

## Saturs

### Zāļu ordinēšanas problēmas ģimenes ārsta praksē.

**S. Veide** 1

*Pieaug to cilvēku loks, kam jāordinē ilgstoša terapija, kura atkārtoti un rūpīgi jāpārvērtē. Zāles ieteicams ordinēt atbilstoši noteiktām indikācijām, jo tās tiek apstiprinātas, balstoties uz pētījumu datiem.*

### ZVA INFORMĒ

#### Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) pārskata COX-2 inhibitoru lietošanas drošību 2

*Paredzēts vērtēt asinsvadu trombozes (miokarda infarkta un insulta) un kardiorenālu traucējumu (hipertensijas, tūskas, sirds mazspējas) riska saistību ar COX-2 inhibitoru lietošanu.*

### PAŠIZGLĪTĪBA

#### Riska novērtēšanas principi epidemioloģijā. I Relatīvais risks. Dr.hab.med. M.Baltiņš 3

*Ja gadās sastapties ar RR raksturojumu, allaž jāmeklē konkrētā literatūras atsauce, lai noskaidrotu, no kurienes šāds skaitlis iegūts, neizslēdzot iespējamību svarīgākos gadījumos meklēt pirmavotu.*

### ZĀĻU REĢISTRS

Zāļu reģistrā iekļautās zāles	4
Izmaiņas Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās	5
No Zāļu reģistra izslēgtās zāles	10
Apturēta reģistrācijas apliecības darbība	14

## Summary

- ◆ The problems in prescribing medicines in the practice of a GP
- ◆ *The State Agency of Medicines informs*  
The European Agency of Medicines (EMA) revises the safety of COX-2 inhibitors
- ◆ *Self-education*  
The principles of risk assessment in epidemiology. I Relative risk
- ◆ *The Drug Register news*  
New products  
Variations to the prescribing information  
Withdrawn products

## Zāļu ordinēšanas problēmas ģimenes ārsta praksē

### Sarmīte Veide

Latvijas Ģimenes ārstu asociācijas prezidente



Šobrīd ģimenes ārsta praksē arvien palielinās pacientu skaits, kuri slimo ar hroniskām slimībām. Tādēļ pieaug to cilvēku loks, kam jāordinē ilgstoša terapija, kura atkārtoti un rūpīgi jāpārvērtē.

Ģimenes ārstam īpaša uzmanība jāvelta arī vecāka gadagājuma pacientiem, jo viņiem parasti vienlaikus tiek konstatētas vairākas slimības, kas nosaka terapijas izvēles īpatnības. Ordinējot vairākus medikamentus, rodas paredzē-

tas un neparedzētas zāļu mijiedarbības risks. Vecāka gadagājuma slimniekiem biežāk tiek novēroti zāļu izraisīti veselības traucējumi – blaknes. Tādēļ, ordinējot jaunas zāles, jāsaņem mazāko devu, regulāri novērojot un kontrolējot terapijas efektu.

Ja slimniekam vienlaikus jālieto vairāki medikamenti, tos izvēloties, rūpīgi jāiepazīstas ar zāļu aprakstiem, lai mazinātu nevēlamas mijiedarbības un blakņu risku.

Zāles ieteicams ordinēt atbilstoši noteiktām indikācijām, jo tās tiek apstiprinātas, balstoties uz pētījumu datiem.

Izvēloties terapiju, jāvērtē slimības pamatcēlonis, nevis ar daudz un dažādu medikamentu palīdzību jācenšas mazināt katrs novērotais simptoms atsevišķi. Līdztekus lietoto zāļu skaits nedrīkst būt pārāk liels, jo zāļu mijiedarbība nav pietiekami izpētīta. Piemēram, sākot ārstēšanu ar sešiem medikamentiem vienlaikus, nav iespējams paredzēt to iedarbību, mijiedarbību un blaknes.

Vēlams, lai ordinēto tablešu nebūtu pārāk daudz un zāļu

lietošanas grafiks – sarežģīts. Ieteicami arī kombinēti preparāti. Mazāks tablešu skaits dod lielāku drošību gan pacientam, gan ārstam: zināmu palāvību, ka slimnieks tās visas arī saņems. Savukārt ārstam būs vieglāk noteikt terapijas efektivitāti un iespējamās blaknes.

Jāņem vērā pacienta iespējas izpildīt ārsta norādījumus. Piemēram, cilvēkiem ar roku locītavu deformāciju nevajadzētu ordinēt zāles pa pustableti, bet parakstīt veselas tabletes, kurās ir mazāka tās pašas aktīvās vielas koncentrācija. Ja iespējams, tad ārstēšanā vēlams iesaistīt arī tuviniekus.

Ja zāļu ir daudz, ārstēšana var sadārdzināties, tādēļ bieži jāņem vērā ārstēšanas finansiālā puse. Ārstam jācenšas mazināt

pacienta izdevumus.

