

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Bromocriptin-Richter 2,5 mg tablets, Tablets, 2,5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	95-0395	IA 5. Gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa (Nosaukuma maiņa no Gedeon Richter Ltd uz Gedeon Richter Plc. (izrietoša izmaiņa); Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
2	Sanorin 1 mg/ml deguna pilieni, emulsija, Nasal drops, emulsion, 0,1 %	Teva Czech Industries s.r.o., Čehija	99-0784	IA 5. Gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa (nosaukuma maiņa no Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija, uz Teva Czech Industries s.r.o., Čehija)
3	Lunaldin 100 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 100 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
4	Lunaldin 200 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 200 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0097	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
5	Lunaldin 300 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 300 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0098	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
6	Lunaldin 400 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 400 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0099	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
7	Lunaldin 600 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 600 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0100	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
8	Lunaldin 800 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 800 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0101	IB 2. Zāļu nosaukuma maiņa Čehijā, Igaunijā, Ungārijā, Lietuvā, Polijā, Slovākijā un Slovēnijā; Zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana

1	2	3	4	5
9	Valdren 15 mg coated tablets, Coated tablets, 15 mg	G.L.Pharma GmbH, Austrija	04-0399	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Ražotājs Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H. aizstāts ar G.L. Pharma GmbH)
10	Valdren 30 mg coated tablets, Coated tablets, 30 mg	G.L.Pharma GmbH, Austrija	04-0400	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Ražotājs Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H. aizstāts ar G.L. Pharma GmbH)
11	Valdren 45 mg coated tablets, Coated tablets, 45 mg	G.L.Pharma GmbH, Austrija	04-0401	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Ražotājs Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H. aizstāts ar G.L. Pharma GmbH)
12	Coaxil 12,5 mg coated tablets, Coated tablets, 12,5 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	99-0384	II tipa izmaiņas: Iesniegts salasāmības tests (izmaiņas lietošanas instrukcijā nav nepieciešamas)
13	Donepezil Genericon 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija	08-0373	II tipa izmaiņas: atjaunots Farmakovigilances sistēmas apraksts
14	Donepezil Genericon 5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 5 mg	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija	08-0372	II tipa izmaiņas: atjaunots Farmakovigilances sistēmas apraksts
15	Herpelāns 200 mg tablets, Tablets, 200 mg	A/S "Olainfarm", Latvija	99-0001	II tipa izmaiņas: iesniegti rezultāti, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķu grupām
16	Konakion MM bērniem 2 mg/0,2 ml šķīdums iekšķīgai vai parenterālai lietošanai, Solution for oral or parenteral administration, 2 mg/0,2 ml	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0936	II tipa izmaiņas: zāļu apraksts un lietošanas instrukcija laboti atbilstoši International Standard prescribing information (ISPI)
17	Ringer Lactate Baxter solution for infusion, Solution for infusion	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	05-0398	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu apraksta 6.6.apakšpunktā; zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atjaunoti saskaņā ar QRD prasībām

1	2	3	4	5
18	Arimidex 1 mg, film-coated tablets, Film-coated tablets, 1 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	00-0466	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts ar informāciju atbilstoši ES pediatrikās harmonizācijas procedūrā EMEA/H/A-29-PAD/1190 saskaņotajam tekstam
19	Boostrix Polio suspension for injection in pre-filled syringes, Suspension for injection in a pre-filled syringe	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0238	II tipa izmaiņas: Izmaiņas pilnšīrces uzgaļa un virzuļa aizbāžņa sastāvā (modulis 3.2.P.7)
20	Boostrix suspension for injection , Suspension for injection	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0237	II tipa izmaiņas: Izmaiņas pilnšīrces uzgaļa un virzuļa aizbāžņa sastāvā (modulis 3.2.P.7)
21	CADUET 10 mg/10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg/10 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0021	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā
22	CADUET 5 mg/10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 5 mg/10 mg	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	06-0020	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta uzglabāšanas laikā
23	CosmoFer 50 mg/ml solution for infusion and injection, Solution for injection and infusion, 50 mg/ml	Pharmacosmos A/S, Dānija	07-0132	II tipa izmaiņas: Mainīta atbildīgā persona par farmakovigilansi
24	Essentiale forte N 300 mg hard capsules, Capsules, hard, 300 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-1036	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija papildināti ar jaunu blakusparādību - niezi, saskaņā ar Global Labeling Update (08 Jan 2009)
25	Feminalgin 500 mg/10 mg coated tablets, Coated tablets, 500 mg/10 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0151	II tipa izmaiņas: Iesniegti salasāmības testi; lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši testu rezultātiem, lai būtu pacientam skaidri salasāma, precīza un ērti lietojama
26	Fludarabine Actavis 50 mg powder for solution for injection or infusion, Powder for solution for injection or infusion, 50 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0084	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta sērijas apjomā

