

N.p.k.	Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas Nr.	Pamatojums
1	2	3	4	5
1	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa (izrietošās); IB tipa izmaiņas: (p.42b) uzglabāšanas nosacījumu maiņa gatavajam produktam; zāļu reģistrācijas apliecības izsniegšana
2	Perfalgan 10 mg/ml solution for infusion Šķīdums infūzijām 1000 mg/100 ml	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkeskedelmi Kft., Ungārija	05-0223	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu vai jaunas pievienošanu (divas metodes)
3	Emla 5 % cream Krēms 5 %	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-0823	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
4	Requip 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0411	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
5	Requip 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0412	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
6	Requip 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0413	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
7	Requip 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0414	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
8	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.22a) jauna Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (HU/H/0105/001/IA/015)
9	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no jauna ražotāja (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana) (HU/H/0105/001/IA/013)
10	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.22a) jauna Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (HU/H/0105/001/IA/014)
11	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (HU/H/0105/001/IA/011)

1	2	3	4	5
12	Omsal 0,4 mg prolonged-release capsules Ilgstošās darbības kapsulas pa 0,4 mg	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0089	IA tipa izmaiņas: (p.22a) atjaunota Eiropas farmakopejas TSE atbilstības sertifikāta iesniegšana par palīgvielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja (HU/H/0105/001/IA/012)
13	Simvastatin 1A Pharma 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0152	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
14	Simvastatin 1A Pharma 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0153	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
15	Simvastatin 1A Pharma 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0154	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
16	Simvastatin 1A Pharma 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	1A Pharma GmbH, Vācija	06-0155	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
17	Atorvastanol 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Medis ehf., Īslande	07-0174	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana
18	Atorvastanol 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Medis ehf., Īslande	07-0175	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana
19	Atorvastanol 40 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg	Medis ehf., Īslande	07-0176	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana
20	Alenotop 70 mg tablets Tabletes pa 70 mg	Pliva, Horvātija	06-0265	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā; IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma un/vai adreses izmaiņa Itālijā

1	2	3	4	5
21	Yasminelle 0,02 mg/3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,02 mg/3,0 mg	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	06-0161	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmatreriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakocejas atbilstības sertifikāta
22	Angeliq 1 mg/2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	05-0094	IB tipa izmaiņas: (p.14b) izmaiņas, kas saistītas ar jaunu aktīvās vielas ražotāju vai aktīvās vielas ražošanas procesā izmantotā izejmatreriāla/reaģenta/starpprodukta ražotāju (aizstāšana vai jauna ražotāja iekļaušana), ja nav Eiropas farmakocejas atbilstības sertifikāta
23	Fosinopril Actavis 10 mg tablets Tabletes pa 10 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0616	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
24	Fosinopril Actavis 20 mg tablets Tabletes pa 20 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0617	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
25	Fosinopril Actavis 5 mg tablets Tabletes pa 5 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
26	Norifaz 35 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 35 mg	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	08-0308	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas atbildīgs par sērijas izlaidi pievienošana bez sērijas pārbaudes (Grieķijā); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (Grieķijā) - izrietošās
27	Gemcitabine Hospira 1 g powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 1 g	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0324	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (Dorwest Herbs Ltd, Lielbritānija)

1	2	3	4	5
28	Gemcitabine Hospira 2 g powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 2 g	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0325	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Dorwest Herbs Ltd, Lielbritānija)
29	Gemcitabine Hospira 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0323	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Dorwest Herbs Ltd, Lielbritānija)
30	Gemcitabine Hospira 1 g powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 1 g	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0324	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Sanalog Logistic GmbH, Vācija)
31	Gemcitabine Hospira 2 g powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 2 g	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0325	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Sanalog Logistic GmbH, Vācija)
32	Gemcitabine Hospira 200 mg powder for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai 200 mg	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0323	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svītrosana (Sanalog Logistic GmbH, Vācija)
33	Bisacodyl 10 mg suppositories Supozitoriji pa 10 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0771	IB tipa izmaiņas: (p.13b) izmaiņas aktīvās vielas pārbaudes metodēs; (p.12b1) jauna pārbaudes parametra pievienošana aktīvās vielas specifikācijai (izrietošās)
34	Dalacin 100 mg Vaginal Ovule Vaginālie supozitoriji pa 100 mg	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	03-0034	IB tipa izmaiņas: (p.14a) izmaiņas, kas saistītas ar aktīvās vielas ražotāja atrašanās vietu (jaunas vietas iekļaušana), ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
35	Laxygal 7,5 mg/ml oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 7,5 mg/1 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0238	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai (izrietošās)