Ilgstošas un regulāras terapijas laikā būtiska ir ārsta un pacienta līdzestība, proti, viņu saprašanās un sadarbība - skaidrā un saprotamā valodā pacientam pastāstot, kādēļ nepieciešama ilgstoša terapija un tās kontrole. Apmeklējuma laikā slimniekam precīzi jāizklāsta un jāuzraksta, kādi medikamenti, cik daudz un kad jālieto. Jāatgādina, ka zāļu lietošana var radīt arī blaknes, kas tomēr ir mazāk bīstamas nekā pati slimība. Tai pat laikā pārspīlēti brīdinājumi rada bailes, nedrošību un pacients var zaudēt ticību ārstam.

Īpaši uzmanīgiem jābūt, ordinējot zāles bērniem (bieži novērojama alerģija) un vecāka gadagājuma cilvēkiem (no zāļu devas lieluma atkarīgu blakņu risks).

## ZVA informē

# Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) pārskata COX-2 inhibitoru lietošanas drošību

EMA paziņojums presei (2004. gada 22. oktobris, Londona, Doc. Ref. EMA/117908/2004)

Šā gada septembra beigās drošības apsvērumu dēļ visā pasaulē no aprites tika izņemts COX-2 inhibitors - VIOXX (rofekoksibs). Tādēļ Eiropas Komisija lūdz Eiropas Zāļu aģentūru pārskatīt visu pārējo COX-2 inhibitoru lietošanas drošību.

Tika nolemts, ka EMA zinātniskā komiteja (Humāno zāļu komiteja) veiks COX-2 inhibitoru - celekoksiba, etorikoksiba, lumirakoksiba, parekoksiba un valdekoksiba - kardiovaskulārās un cerebrovaskulārās drošības atkārtotu vērtēšanu. Paredzēts vērtēt asinsvadu trombozes (miokarda infarkta un insulta) un kardiogenālu traucējumu (hipertensijas, tūskas, sirds mazspējas) riska saistību ar COX-2 inhibitoru lietošanu.

Vērtēšanas nolūks: 1) konstatēt, vai, balstoties uz jaunākiem datiem, Eiropas Savienībā reģistrēto COX-2 inhibitoru Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās jāievieš būtiski labojumi; 2) noteikt papildu pētījumu nepieciešamību.

COX-2 inhibitoru drošības vērtēšanas rezultāti un Eiropas Komisijas atzinums tiks atspoguļots EMA mājaslapā. Līdz vērtēšanas rezultātu saņemšanai ir spēkā 2004. gada 6. oktobra EMA informācija ārstiem un pacientiem (skat. Cito! 5(11) "Paziņojums par VIOXX atsaukšanu").

### Informācija ārstiem

Pētījumos konstatēts, ka VIOXX var radīt asinsvadu trombozes risku, tādēļ tas tika atsaukts visā pasaulē. **Pacientiem, kas lieto VIOXX**, jāpārskata terapija un jāapsver alternatīvu zāļu ordinēšana.

**Ja slimniekam ordinējat (sākotnējai vai alternatīvai terapijai) cita veida COX-2 inhibitoru**, ieteicams rūpīgi izlasīt preparāta Zāļu aprakstu. Īpaša uzmanība jāpievērš brīdinājumiem un piesardzības pasākumiem, ja pacientam anamnēzē ir kardiovaskulāra slimība.

### Informācija pacientiem

**Ja Jūs lietojat VIOXX**, par turpmāko terapiju konsultējieties ar savu ārstu nākamā apmeklējuma laikā.

Aicinām paturēt prātā, ka ražotājsabiedrība Merck Sharp & Dohme atsauca VIOXX būtisku kardiovaskulāru blakņu dēļ.

**Ja šobrīd lietojat kādu citu COX-2 inhibitoru**, jāpatur prātā, ka jaunie dati attiecas tikai uz VIOXX. Nav zināms, vai tos var attiecināt arī uz citiem COX-2 inhibitoriem. Pārējo COX-2 inhibitoru dokumentācijā jau ietverts brīdinājums par sirds darbības traucējumiem. Ja saubāties par savas terapijas atbilstību, prasiet padomu ārstam.

### Plašāku informāciju varat gūt šādos interneta avotos:

1. Eiropas Zāļu aģentūras 2004. gada 6. oktobra paziņojums par VIOXX.

[www.vza.gov.lv](http://www.vza.gov.lv), lietojot saiti "Jaunumi".

<http://www.emea.eu.int/hmts/hotpress/d9794904.htm>

2. Iepriekšējais Eiropas Zāļu aģentūras pārskats par nacionāli reģistrētiem COX-2 inhibitoriem. Publicēts 2004. gada jūnijā.

<http://www.emea.eu.int/hmts/human/referral/referral.htm>

3. Latvijā nacionāli reģistrētu COX-2 inhibitoru Zāļu apraksti:

**Arkoksija** (etorikoksibs)

**Celebrekss** (celekoksibs)

[www.vza.gov.lv](http://www.vza.gov.lv)

4. Informācija par Eiropas Savienībā (ES) centralizēti reģistrētiem COX-2 inhibitoriem – ES vērtējuma ziņojumi (European public assessment reports) par šādām zālēm:

**Bextra/Valdyn** (valdekoksibs)

<http://www.emea.eu.int/humandocs/Humans/EPAR/Bextra/bextra.htm>

**Dynastat/Rayzon** (parekoksibs)

<http://www.emea.eu.int/humandocs/Humans/EPAR/dynastat/dynastat.htm>

**Onsenal** (celekoksibs)

<http://www.emea.eu.int/humandocs/Humans/EPAR/onsenal/onsenal.htm>

5. Eiropas Zāļu aģentūras paziņojums presei 2004. gada 22. oktobrī <http://www.emea.eu.int>

# Riska novērtēšanas principi epidemioloģijā

## I Relatīvais risks

Māris Baltiņš, *Dr. hab. med.*

Latvijas Universitātes Medicīnas fakultātes profesors

Epidemioloģijā un klīniskā medicīnā viens no pašiem svarīgākiem pamatjēdzieniem ir risks, jo gandrīz visos pētījumos rodas iespēja spriest par tā lielumu vai pat to precīzāk izmērīt.