1	2	3	4	5
27	Glimestada 1 mg tabletes, Tablets, 1 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0619	II tipa izmaiņas: Aktualizēta informācija zāļu aprakstā pēc MRP procedūras (piereģistrēts papildus stiprums); pievienota plašāka informācija par lietošanu bērniem apakšpunktā 4.2, 5.1 un 5.2, aktualizēts apakšpunkts 4.8 Nevēlamās blakusparādības
28	Glimestada 2 mg tabletes, Tablets, 2 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0620	II tipa izmaiņas: Aktualizēta informācija zāļu aprakstā pēc MRP procedūras (piereģistrēts papildus stiprums); pievienota plašāka informācija par lietošanu bērniem apakšpunktā 4.2, 5.1 un 5.2, aktualizēts apakšpunkts 4.8 Nevēlamās blakusparādības
29	Glimestada 3 mg tabletes, Tablets, 3 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0621	II tipa izmaiņas: Aktualizēta informācija zāļu aprakstā pēc MRP procedūras (piereģistrēts papildus stiprums); pievienota plašāka informācija par lietošanu bērniem apakšpunktā 4.2, 5.1 un 5.2, aktualizēts apakšpunkts 4.8 Nevēlamās blakusparādības
30	Glimestada 4 mg tabletes, Tablets, 4 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0622	II tipa izmaiņas: Aktualizēta informācija zāļu aprakstā pēc MRP procedūras (piereģistrēts papildus stiprums); pievienota plašāka informācija par lietošanu bērniem apakšpunktā 4.2, 5.1 un 5.2, aktualizēts apakšpunkts 4.8 Nevēlamās blakusparādības
31	Mycophenolate Mofetil Actavis 500 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 500 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0029	II tipa izmaiņas: Alternatīvs gatavā produkta sērijas apjoms
32	Tomudex 2 mg powder for infusion, Powder for infusion, 2 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	00-1004	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts atjaunots, pamatojoties uz izvērtētajiem datiem PSUR harmonizācijas projektā; izvērtēts PSUR par laika posmu 12.08.2005.-11.08.2008.,atsauces valsts- Čehija; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu; lietošanas instrukcija noformēta atbilstoši QRD prasībām
33	Ampril HD 5 mg/25 mg tablets, Tablets	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553	II tipa izmaiņas: Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saistībā ar CMD(h) sanāksmes ziņojumu (papildinājumi veikti visās sadaļās)
34	Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tablets, Tablets	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0552	II tipa izmaiņas: Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saistībā ar CMD(h) sanāksmes ziņojumu (papildinājumi veikti visās sadaļās)

1	2	3	4	5
35	Anafranil 10 mg coated tablets, Coated tablets, 10 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0781	II tipa izmaiņas: Papildināts zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā un 4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi
36	Anafranil 25 mg coated tablets, Coated tablets, 25 mg	Novartis Finland Oy, Somija	97-0406	II tipa izmaiņas: Papildināts zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā un 4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi
37	Anafranil SR 75 , Sustained-release tablets, 75 mg	Novartis Finland Oy, Somija	99-0782	II tipa izmaiņas: Papildināts zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā un 4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi
38	Anzatax 300 mg/50 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 300 mg/50 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	03-0500	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu marķējumā
39	Cardura 4 mg tablets, Tablets, 4 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0173	II tipa izmaiņas: lietošanas instrukcijā zāļu drošības informācija harmonizēšana neselektīvos alfa adrenoblokatorus saturošus zāļu dokumentācijā: papildus hipotensīvais efekts, ko rada neselekt. alfa adrenoblokatoru un 5.tipa fosfodiesterāzes inhibitoru vienlaikus lietošana
40	Dilatrend 25 mg tablets, Tablets, 25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0394	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija laboti atbilstoši Core Date Sheet v4
41	Dilatrend 6,25 mg tablets, Tablets, 6,25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0393	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija laboti atbilstoši Core Date Sheet v4
42	Dilatrend 25 mg tablets, Tablets, 25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0394	IB 42b. Uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (No "Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C, sargāt no mitruma" maina uz "Uzglabāt oriģinālā oriģinālā iepakojumā, sargāt no gaismas un mitruma")
43	Dilatrend 6,25 mg tablets, Tablets, 6,25 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0393	IB 42b. Uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (No "Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C, sargāt no mitruma" maina uz "Uzglabāt oriģinālā oriģinālā iepakojumā, sargāt no gaismas un mitruma")