1	2	3	4	5
36	Laxygal 7,5 mg/ml oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 7,5 mg/1 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0238	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot jaunas pārbaudes metodes pievienošanu
37	Laxygal 7,5 mg/ml oral drops, solution Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 7,5 mg/1 ml	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0238	IA tipa izmaiņas: (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai
38	Novo-Passit oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
39	Novo-Passit oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
40	Novo-Passit oral solution Šķīdums iekšķīgai lietošanai	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	98-0237	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē; (p.37a) stingrāku specifikācijas ierobežojumu noteikšana gatavā produkta specifikācijai (izrietošās)
41	Finasteride Teva 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0287	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - samazinās līdz 10 reizēm
42	Coldrex tablets Tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	96-0478	IA tipa izmaiņas: (p.38a) nelielas izmaiņas apstiprinātajā gatavā produkta pārbaudes metodē
43	Betasolde 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Helm Pharmaceuticals GmbH, Vācija	08-0107	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi; IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās); (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, aizstāšana vai pievienošana (izrietošās)
44	Moxogamma 0,2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,2 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0014	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību

1	2	3	4	5
45	Moxogamma 0,3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,3 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0015	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
46	Moxogamma 0,4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,4 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0016	IA tipa izmaiņas: (p.32a) gatavā produkta sērijas apjoma izmaiņas - palielināšana līdz 10 reizēm, salīdzinot ar sākotnējo sērijas apjomu, kāds apstiprināts, piešķirot reģistrācijas apliecību
47	Glimepiride Accord 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0255	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana; (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
48	Glimepiride Accord 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0256	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana; (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
49	Glimepiride Accord 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0257	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana; (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
50	Glimepiride Accord 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0258	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana; (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana
51	Losartan potassium Hydrochlorothiazide Liconsa 100/25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 100/25 mg	Laboratorios Licons S.A., Spānija	08-0218	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)
52	Losartan potassium Hydrochlorothiazide Liconsa 50/12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 50/12,5 mg	Laboratorios Licons S.A., Spānija	08-0217	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)
53	Ropinirole Actavis 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0235	IA tipa izmaiņas: (p.41a1) gatavā produkta iepakojuma lieluma izmaiņas – izmaiņas, kas saistītas ar vienību skaitu vienā iepakojumā (piemēram: tabletes, ampulas u.t.t.). pašreiz apstiprinātam iepakojuma lielumam
54	Ropinirole Actavis 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0235	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes

1	2	3	4	5
55	Ropinirole Actavis 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0236	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
56	Ropinirole Actavis 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0237	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
57	Ropinirole Actavis 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0238	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
58	Ropinirole Actavis 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0239	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
59	Ropinirole Actavis 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0240	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
60	Ropinirole Actavis 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0241	IA tipa izmaiņas: (p.8b1) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana bez sērijas pārbaudes
61	Ropinirole Actavis 0,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,25 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0235	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
62	Ropinirole Actavis 0,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 0,5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0236	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
63	Ropinirole Actavis 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0237	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
64	Ropinirole Actavis 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0238	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām

1	2	3	4	5
65	Ropinirole Actavis 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0239	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
66	Ropinirole Actavis 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0240	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
67	Ropinirole Actavis 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0241	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
68	ACC 100 mg effervescent tablets Putojošās tabletes pa 100 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	95-0006	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 3 uz 2 gadiem)
69	ACC 200 mg effervescent tablets Putojošās tabletes pa 200 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	00-0515	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 3 uz 2 gadiem)
70	Zolpidem Sandoz 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0175	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
71	Chlophazolin 0,15 mg tablets Tabletes pa 0,15 mg	Briz LLC, Latvija	08-0204	IA tipa izmaiņas: (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, aizstāšana ar sērijas pārbaudi
72	Omnice Tocas 0,4 mg prolonged release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 0,4 mg	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	05-0100	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai (no 2 uz 3 gadiem)
73	Ovestin 500 micrograms pessaries Pesāriji pa 500 µg	N.V. Organon, Nīderlande	98-0072	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma un/vai adreses maiņa
74	Konakion MM bērniem 2 mg/0,2 ml šķīdums iekšķīgai vai parenterālai lietošanai Šķīdums perorālai vai parenterālai lietošanai 2 mg/0,2 ml	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0936	IA tipa izmaiņas: (p.43a1) mērierīces vai ievadīšanas ierīces, kura nav tiešā iepakojuma neatņemama sastāvdaļa, pievienošana vai aizstāšana (izņemot dozētas devas inhalatoru krājtelas)