Tāpat kā apdrošināšanā arī epidemioloģijā profesionāļu izpratnē ar risku saprot varbūtību, ar kādu iespējama pāreja no viena stāvokļa otrā.

Pretstatā vārda **riska** lietojumam sarunvalodā, kur tam allaž ir nepatīkama, draudīga vai vismaz ar kādām noteiktām briesmām saistīta noskaņa, epidemioloģijā kontekstā šo jēdzienu var izmantot tikpat labi kā par slimības attīstības, tā atveseļošanās varbūtības mēru. Tomēr arī šai gadījumā praksē biežāk nākas to lietot slimības vai komplikāciju attīstības riska vērtēšanai.

Kaut gan riska vērtēšanas iespējas ir visai dažādas un daudzveidīgas, tomēr praksē lielākoties nākas saskarties ar kāda notikuma relatīvā riska aprēķināšanu. Tieši tās korekta izpratne vai pārpratumi vērtēšanā dod visplašāko vielu kā sensāciju kāriem žurnālistiem, tā tendencioziem savas firmas ražoto medikamentu daudzinašājiem. Tādēļ ikvienam ārstam, pat ja viņš teicis neinteresējamies par pētniecību, žurnālos vai reklāmas materiālos regulāri nākas sastapties ar tā lietojumu.

Jāatgādina, ka riska mērīšanu var veikt analītiskos epidemioloģiskos pētījumos, jo tie ļauj pārbaudīt, vai kādam faktoram ir būtiska nozīme slimības attīstībā, kā arī noteikt, cik būtiska ir šī saistība. Analītiskos pētījumos rezultāti vienmēr tiek iegūti, salīdzinot vismaz divu atšķirīgu personu grupas. Atkarā no tā, ko izvēlas par sākumpunktu, izšķir **kohortu pētījumus** (šai gadījumā grupas atšķirsies pēc kādas ekspozīcijas esamības un neesamības, piemēram, smēķētāji un nesmēķētāji, vai pēc ekspozīcijas intensitātes – smēķētāji, kas patērē mazāk vai vairāk par 10 cigaretēm dienā) un **gadījumu kontroles pētījumus** (tad grupas parasti viena no otras atšķirsies pēc noteiktas slimības esamības vai neesamības, taču iespējams salīdzināt slimniekus ar un bez komplikācijām vai ar atšķirīgu slimības klīnisko gaitu). Jāteic, ka klīniskie pētījumi, kuros tiek novērotas divas grupas, no kurām viena saņem standartterapiju, bet otra – jauno medikamentu, pēc aprēķinu rakstura un kopējā pētījuma plānojuma ir tuvi kohortu pētījumiem.

Kohortu pētījumā iespējams noskaidrot, cik personu katrā grupā saslimst ar noteiktu slimību, cik daudziem rodas tās vai citas ārstēšanas komplikācijas vai cik daudzi miruši no noteiktas slimības vai no visiem cēloņiem kopā. Lai šos absolūtos skaitļus pārvērstu salīdzināmos statistiskos rādītājos, tiek aprēķināta saslimstība vai mirstība katrā grupā, ko principā ir viegli izdarīt. Tomēr šis rādītājs pats par sevi vēl nav gana informatīvs, jo daudzus gadījumos, kad tiek pēta šaura vecumgrupa ar retu slimību, no tā nav iespējams izdarīt nekādus secinājumus, turklāt to ticamība varētu būt visai apšaubāma. Tāpēc jāatceras, ka vairumā gadījumu šiem rādītājiem nav lielas patstāvīgas nozīmes un tos tikai atsevišķos gadījumos var brīvi ekstrapolēt uz citu slimnieku kopumu (tas būtu darāms pētījumu plānošanas gaitā, bet būtu jābūt piesardzīgam, izmantojot tos klīniskā praksē), bet tie der par izejmateriālu turpmākiem aprēķiniem.

