva 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0216	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 visu veidu zāļu formām (izrietošās)

1	2	3	4	5
244	Vitalipid N Adult concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	03-0076	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Phytomenadionum; DSM Nutritional Products Ltd., Šveice)
245	Vitalipid N Adult concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	03-0076	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Retinoli palmitas; DSM Nutritional Products Ltd., Šveice)
246	Vitalipid N Infant concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	03-0075	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Phytomenadionum; DSM Nutritional Products Ltd., Šveice)
247	Vitalipid N Infant concentrate for solution for infusion Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	03-0075	IB tipa izmaiņas: (p.17a) izmaiņas aktīvās vielas atkārtotas pārbaudes termiņā (Retinoli palmitas; DSM Nutritional Products Ltd., Šveice)
248	Equoral 100 mg soft capsules Mīkstās kapsulas pa 100 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0353	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
249	Equoral 25 mg soft capsules Kapsulas pa 25 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0351	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
250	Equoral 50 mg soft capsules Mīkstās kapsulas pa 50 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0352	IA tipa izmaiņas: (p.15b2) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no jauna ražotāja (jauna ražotāja pievienošana)
251	Tamoxifen-Teva 20 mg apvalkotās tabletes Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0770	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
252	Durogesic 100 micrograms/h transdermal patch Transdermāls plāksteris 100 mkg/ h	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0957	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
253	Durogesic 12 micrograms/h transdermal patch Tranderamāls plāksteris 12 mkg/h	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	05-0406	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
254	Durogesic 25 micrograms/h transdermal patch Transdermāls plāksteris 25 mkg/ h	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0954	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
255	Durogesic 50 micrograms/h transdermal patch Transdermāls plāksteris 50 mkg/ h	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0955	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
256	Durogesic 75 micrograms/h transdermal patch Transdermāls plāksteris 75 mkg/ h	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0956	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses maiņa
257	Tarnasol 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Laboratorios Liconsa, S.A., Spānija	08-0293	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā, Somijā, Portugālē, Zviedrijā, Slovākijā)
258	Tarnasol 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Laboratorios Liconsa, S.A., Spānija	08-0291	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā, Somijā, Portugālē, Zviedrijā, Slovākijā)
259	Tarnasol 50 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Laboratorios Liconsa, S.A., Spānija	08-0292	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Dānijā, Somijā, Portugālē, Zviedrijā, Slovākijā)
260	Omolin 10 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 10 mg	Chemo Iberica S.A., Spānija	07-0177	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Čehijā, Ungārijā, Slovākijā)
261	Omolin 40 mg gastro-resistant hard capsules Zarnās šķīstošās cietās kapsulas pa 40 mg	Chemo Iberica S.A., Spānija	07-0179	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (Čehijā, Ungārijā, Slovākijā)

1	2	3	4	5
262	Hedonin 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0267	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
263	Hedonin 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0268	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
264	Hedonin 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0269	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
265	Hedonin 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0270	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
266	Hedonin 25 mg + 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg un 100 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0266	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
267	Vitamin B2 10 mg/2 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 mg/2 ml	SIA "Briz", Latvija	05-0522	Kļūdas labojums zāļu aprakstā
268	Nantarid 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0372	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
269	Nantarid 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0373	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
270	Nantarid 150 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 150 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0374	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
271	Nantarid 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0375	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
272	Nantarid 300 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 300 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0376	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
273	Nantarid 25 mg + 100 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg + 100 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0377	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā

1	2	3	4	5
274	Edicin 1 g powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 1 g	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	00-0996	Kļūdas labojums zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā (labots zāļu nosaukums saskaņā ar iesniegto reģistrācijas apliecību)
275	Edicin 500 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai pa 500 mg	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	00-0995	Kļūdas labojums zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā (labots zāļu nosaukums saskaņā ar iesniegto reģistrācijas apliecību)
276	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 1 mg/1 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0382	Kļūdas labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē (iesniegts zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksti ar veiktajiem labojumiem)
277	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 2 mg/2 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0383	Kļūdas labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē (iesniegts zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksti ar veiktajiem labojumiem)
278	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 5 mg/5 ml Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0384	Kļūdas labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē (iesniegts zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksti ar veiktajiem labojumiem)
279	Quetirel 200 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0249	Kļūdas labojums zāļu apraksta 4.5 sadaļā
280	Wellbutrin SR Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 150 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1047	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijā

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas  
nodaļas vadītāja I. Kurakina