1	2	3	4	5
75	Konakion MM bērniem 2 mg/0,2 ml šķīdums iekšķīgai vai parenterālai lietošanai Šķīdums perorālai vai parenterālai lietošanai 2 mg/0,2 ml	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0936	IA tipa izmaiņas: (p.7a) sekundārās iepakojšanas vietas aizstāšana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām
76	Berotec N 100 mcg metered aerosol (Pressurised aerosols) Aerosols inhalācijām zem spiediena, šķīdums 100 mikrogramu/devā	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	00-0611	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
77	Berodual N 20/50 mcg/dose pressurised inhalation, solution Aerosols inhalācijām zem spiediena, šķīdums 20/50 mikrogrami/devā	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	01-0176	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
78	Decapeptyl Depot Mikrokapsulas un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai pa 3,75 mg	Ferring GmbH, Vācija	97-0642	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot pārbaudes metodes aizstāšanu
79	Decapeptyl Depot Mikrokapsulas un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai pa 3,75 mg	Ferring GmbH, Vācija	97-0642	IB tipa izmaiņas: (p.25a2) izmaiņas iepriekš Eiropas farmakopejā neiekļautu palīgvielu specifikācijā (-ās), kas izdarāmas, lai panāktu atbilstību Eiropas farmakopejai vai dalībvalsts nacionālajai farmakopejai
80	Atimos 12 micrograms/actuation pressurised inhalation solution Aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums 12 mikrogrami/devā	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	07-0102	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma izmaiņas UK
81	Risperidon Actavis 1 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0607	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)

1	2	3	4	5
82	Risperidon Actavis 2 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 2 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0608	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)
83	Risperidon Actavis 3 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0609	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)
84	Risperidon Actavis 4 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 4 mg	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0610	IA tipa izmaiņas: (p.7b1) primārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā cietām zāļu formām; (p.8b2) ražotāja, kas ir atbildīgs par sērijas izlaidi, pievienošana ar sērijas pārbaudi (izrietošās); (p.7a) sekundārās iepakojšanas jaunas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā visu veidu zāļu formām (izrietošās)
85	Fragmin solution for injection 2500 IU/0,2 ml Šķīdums injekcijām 2500 SV/ 0,2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0358	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
86	Fragmin solution for injection 5000 IU/0,2 ml Šķīdums injekcijām 5000 SV/ 0,2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	00-0355	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
87	Fragmin 7500 IU (anti-Xa)/0,3 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 7500 SV (anti-Xa)/0,3 ml pilnšķīdums	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	05-0450	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu

1	2	3	4	5
88	Fragmin 10 000 IU (anti-Xa)/0,4 ml solution for injection Šķīdums injekcijām 10 000 SV (anti-Xa)/0,4 ml pilnšīrcēs	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	05-0449	IA tipa izmaiņas: (p.28) izmaiņas, kas saistītas ar jebkuru primārā iepakojuma daļas materiālu, kas nesaskaras ar gatavo produktu
89	Cladosol 100 mg hard capsules Cietās kapsulas pa 100 mg	Stada Arzneimittel AG, Vācija	06-0044	IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja nosaukuma maiņa
90	MetoprololHEXAL Z 100 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0091	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
91	MetoprololHEXAL Z 150 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0092	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
92	MetoprololHEXAL Z 200 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0093	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
93	MetoprololHEXAL Z 25 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0089	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
94	MetoprololHEXAL Z 50 mg ilgstošās darbības tabletes Ilgstošās darbības tabletes	Hexal AG, Vācija	05-0090	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
95	Cymevene 500 mg powder for concentrate for solution for infusion Pulveris infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai pa 500 mg	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0608	IB tipa izmaiņas: (p.7c) gatavā produkta jaunas ražošanas vietas iekļaušana visā ražošanas procesā vai tā daļā, izņemot sērijas izlaidi
96	Emla 5 % cream Krēms 5%	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-0823	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja

1	2	3	4	5
97	Budesonid Sandoz 50 micrograms nasal spray, suspension Deguna aerosols 50 mikrogrami/devā, suspensija	Sandoz GmbH, Austrija	02-0043	IA tipa izmaiņas: (p.15a) atjaunota Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu no pašreiz apstiprinātā ražotāja
98	Actonel 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0568	IA tipa izmaiņas: (p.32b) gatavā produkta sērijas apjoma samazināšana līdz 10 reizēm
99	Actonel 5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0568	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
100	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.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)
101	Actonel 30 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 30 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0569	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
102	Actonel 35 mg OAW film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 35 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	05-0570	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
103	Actonel 75 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 75 mg	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	07-0356	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
104	Seroxat 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-1041	IA tipa izmaiņas: (p.8a) vietas, kur sērijas pārbaude notiks, pievienošana