No matemātikas viedokļa bieži daudzinašais relatīvais risks (saīsināti RR) vai, precīzāk izsakoties, risku attiecība (*risk ratio*, nevis *relative risk*, kā tas iegājies) ir gaužām vienkāršs aprēķins. Lai to iegūtu, nepieciešams izdalīt aprēķināto saslimstību eksponētā grupā (tajā, uz ko kāds faktors iedarbojies) ar saslimstību neeksponētā, proti, kontroles grupā.

$$RR = I_e / I_0$$

Šī dalījuma rezultātā tiks iegūts konkrēts skaitlis, kas ļaus raksturot, cik reīzu palielinās saslimstība (vai kādas komplikācijas biežums) grupā, uz ko pētāmais faktors iedarbojies, salīdzinājumā ar izvēlēto kontrolgrupu. Jāatceras, ka šis skaitlis ir attiecība starp diviem lielumiem, kas izteikti ar vienādām mērvienībām, tāpēc tam nav nekādu paskaidrojošu mērvienību. Kaut gan principiāli būtu iespējams šo attiecību rakstīt dažādi (piemēram, 3 : 1) pieņemts to apzīmēt ar vienu skaitli, minot vismaz vienu ciparu aiz komata. Protams, reālos aprēķinos kopā ar vienu iegūto skaitli tiks aplēsts arī ticamības intervāls, norādot, cik plašās robežās svārstās iegūtā rezultāta vērtība. Svarīgi uzsvērt, ka pieaugot novēroto indivīdu skaitam, ticamības intervāla robežas sašaurināsies.

Mēģinot vienkāršoti izskaidrot, ko nozīmē RR 3,0 vai 1,1 konkrētā klīniskā gadījumā, varam teikt, ka pirmajā gadījumā konkrēta faktora ietekmē saslimstība eksponētā grupā bija trīsreiz lielāka, bet otrajā – 1,1 reizi (proti par 10 %). Tikai konkrētā klīniskā situācija ļaus noprast, vai tas ir svarīgi vai ne.

Šā lieluma apzīmējumā RR lietotais vārds ‘relatīvais’ būtu jāsaista ar trim minētā rādītāja konceptuālām īpatnībām:

- pirmkārt, tas ir abstrahēts no reālās klīniskās problēmas, jo vairāk der, nevis slimības būtības un varbūtējo riska faktoru izpratnes vērtēšanai, bet gan raksturo pētītā faktora spēju palielināt slimības attīstības varbūtību, ja tas iedarbojas uz kādu personu grupu. Tāpēc tas vairāk der dažādu faktoru potenciālās ietekmes raksturošanai (no šā viedokļa reti sastopamiem un plaši izplatītiem riska faktoriem var būt vienāds RR, bet tas raksturo vienīgi to paredzamo iespaidu uz faktora ietekmei pakļauto personu veselību);
- otrkārt, pat aprēķināšanas process izslēdz rezultāta atkarību no faktiskās saslimstības absolūtos skaitļos. Tā, piemēram, katrs var viegli pārliecināties, ka RR būs 1,2 gan gadījumā, ja komplikācijas biežums (vai saslimstība ar kādu slimību) būs 1,2 un 1,0 uz 100 000, kas patiesībā abi ir visai niecīgi skaitļi, gan tad, ja saslimstība būtu attiecīgi 1 200 un 1 000 uz 100 000.

$$RR = \frac{1,2(\text{uz } 100\ 000)}{1(\text{uz } 100\ 000)} = 1,2$$

$$RR = \frac{1200(\text{uz } 100\ 000)}{1000(\text{uz } 100\ 000)} = 1,2$$

Abos gadījumos apgalvojums, ka saslimstība pieaug par 20 % būs absolūti pareizs no matemātikas viedokļa, bet viegli pārprotams no rezultātu interpretācijas viedokļa. Itin bieži plašsaziņas līdzekļos atrodams ziņas, ka tas vai cits medikaments par 20 vai 30 % palielina kādas slimības, piemēram, vēža, risku, rodas tieši tādēļ, ka no konteksta tiek paņemts viens skaitlis, tīši vai neizpratnes dēļ nepievēršot uzmanību absolūtajiem skaitļiem, kas raksturo saslimstību.

Vēl viens – trešais – relativitātes aspekts saistīts ar to, ka konkrētā pētījumā iegūto RR vērtību nedrīkst automātiski pārņest uz visu populāciju vai, vēl ļaunāk, nekritiski salīdzināt divos pētījumos iegūtu dažādu faktoru RR. Protams, iespējams veikt metaanalīzi par daudziem pētījumiem, veidojot apkopojumu par tajos iegūtiem rezultātiem, bet tas nav ne viegli, ne vienkārši.

Tāpēc, ja gadās sastapties ar RR raksturojumu, allaž jāmeklē konkrētā literatūras atsauce, lai noskaidrotu, no kurienes šāds skaitlis iegūts, neizslēdzot iespējamību svarīgākos gadījumos meklēt pirmavotu. Turklāt jāieņem, ka noteikta riska faktora esamību, pat ja tam ir liels RR, kādam pacientam tikai būtiski palielina varbūtību saslimt, bet nebūt neizraisa to visos gadījumos.

Tradicionāli par lieliem riska faktoriem mēdz runāt gadījumos, ja  $RR > 4,0$ , par vidējiem – ja tas ir no 2,0 līdz 4,0, bet par maziem – ja tas ir  $< 2,0$ . Šāds dalījums gan ir nosacīts, jo tas neļauj precīzi noteikt vairāku faktoru mijiedarbību, turklāt paradokss ir tāds, ka daudzām hroniskām neinfekcijas slimībām lieli riska faktori (šādā aritmētiskā izpratnē, nevis pēc nozīmības) līdz šim nav zināmi (varbūt vienīgi smēķēšanai daudzu slimību gadījumā).