1	2	3	4	5
44	Flexbumin 200 g/l solution for infusion, Solution for infusion, 200 g/l	Baxter AG , Austrija	07-0154	II tipa izmaiņas: Izmaiņas etilspirta satura galaproduktā raksturojumā
45	Fludarabine Actavis 50 mg powder for solution for injection or infusion, Powder for solution for injection or infusion, 50 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0084	II tipa izmaiņas: Alternatīva aktīvās vielas ražotāja pievienošana - Zhejiang Hisun Pharmaceutical Co. LTD., Ķīna
46	Fosinopril Actavis 10 mg tablets, Tablets, 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	II tipa izmaiņas: Izmaiņas Zāļu aprakstā (sadaļās 4.3, 4.4, 4.6) un lietošanas instrukcijā (papildināta drošības informācija par zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
47	Fosinopril Actavis 20 mg tablets, Tablets, 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	II tipa izmaiņas: Izmaiņas Zāļu aprakstā (sadaļās 4.3, 4.4, 4.6) un lietošanas instrukcijā (papildināta drošības informācija par zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
48	Fosinopril Actavis 5 mg tablets, Tablets, 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	II tipa izmaiņas: Izmaiņas Zāļu aprakstā (sadaļās 4.3, 4.4, 4.6) un lietošanas instrukcijā (papildināta drošības informācija par zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
49	Geloplasma solution for infusion, Solution for infusion,	Fresenius Kabi France, Francija	06-0168	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta sērijas izlaides specifikācijā
50	Nicotinell Mint Cool 2 mg medicated chewing gum, Chewing gum, 2 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0114	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta sastāvā (izmaiņas krāsvielas sistēmā, aromatizētāju sistēmā, kā arī izmaiņas gatavā produkta apvalka svarā)
51	Nicotinell Cool Mint 4 mg medicated chewing gum, Chewing gum, 4 mg	Novartis Finland Oy, Somija	06-0116	II tipa izmaiņas: Izmaiņas gatavā produkta sastāvā (izmaiņas krāsvielas sistēmā, aromatizētāju sistēmā, kā arī izmaiņas gatavā produkta apvalka svarā)
52	Norvasc 10 mg tablets, Tablets, 10 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0601	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu apraksta sadaļās 4.3 un 5.2, atbilstoši apstiprinātajam Core Data Profile DK/H/PSUR/0007/001; lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši Salasāmības testa rezultātiem

1	2	3	4	5
53	Norvasc 5 mg tablets, Tablets, 5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0600	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu apraksta sadaļās 4.3 un 5.2, atbilstoši apstiprinātajam Core Data Profile DK/H/PSUR/0007/001; lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši Salasāmības testa rezultātiem
54	Piroxicam Sopharma 10 mg hard capsules, Capsules, hard, 10 mg	SIA "Briz", Latvija	01-0177	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā atjaunoti apakšpunkti 4.2. Devas un lietošanas veids, 4.3. kontrindikācijas, 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošana, 4.8. Nevēlamās blakusparādības sakārtotas pēc MedDra biežuma klasifikācijas, samazinātas indikācijas
55	Piroxicam Sopharma 20 mg hard capsules, Capsules, hard, 20 mg	SIA "Briz", Latvija	01-0178	II tipa izmaiņas: Atjaunots ZA, papildināti apakšpunkti 4.3. Kontrindikācijas, 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā, 4.8. Nevēlamās blakusparādības sakārtotas pēc MedDRA biežuma iedalījuma, samazinātas indikācijas, attiecīgi atjaunota lietošanas instrukcija
56	Qlaira film-coated tablets, Film-coated tablets	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	08-0347	II tipa izmaiņas: Tiek pievienoti divi jauni izejvielu piegādātāji
57	Ranigast 150 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 150 mg	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	96-0646	II tipa izmaiņas: Izmaiņas primārā iepakojuma marķējuma tekstā (pievienots zāļu formas nosaukums)
58	Lunaldin 100 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 100 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
59	Lunaldin 200 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 200 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0097	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli

1	2	3	4	5
60	Lunaldin 300 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 300 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0098	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
61	Lunaldin 400 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 400 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0099	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
62	Lunaldin 600 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 600 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0100	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
63	Lunaldin 800 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 800 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0101	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
64	Remodulin 1 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 1 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0201	II tipa izmaiņas: Harmonizēta lietošanas instrukcija pēc salasāmības testa un citām CMS
65	Remodulin 10 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 10 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0204	II tipa izmaiņas: Harmonizēta lietošanas instrukcija pēc salasāmības testa un citām CMS
66	Remodulin 2,5 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 2,5 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0202	II tipa izmaiņas: Harmonizēta lietošanas instrukcija pēc salasāmības testa un citām CMS



1	2	3	4	5
67	Remodulin 5 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 5 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0203	II tipa izmaiņas: Harmonizēta lietošanas instrukcija pēc salāsāmības testa un citām CMS
68	Remodulin 1 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 1 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0201	II tipa izmaiņas: Izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietu (adrese maiņa)
69	Remodulin 10 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 10 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0204	II tipa izmaiņas: Izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietu (adrese maiņa)
70	Remodulin 2,5 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 2,5 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0202	II tipa izmaiņas: Izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietu (adrese maiņa)
71	Remodulin 5 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 5 mg/ml	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0203	II tipa izmaiņas: Izmaiņas, kas saistītas ar jau apstiprināta aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietu (adrese maiņa)
72	Rocephin 1 g powder for solution for injection, Powder for solution for injection, 1 g	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0119	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksts mainīti atbilstoši CCDSv5 un PSUR sinhronizācijas procesam
73	Simgal 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0043	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu apraksta sadaļās 4.4 „Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā” - ar intersticiālu plaušu slimību, 4.8 „Nevēlamās blakusparādības” - ar sekojošām blaknēm: miega traucējumi, atmiņas zudums, seksuāla disfunkcija, depresija, daži intersticiālas plaušu slimības gadījumi

1	2	3	4	5
74	Simgal 20 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 20 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0044	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu apraksta sadaļās 4.4 „Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā” - ar intersticiālu plaušu slimību, 4.8 „Nevēlamās blakusparādības” - ar sekojošām blaknēm: miega traucējumi, atmiņas zudums, seksuāla disfunkcija, depresija, daži intersticiālas plaušu slimības gadījumi
75	Simgal 40 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 40 mg	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0045	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu apraksta sadaļās 4.4 „Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā” - ar intersticiālu plaušu slimību, 4.8 „Nevēlamās blakusparādības” - ar sekojošām blaknēm: miega traucējumi, atmiņas zudums, seksuāla disfunkcija, depresija, daži intersticiālas plaušu slimības gadījumi
76	Thyrozol 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	Merck KgaA, Vācija	08-0164	II tipa izmaiņas: Izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā
77	Thyrozol 20 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 20 mg	Merck KgaA, Vācija	08-0165	II tipa izmaiņas: Izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā
78	Thyrozol 5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 5 mg	Merck KgaA, Vācija	08-0163	II tipa izmaiņas: Izmaiņas aktīvās vielas sintēzes procesā
79	Zitraval 2 g prolonged-release granules for oral suspension, Prolonged-release granules for oral suspension, 2 g	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	09-0080	II tipa izmaiņas: Alternatīva aktīvās vielas ražošanas procesa ieviešana no ražotāja Alembic Limited, Indija
80	Zyvoxid 100 mg/5 ml granules for oral suspension, Granules for oral suspension, 100 mg/5 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0287	II tipa izmaiņas: Informācijas papildināšana zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pēc MRP
81	Zyvoxid 2 mg/ml solution for infusion, Solution for infusion, 2 mg/ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0288	II tipa izmaiņas: Informācijas papildināšana zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pēc MRP