1	2	3	4	5
105	Omacor soft capsule 1000 mg Mīkstās kapsulas pa 1000 mg	Pronova BioPharma Norge AS, Norvēģija	05-0465	IB tipa izmaiņas: (p.26b) jauna pārbaudes parametra pievienošana gatavā produkta primārā iepakojums specifikācijā
106	Erazaban 10% krēms Krēms 10%	Healthcare Brands International Limited, Lielbritānija	07-0094	IB tipa izmaiņas: (p.38c) izmaiņas, kas saistītas ar gatavā produkta pārbaudes metodi, ieskaitot jaunas pārbaudes metodes pievienošanu
107	Erazaban 10% krēms Krēms 10%	Healthcare Brands International Limited, Lielbritānija	07-0094	IB tipa izmaiņas: (p.29a) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu mīkstām (pusšķidrām) un šķidrām zāļu formām
108	Sanoral 20 mg/5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg/5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	08-0270	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (BE, LU, MT)
109	Sanoral 40 mg/10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg/10mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	08-0272	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (BE, LU, MT)
110	Sanoral 40 mg/5 mg film-coated-tablets Apvalkotās tabletes pa 40 mg/5 mg	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	08-0271	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (BE, LU, MT)
111	Diaprel MR 30 mg modified release tablets Ilgstošās darbības tabletes pa 30 mg	Les Laboratoires Servier, Francija	05-0050	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Polijā
112	Glimepiride Accord 1 mg tablets Tabletes pa 1 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0255	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/starpproduktu/reaģentu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprināta ražotāja
113	Glimepiride Accord 2 mg tablets Tabletes pa 2 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0256	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/starpproduktu/reaģentu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprināta ražotāja

1	2	3	4	5
114	Glimepiride Accord 3 mg tablets Tabletes pa 3 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0257	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/starpproduktu/reaģentu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprināta ražotāja
115	Glimepiride Accord 4 mg tablets Tabletes pa 4 mg	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0258	IA tipa izmaiņas: (p.15a) jauna Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikāta iesniegšana par aktīvo vielu vai izejmateriālu/starpproduktu/reaģentu, ko izmanto aktīvās vielas ražošanas procesā no pašreiz apstiprināta ražotāja
116	Pantul 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0030	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
117	Pantul 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0031	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
118	Pantoprazol-ratiopharm 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	08-0028	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
119	Pantoprazol-ratiopharm 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Ratiopharm GmbH, Vācija	08-0029	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
120	Sebidin lozenges Sūkājamās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0646	IA tipa izmaiņas: (p.9) jebkuras ražošanas vietas svīturošana (ieskaitot ražošanas vietas aktīvajai vielai; starpproduktam vai gatavajam produktam; iepakojšanas vietu); ražotāju, kurš ir atbildīgs par sērijas izlaidi un ražošanas vietu, kur sērijas kvalitātes pārbaude notiek)
121	Sebidin lozenges Sūkājamās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0646	IA tipa izmaiņas: (p.4) aktīvās vielas ražotāja adreses izmaiņa, ja nav Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikāta
122	Lotemax 0,5 % eye drops, suspension Acu pilieni 0,5 %, suspensija	Dr. Gerhard Mann, Vācija	05-0532	IB tipa izmaiņas: (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā
123	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas

1	2	3	4	5
124	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IA tipa izmaiņas: (p.1) reģistrācijas apliecības īpašnieka adreses izmaiņas
125	Citalopram-Teva 10 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0095	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
126	Citalopram-Teva 20 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0096	IB tipa izmaiņas: (p.2) zāļu nosaukuma maiņa Itālijā
127	Pantoprazole Actavis 20 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 20 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0242	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai; (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DK, IE); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa
128	Pantoprazole Actavis 40 mg gastro-resistant tablets Zarnās šķīstošās tabletes pa 40 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0243	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai; (p.33) nelielas izmaiņas gatavā produkta ražošanā; (p.2) zāļu nosaukuma maiņa (DK, IE); IA tipa izmaiņas: (p.5) gatavā produkta ražotāja adreses maiņa
129	Carvedigamma 12,5 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 12,5 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0193	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai
130	Carvedigamma 25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0194	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai
131	Carvedigamma 6,25 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 6,25 mg	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	05-0192	IB tipa izmaiņas: (p.42a1) gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakotam pārdošanai
132	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.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu

1	2	3	4	5
133	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.29b) izmaiņas, kas saistītas ar primārā iepakojuma materiāla kvalitatīvo un/vai kvantitatīvo sastāvu
134	Loceryl 5 % Nail Lacquer Nagu laka 5 %	Galderma International, Francija	98-0496	Kļūdas labojums reģistrācijas apliecības īpašnieka adresē (labots valsts nosaukums no Vācijas uz Franciju); reģistrācijas apliecības izsniegšana
135	Valaciclovir Actavis 1000 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 1000 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0350	Kļūdas labojums zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā
136	Valaciclovir Actavis 250 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 250 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0348	Kļūdas labojums zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā
137	Valaciclovir Actavis 500 mg film-coated tablets Apvalkotās tabletes pa 500 mg	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0349	Kļūdas labojums zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā

ZVA Humāno zāļu reģistrācijas  
nodaļas vadītāja I. Kurakina