## Zāļu reģistrs

# Izmaiņas Latvijas Republikas Zāļu reģistrā

Saskaņā ar Zāļu valsts aģentūras 27.septembra 2004. gada Rīkojumu Nr.2-20/11 un 2.novembra 2004.gada Rīkojumu Nr.2-20/12

## Zāļu reģistrā iekļautās zāles

Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas Nr.	Izplatīšana
<b>Atifan cream 10 mg/ 1 g</b> , Cream 10 mg/ 1 g	Terbinafinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretsēnišu līdzeklis	D01AE15	04-0378	Bezrecepšu
<b>Betaklav 1000/200 mg</b> , Powder for solution for injection 1000 mg/200 mg	Amoxicillinum, Acidum clavulanicum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CR02	04-0371	Rp
<b>Betaklav 2000/200 mg</b> , Powder for solution for infusion 2000 mg/200 mg	Amoxicillinum, Acidum clavulanicum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CR02	04-0372	Rp
<b>Camezol</b> , Solution for infusion 0,5 %	Metronidazolium	SIA "Unifarma", Latvija	antibakteriāls līdzeklis	J01XD01	04-0360	Rp
<b>Ciprinol</b> , Solution for infusion 400 mg/ 200 ml	Ciprofloxacinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	antibakteriāls līdzeklis	J01MA02	04-0379	Rp
<b>Citalon 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg	Citalopramum	Sandoz B.V., Austrija	antidepresants	N06AB04	04-0383	Rp
<b>Citalon 20 mg</b> , Film-coated tablets 20 mg	Citalopramum	Sandoz B.V., Austrija	antidepresants	N06AB04	04-0384	Rp
<b>Citalon 40 mg</b> , Film-coated tablets 40 mg	Citalopramum	Sandoz B.V., Austrija	antidepresants	N06AB04	04-0385	Rp
<b>Extractum Hippocastani fluidum</b> , Extractum fluidum (1:1)	Semina Hippocastani	A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija	venotonisks līdzeklis	C05CX	04-0361	Bezrecepšu
<b>Fluditec 0,15 % Dry Cough</b> , Oral solution 0,15 %	Dextromethorphanum hydrobromidum	Laboratoire Innotech International, Francija	pretklepus līdzeklis	R05DA09	04-0363	Bezrecepšu
<b>Gabalept 100 mg</b> , Capsules 100 mg	Gabapentinum	VIP Pharma, Latvija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX12	04-0366	Rp
<b>Gabalept 300 mg</b> , Capsules 300 mg	Gabapentinum	VIP Pharma, Latvija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX12	04-0367	Rp
<b>Gabalept 400 mg</b> , Capsules 400 mg	Gabapentinum	VIP Pharma, Latvija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX12	04-0368	Rp
<b>Ibumax 200 mg</b> , Film-coated tablets 200 mg	Ibuprofenum	Vitalbans Oy, Somija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	04-0380	Bezrecepšu
<b>Ibumax 600 mg</b> , Film-coated tablets 600 mg	Ibuprofenum	Vitalbans Oy, Somija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	04-0381	Rp
<b>Irinotecan Mayne 20 mg/ ml</b> , Concentrate for solution for infusion	Irinotecanum	Mayne Pharma Plc, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	04-0382	Rp
<b>Kamillosan</b> , Ointment	Flos Chamomillae	Viatrix GmbH & Co. KG, Vācija	pretiekaisuma līdzeklis	D11AX	04-0391	Bezrecepšu
<b>Kamillosan</b> , Oromucosal spray	Extractum flos Chamomillae ethanolicum, Menthae piperitae aetherolum, Anisi aetherolum	Viatrix GmbH & Co. KG, Vācija	pretiekaisuma, stomatoloģisks līdzeklis	A01AD11	04-0390	Bezrecepšu
<b>Kinetal-400</b> , Sustained release film-coated tablets 400 mg	Pentoxifyllinum	SIA "Unifarma", Latvija	perifēros asinsvadus paplašinošs līdzeklis	C04AD03	04-0369	Rp
<b>Paclitaxel Injection 100 mg/ 16,7 ml</b> , Concentrate for solution for infusion 6 mg/ ml	Paclitaxelum	VIP Pharma, Latvija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD01	04-0365	Rp
<b>Paclitaxel Injection 30 mg/ 5 ml</b> , Concentrate for solution for infusion 6 mg/ ml	Paclitaxelum	VIP Pharma, Latvija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD01	04-0364	Rp