1	2	3	4	5
82	Zyvoxid 600 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 600 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0286	II tipa izmaiņas: Informācijas papildināšana zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pēc MRP
83	Zoxon 2 mg tablets, Tablets, 2 mg	Zentiva k.s., Čehija	01-0096	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā ar hipotensīvo efektu, ko rada neselektīvo alfa adrenoblokatoru un 5.fosfodiesterāzes inhibitoru vienlaikus lietošana
84	Zoxon 4 mg tablets, Tablets, 4 mg	Zentiva k.s., Čehija	01-0097	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā ar hipotensīvo efektu, ko rada neselektīvo alfa adrenoblokatoru un 5.fosfodiesterāzes inhibitoru vienlaikus lietošana
85	Accuzide 10 mg/12,5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg/12,5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0279	II tipa izmaiņas: izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā
86	Accuzide 20 mg/12,5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 20 mg/12,5 mg	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0280	II tipa izmaiņas: izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā
87	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	IB 38c. Izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu (Izmaiņas aktīvās vielas identifikācijā - izmantos UV un HPLC)
88	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	IA 8b 2. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana ar sērijas pārbaudi (Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs SIA Briz aizstāts ar Sopharma PLC)
89	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	IA 38a. Nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē (Izmaiņas HPLC metodē piemaisījumu noteikšanai - izrietoša izmaiņa); IA 37a. Stingrāku specifiskācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifiskācijai (Kopējo piemaisījumu daudzums pie 240 nm mainīts no nmt 1,5% uz nmt 1,0%)

1	2	3	4	5
90	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	IA 32b. Gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm (Izrietoša izmaiņa- sērijas apjoma maiņa no 15 000 iepakojumiem uz 10 000-15 000 iepakojumiem); IB 33. Nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā (Izmaiņas saistītas ar jaunu ražošanas iekārtu lietošanu)
91	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atjaunota atbilstoši QRD standartformām
92	Indometacin Sopharma 100 mg/g unguentum, Unguentum, 100 mg/g	"Briz" Ltd., Latvija	00-0003	II tipa izmaiņas: Kvalitātes dokumentācija atjaunota CTD formātā (iekļautas vienlaicīgi pieteiktās I tipa izmaiņas)
93	Bromocriptin-Richter 2,5 mg tablets, Tablets, 2,5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	95-0395	IB 42b. Uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam vai atšķaidītam/šķīdinātam produktam (Jaunie uzglabāšanas nosacījumi: Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C, oriģinālajā iepakojumā, sargāt no gaismas)
94	Bromocriptin-Richter 2,5 mg tablets, Tablets, 2,5 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	95-0395	II tipa izmaiņas: zāļu apraksts, lietošanas instrukcija pārstrādāti atbilstoši QRD standartformai; iesniegts salasāmības tests (apstiprinot lietošanas instrukcijas saprotamību)
95	Lunaldin 100 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 100 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)
96	Lunaldin 200 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 200 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0097	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)
97	Lunaldin 300 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 300 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0098	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)

1	2	3	4	5
98	Lunaldin 400 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 400 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0099	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)
99	Lunaldin 600 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 600 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0100	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)
100	Lunaldin 800 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 800 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0101	IA 7a. Sekundārā iepakojšanas vietas aizstāšana vai jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija - izrietošā izmaiņa)
101	Lunaldin 100 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 100 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)
102	Lunaldin 200 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 200 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0097	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)
103	Lunaldin 300 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 300 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0098	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)
104	Lunaldin 400 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 400 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0099	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)
105	Lunaldin 600 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 600 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0100	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)

1	2	3	4	5
106	Lunaldin 800 micrograms sublingual tablets, Sublingual tablets, 800 mcg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0101	IA 8b 1. Ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana vai pievienošana bez sērijas pārbaudes (Tiek pievienots ražotājs Gedeon Richter Plc., Ungārija)
107	ASA Lannacher 75 mg gastro-resistant tablets, Gastro-resistant tablets, 75 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0319	II tipa izmaiņas: Pievienots papildus galaprodukta sērijas lielums - 2 100 000 tablešu; atjaunota in process control specifikācija, galaprodukta un primārā iepakojuma specifikācijas
108	Cisordinol-Acutard 50 mg/ml solution for injection, Solution for injection, 50 mg/ml	H. Lundbeck A/S, Dānija	07-0122	II tipa izmaiņas: Netiks veikts integritātes tests pēc triglicerīdu (izejmateriāla) filtrēšanas
109	Esmeron 10 mg/ml solution for injection, Solution for injection, 50 mg/5 ml	N.V. Organon, Nīderlande	04-0203	II tipa izmaiņas: Pievienota alternatīva galaprodukta ražošanas vieta (Organon (Ireland) Ltd. (Swords)); veiktas izmaiņas bakteriālo endotoksīnu pārbaudes metodē
110	Fervex sugar-free, granules for oral solution, for adults, Granules for oral solution, 500 mg/25 mg/200 mg	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereske delmi Kft., Ungārija	98-0505	II tipa izmaiņas: Izmaiņas galaprodukta ražošanas procesā
111	Granocyte 34 (33,6 x 10 <sup>6</sup> IU/1 ml) powder and solvent in pre-filled syringe for solution for injection and infusion , Powder and solvent in pre-filled syringe for solution for injection and infusion , 34 MIU	Chugai Sanofi- Aventis, Francija	99-0505	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. papildināts ar informāciju par donoru novērošanu ilgstošas drošības novērtēšanai saskaņā ar PhVWP 2007. g.oktobra lēmumu
112	Hondroksīds 50 mg/100 mg/g ziede, Unguentum, 50 mg/100 mg/g	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	02-0374	II tipa izmaiņas: Pievienota jauna palīgviela (destilētie monoglicerīdi)
113	Imovane 7,5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 7,5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	98-0590	II tipa izmaiņas: Izmaiņas tablešu apvalka sastāvā

1	2	3	4	5
114	Paclitaxel Ebewe 100 mg/16,7 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 100 mg/16,7 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0396	II tipa izmaiņas: Pievienots alternatīvs aktīvās vielas ražotājs Polymed Therapeutics Inc. (ASV)
115	Paclitaxel Ebewe 150 mg/25 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 150 mg/25 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0397	II tipa izmaiņas: Pievienots alternatīvs aktīvās vielas ražotājs Polymed Therapeutics Inc. (ASV)
116	Paclitaxel Ebewe 210 mg/35 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 210 mg/35 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0398	II tipa izmaiņas: Pievienots alternatīvs aktīvās vielas ražotājs Polymed Therapeutics Inc. (ASV)
117	Paclitaxel Ebewe 30 mg/5 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 30 mg/5 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0395	II tipa izmaiņas: Pievienots alternatīvs aktīvās vielas ražotājs Polymed Therapeutics Inc. (ASV)
118	Paclitaxel Ebewe 300 mg/50 ml concentrate for solution for infusion, Concentrate for solution for infusion, 300 mg/50 ml	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0399	II tipa izmaiņas: Pievienots alternatīvs aktīvās vielas ražotājs Polymed Therapeutics Inc. (ASV)
119	Reparil Gel N, Gel	Madaus GmbH, Vācija	00-0112	II tipa izmaiņas: Pievienots aktīvās vielas escīna ražotājs - Euromed S.A., Spānija
120	Tetraciklīns „Nižfarm” 30 mg/g ziede , Ointment, 30 mg/g	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	00-0632	II tipa izmaiņas: Pievienots jauns aktīvās vielas ražotājs; veiktas izmaiņas aktīvās vielas specifikācijā galprodukta ražotājam
121	Thrombo ASS 50 mg gastro-resistant tablets, Gastro-resistant tablets, 50 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0213	II tipa izmaiņas: Pievienots papildus galprodukta sērijas lielums - 3 300 000 tablešu; nelielas izmaiņas galprodukta ražošanas procesā; atjaunota in process control specifikācija, galprodukta un primārā iepakojuma specifikācijas
122	Thrombo ASS 75 mg gastro-resistant tablets, Gastro-resistant tablets, 75 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0318	II tipa izmaiņas: Pievienots papildus galprodukta sērijas lielums - 2 100 000 tablešu; atjaunota in process control specifikācija, galprodukta un primārā iepakojuma specifikācijas

1	2	3	4	5
123	Torvacard 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	Zentiva k.s., Čehija	05-0329	II tipa izmaiņas: Izmaiņas dokumentācijas 1. modulī (zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā, marķējumā) pēc MRP pirmā viļņa
124	Torvacard 20 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 20 mg	Zentiva k.s., Čehija	05-0330	II tipa izmaiņas: Izmaiņas dokumentācijas 1. modulī (zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā, marķējumā) pēc MRP pirmā viļņa
125	Torvacard 40 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 40 mg	Zentiva k.s., Čehija	05-0331	II tipa izmaiņas: Izmaiņas dokumentācijas 1. modulī (zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā, marķējumā) pēc MRP pirmā viļņa
126	Xatral SR 10 mg ilgstošās darbības tabletes , Prolonged release tablets, 10 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0702	II tipa izmaiņas: Izmaiņas produkta specifikācijā (dissolution test)
127	Xatral SR 10 mg ilgstošās darbības tabletes , Prolonged release tablets, 10 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0702	II tipa izmaiņas: Izmaiņas produkta specifikācijā
128	Alendronic acid Mepha 70 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 70 mg	Mepha Lda., Portugāle	09-0201	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā saskaņā ar PhVWP 2009. gada aprīlī
129	Balance 1,5 % glucose, 1,25 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0070	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
130	Balance 1,5 % glucose, 1,75 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0073	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
131	Balance 2,3 % glucose, 1,25 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0071	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām



1	2	3	4	5
132	Balance 2,3 % glucose, 1,75 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0074	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
133	Balance 4,25 % glucose, 1,25 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0072	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
134	Balance 4,25 % glucose, 1,75 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis, Solution for peritoneal dialysis	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0075	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
135	Clarithromycin - Teva 250 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 250 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0002	II tipa izmaiņas: Veiktas izmaiņas lietošanas instrukcijā un marķējumā, pamatojoties uz lietošanas instrukcijas un marķējumu harmonizāciju MRP procedūrā reģistrētajām zālēm; iesniegti salasāmības testi
136	Clarithromycin - Teva 500 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 500 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0003	II tipa izmaiņas: Veiktas izmaiņas lietošanas instrukcijā un marķējumā, pamatojoties uz lietošanas instrukcijas un marķējumu harmonizāciju MRP procedūrā reģistrētajām zālēm; iesniegti salasāmības testi
137	Iberogast oral liquid, Oral liquid	Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH, Vācija	02-0274	II tipa izmaiņas: Mainīta Bionorica AG pārstāvniecības Latvijā adrese
138	Kestine 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	Laboratorios Almirall S.A., Spānija	99-0237	II tipa izmaiņas: Paplašināta indikācija no 'hroniska idiopātiska nātrene' uz 'nātrene'
139	Kestine 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg, N10	Laboratorios Almirall, S.A., Spānija	02-0115	II tipa izmaiņas: Paplašināta indikācija no 'hroniska idiopātiska nātrene' uz 'nātrene'

1	2	3	4	5
140	Thiogamma 600 oral, 600 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 600 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	02-0165	II tipa izmaiņas: Izmaiņas galaprodukta un stabilitātes specifikācijās (tablešu cietība un mikrobioloģiskā tīrība)
141	Seroquel XR 200 mg prolonged release film-coated tablets, Prolonged-release film-coated tablets, 200 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0013	II tipa izmaiņas: Pievienota indikācija - recidīvu profilakse pacientiem ar bipolāriem traucējumiem, kuru mānijas vai depresijas epizodes pakļaujas kvetiapīna terapijai, veiktas arī nelielas izmaiņas citās zāļu apraksta sadaļās, lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
142	Seroquel XR 50 mg prolonged release film-coated tablets, Prolonged-release film-coated tablets, 50 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0012	II tipa izmaiņas: Pievienota indikācija - recidīvu profilakse pacientiem ar bipolāriem traucējumiem, kuru mānijas vai depresijas epizodes pakļaujas kvetiapīna terapijai, veiktas arī nelielas izmaiņas citās zāļu apraksta sadaļās, lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
143	Crestor 10 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 10 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0167	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijas 4.punktā "Iespējamās blakusparādības"
144	Crestor 20 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 20 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0168	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijas 4.punktā "Iespējamās blakusparādības"
145	Crestor 40 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 40 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0169	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijas 4.punktā "Iespējamās blakusparādības"
146	Crestor 5 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 5 mg	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	09-0351	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijas 4.punktā "Iespējamās blakusparādības"
147	Gracial tablets, Tablets	N.V. Organon, Nīderlande	98-0545	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā (uzglabāšanas nosacījumos)
148	Marvelon 150/30 micrograms tablets, Tablets	N.V. Organon, Nīderlande	97-0498	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā (uzglabāšanas nosacījumos)

1	2	3	4	5
---	---	---	---	---

149	Anastrozole SanoSwiss 1 mg film-coated tablets, Film-coated tablets, 1 mg	SanoSwiss UAB, Lietuva	07-0289	Kļūdas labojums marķējuma tekstā
-----	--	---------------------------	---------	----------------------------------

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas komisijas  
priekšsēdētājs, profesors  
I. Purviņš