Concentrate for solution for infusion 6 mg/ ml <b>Pharmatex 18,9 mg</b> , Soft vaginal capsules	Benzalkonii chloridum	Latvija Laboratoire Innotech International, Francija	pretapaugļošanās līdzeklis	G02BB	04-0370	Bezrecepšu
<b>Piramil 1,25 mg</b> , Tablets 1,25 mg	Ramiprilum	Sandoz B.V., Austrija	AKE inhibitors	C09AA05	04-0386	Rp
<b>Piramil 10 mg</b> , Tablets 10 mg	Ramiprilum	Sandoz B.V., Austrija	AKE inhibitors	C09AA05	04-0389	Rp
<b>Piramil 2,5 mg</b> , Tablets 2,5 mg	Ramiprilum	Sandoz B.V., Austrija	AKE inhibitors	C09AA05	04-0387	Rp
<b>Piramil 5 mg</b> , Tablets 5 mg	Ramiprilum	Sandoz B.V., Austrija	AKE inhibitors	C09AA05	04-0388	Rp
<b>Samezil 400 mg</b> , Gastro-resistant tablets 400 mg	Mesalazinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretiekaisuma, gastroente- roloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0374	Rp
<b>Samezil 500 mg</b> , Suppositories 500 mg	Mesalazinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretiekaisuma, gastroente- roloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0373	Rp
<b>Samezil 800 mg</b> , Gastro-resistant tablets 800 mg	Mesalazinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretiekaisuma, gastroente- roloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0375	Rp
<b>Samezil</b> , Rectal suspension 2 g/ 50 ml	Mesalazinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretiekaisuma, gastroente- roloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0376	Rp
<b>Samezil</b> , Rectal suspension 4 g/ 100 ml	Mesalazinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	pretiekaisuma, gastroente- roloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0377	Rp
<b>Sertral 100</b> , Film-coated tablets 100 mg	Sertralinum	Hexal AG, Vācija	antidepresants	N06AB06	04-0393	Rp
<b>Sertral 50</b> , Film-coated tablets 50 mg	Sertralinum	Hexal AG, Vācija	antidepresants	N06AB06	04-0392	Rp
<b>Upsavit Vitamīns C 1 g</b> , Effervescent tablets 1 g	Acidum ascorbicum	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	vitamīnu preparāts	A11GA01	99-0447	Bezrecepšu
<b>Vitamīns B6</b> , Film-coated tablets 25 mg	Pyridoxini hydrochloridum	SIA "Briz", Latvija	vitamīnu preparāts	A11HA02	04-0362	Bez-

## Izmaiņas Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās

Zāļu nosaukums	Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks	Reģistrācijas numurs Latvijas Zāļu reģistrā	Pamatojums
<b>Activelle, apvalkotās tabletes</b>	Novo Nordisk A/S	00-0719	Anulēt Zāļu aprakstu Nr.4450-070704
<b>Actovegin 200 mg solution for injection, šķīdums injekcijām 200 mg/5 ml</b>	Nycomed Austrija GmbH	99-0290	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Actovegin 80 mg solution for injection, šķīdums injekcijām 80 mg/2 ml</b>	Nycomed Austrija GmbH	94-0028	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Adalat Oros 30 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 30 mg</b>	Bayer HealthCare AG	97-0541	Papildināta drošības informācija Zāļu aprakstā sadaļās "Bridinājumi" un "Blakusparādības" - pievienota informācija par iespējamu bezoāra veidošanos ļoti retos gadījumos, atbilstošas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
<b>Agnucaston, šķīdums</b>	Bionorica AG	99-0103	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Agnucaston, tabletes</b>	Bionorica AG	99-0102	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Alcaine 0, 5 %, acu pilieni 0,5 %</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-0979	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
<b>Alomide, acu pilieni 1,78 mg/ml</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	00-0818	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Altiva, tabletes pa 120 mg</b>	Ranbaxy UK Ltd.	01-0377	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Altiva, tabletes pa 180 mg</b>	Ranbaxy UK Ltd.	01-0378	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Analgīns, tabletes pa 500 mg</b>	"Briz" Ltd.	99-0893	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Aponil 100 mg, tabletes pa 100 mg</b>	Medochemie Ltd	04-0208	Uzglabāšanas laika koriģēšana; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Aredia 15 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai 15 mg</b>	Novartis Finland Oy	95-0008	Zāļu aprakstā sadaļa "Blakusparādības" papildināta ar iespējamu osteonekrozi; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
<b>Atacand 16 mg, tabletes pa 16 mg</b>	AstraZeneca AB, Sordertalje	99-0119	Jauna indikācija - hroniska sirds mazspēja; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Atacand 8 mg, tabletes pa 8 mg</b>	AstraZeneca AB, Sordertalje	99-0118	Jauna indikācija - hroniska sirds mazspēja; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Atorlip-10, tabletes pa 10 mg</b>	Cipla (UK) Ltd.	03-0220	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Atorlip-10, tabletes pa 10 mg</b>	Cipla (UK) Ltd.	03-0221	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Avelokss 400 mg tabletes</b>	Bayer HealthCare AG, Vācija	04-0394	Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas saskaņošana atbilstoši ES prasībām
<b>Avelokss 400 mg/250 ml šķīdums infūzijām</b>	Bayer HealthCare AG, Vācija	04-0395	Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas saskaņošana atbilstoši ES prasībām
<b>Betaloc ZOK 100 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg</b>	AstraZeneca AB	98-0301	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
<b>Betaloc ZOK 25 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 25 mg</b>	AstraZeneca AB	03-0074	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
<b>Betaloc ZOK 50 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 50 mg</b>	AstraZeneca AB	98-0300	Zāļu apraksts papildināts sadaļās "Mijiedarbība" un "Farmakokinētiskās īpašības"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
<b>Betoptic S, acu pilieni 0,25 %</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	03-0035	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija

Betoptic, acu pilieni 0,5 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-1056	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Broncholytin, sīrups	“Briz” Ltd.	99-0787	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Ciloxan, acu pilieni 3 mg/ml	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	00-0815	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Cinnarizin, tabletes pa 25 mg	“Briz” Ltd.	99-0844	Zāļu apraksts papildināts sadaļās “Īpaši brīdinājumi” un “Blakusparādības”; atbilstoša Lietošanas instrukcija
Clarinase, ilgstošās darbības tabletes	Schering Plough Europe	01-0213	Izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā “Īpaši brīdinājumi” un piesardzība lietošanā” - pievienota informācija par palīgvielām; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
Convulex retard 300 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 300 mg	Gerot Pharmazeutica GmbH	03-0393	Uzglabāšanas laika maiņa no 3 uz 5 gadiem
Convulex retard 500 mg, ilgstošās darbības tabletes pa 500 mg	Gerot Pharmazeutica GmbH	03-0394	Uzglabāšanas laika maiņa no 3 uz 5 gadiem
Cyclodol, tabletes pa 2 mg	PAS “Grindeks”	97-0566	Labojumi Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Cyclogyl 1 %, acu pilieni 1 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-0975	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Daivobet, ziede	Leo Pharmaceutical Products	03-0019	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā, pamatojoties uz jaunākā PSUR apkopojumu
Dalacin C 150 mg, kapsulas pa 150 mg	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	98-0397	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Dalacin C 300 mg, kapsulas pa 300 mg	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	98-0398	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Dalacin C, šķīdums i.m. injekcijām un i.v. infūzijām 300 mg/2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	98-0609	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Dalacin C, šķīdums i.m. injekcijām un i.v. infūzijām 600 mg/2 ml	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	98-0610	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Diclomax, solution for injection 25 mg/ml	Torrent Pharma Ltd	00-1186	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Differin, gels 0,1 %	Galderma International	02-0039	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Differin, krēms 0,1 %	Galderma International	02-0040	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Elmetacin Spray, šķīdums izsmidzināšanai 8 mg/ml	Sankyo Pharma GmbH	00-1224	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Emla cream 5 %, krēms 5 %	AstraZeneca AB	00-0823	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - precizēts aplikācijas ilgums bērniem, informācija par iespējamo mijiedarbību un nepieciešamo piesardzību, lietojot vienlaicīgi ar III klases antiaritmiskiem līdzekļiem
Endobulin S/D 10 000 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 10 000 mg	Baxter AG	03-0225	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
Endobulin S/D 2500 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 2500 mg	Baxter AG	03-0223	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
Endobulin S/D 500 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 500 mg	Baxter AG	98-0296	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
Endobulin S/D 5000 mg, pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai intravenozām infūzijām 5000 mg	Baxter AG	03-0224	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, pamatojoties uz jaunāko CCDS
Endoxan 1 g, pulveris injekcijām pa 1 g	Baxter Oncology GmbH	96-0500	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Endoxan 200 mg, pulveris injekcijām pa 200 mg	Baxter Oncology GmbH	96-0498	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Endoxan 500 mg, pulveris injekcijām pa 500 mg	Baxter Oncology GmbH	96-0499	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Estrofem 1 mg, tabletes pa 1 mg	Novo Nordisk A/S	00-0579	Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija, kas saskaņoti ar Eiropā saskaņotajiem dokumentiem un atbilst HAT preparātiem noteiktajām prasībām
Estrofem 2 mg, tabletes pa 2 mg	Novo Nordisk A/S	00-0580	Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas saskaņošana atbilstoši ES prasībām
Famvir 125 mg, tabletes pa 125 mg	Novartis Finland Oy	02-0316	Anulēt Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, datētu 02.03.2004.
Famvir 250 mg, tabletes pa 250 mg	Novartis Finland Oy	02-0317	Anulēt Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, datētu 02.03.2004.
Famvir 500 mg, tabletes pa 500 mg	Novartis Finland Oy	02-0318	Anulēt Zāļu aprakstu un Lietošanas instrukciju, datētu 02.03.2004.
Femara, apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Novartis Finland Oy	98-0087	Jauna indikācija: “Agrīna krūts vēža ilgstošai palīgterapijai postmenopauzālā periodā sievietēm, kuras iepriekš saņēmušas tamoksifēna standarta palīgterapiju”, atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Fenules, kapsulas	Ranbaxy UK Ltd.	95-0045	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Ferrum Lek 100 mg/2 ml, šķīdums i.m. injekcijām 100 mg/2 ml	Lek Pharmaceuticals d.d.	98-0280	Uzglabāšanas nosacījumu maiņa, pakārtotas izmaiņas Zāļu aprakstā, Lietošanas instrukcijā
Fevarin 100, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Solvay Pharmaceuticals N.V.	99-0055	Atjaunoti Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija atbilstoši atjaunotā periodiskā drošības ziņojuma informācijai
Fevarin 50, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Solvay Pharmaceuticals N.V.	99-0054	Atjaunoti Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija atbilstoši atjaunotā periodiskā drošības ziņojuma informācijai
FSME IMMUN inject, šķīdums injekcijām pilnšīrcē 0,5 ml	Baxter Vaccine AG	95-0155	Uzglabāšanas laika maiņa no 18 mēnešiem uz 2 gadiem
FSME-IMMUN 0,25 ml Junior, suspensija injekcijām pilnšīrcē	Baxter Vaccine AG	03-0400	Uzglabāšanas laika maiņa uz 24 mēnešiem (pilnšīrcei ar integrētu adatu); izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
FSME-IMMUN 0,5 ml, suspensija injekcijām pilnšīrcē 2,4 µg/0,5 ml	Baxter Vaccine AG	04-0139	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Gammagard S/D 10 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 10 g/200 ml	Baxter S.A.	02-0113	Pievienotas indikācijas: “Priekšlaicīgi dzimuši bērni ar mazu dzimšanas svaru” un “Alogēna aknu transplantācija”; atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Gammagard S/D 2,5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 2,5 g/100 ml	Baxter S.A.	96-0443	Pievienotas indikācijas: “Priekšlaicīgi dzimuši bērni ar mazu dzimšanas svaru” un “Alogēna aknu transplantācija”; atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Gammagard S/D 5 g, pulveris un šķīdinātājs injekcijām pa 5 g/100 ml	Baxter S.A.	02-0112	Pievienotas indikācijas: “Priekšlaicīgi dzimuši bērni ar mazu dzimšanas svaru” un “Alogēna aknu transplantācija”; atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija

# Zāļu reģistrs

<b>Histac 75 mg, apvalkotās tabletes pa 75 mg</b> <b>Hydrogenium peroxidatum 3 %, šķīdums 3 %</b>	Ranbaxy UK Ltd. Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A.	98-0796 00-0767	Uzglabāšanas laika maiņa no 2 uz 3 gadiem Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Imovane 7,5 mg, apvalkotās tabletes pa 7,5 mg</b>	Laboratoire Aventis	98-0590	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: kontraindikācijās palielināts pacienta vecums līdz 18 gadiem, no kura zāles iesaka lietot, mijiedarbībā sīkāk aprakstīta iedarbība ar CYP3A4 inhibitoriem, blakusparādību uzskaitījums stipri paplašināts Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Indometacin Sopharma, apvalkotās tabletes pa 25 mg</b>	“Briz” Ltd.	00-0091	
<b>Indometacin Sopharma, ziede 10 %</b>	“Briz” Ltd.	00-0003	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Influvac, suspensija injekcijām pilnšīrcē pa 0,5 ml</b>	Solvay Pharmaceuticals B.V	00-1107	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Insomnia Bioline, tabletes</b>	Elvim Ltd.	00-0854	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Karvidil 12,5 mg, tabletes pa 12,5 mg</b>	PAS “Grindeks”	03-0346	Jauna indikācija: “Hroniska sirds mazspēja (kombinācijā ar AKE inhibitoriem, diurētiskām, digoksīnu)”, atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Karvidil 25 mg, tabletes pa 25 mg</b>	PAS “Grindeks”	03-0347	Jauna indikācija: “Hroniska sirds mazspēja (kombinācijā ar AKE inhibitoriem, diurētiskām, digoksīnu)”, atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Karvidil 6,25 mg, tabletes pa 6,25 mg</b>	PAS “Grindeks”	03-0345	Jauna indikācija: “Hroniska sirds mazspēja (kombinācijā ar AKE inhibitoriem, diurētiskām, digoksīnu)”, atbilstoši papildināts Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Kestine, apvalkotās tabletes pa 10 mg</b>	Nycomed SEFA AS	99-0237	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Kestine, apvalkotās tabletes pa 10 mg N10</b>	Nycomed SEFA AS	02-0115	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Kestine, apvalkotās tabletes pa 20 mg</b>	Nycomed SEFA AS	04-0041	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Ketotifen, tabletes pa 1 mg</b>	“Briz” Ltd.	99-1009	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Lipantor 100 mg, kapsulas</b>	Sanofi-Synthelabo France	96-0642	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Livial 2,5 mg, tabletes pa 2,5 mg</b>	N.V.Organon	98-0299	Izmaiņas Zāļu aprakstā, ņemot vērā, ka tibolons nepieder pie estrogēniem, progesterāģiem vai kombinētām zālēm, kā arī papildināti dati par Livial drošību (mijiedarbību, proteīnu saistīšanu, mammogrāfisko blīvumu); jauna Lietošanas instrukcija
<b>Loperamīds, kapsulas pa 0,002 g</b>	Stirolbiofarm Baltikum SIA	01-0086	Galaprodukta uzglabāšanas laika pagarināšana līdz 1 gadam un 6 mēnešiem
<b>Magnevist, šķīdums injekcijām pa 0,5 mmol/ml</b>	Schering AG	98-0027	Zāļu aprakstā papildināta informācija sadaļā “Pārdozēšana” - par nieru funkcijas kontroli pacientiem ar nieru bojājumu un sadaļa “Nevēlamās blakusparādības” - par iespējamām ožas izmaiņām, sāpēm acīs, mutes sausumu, sāpēm locītavās un drudzī; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
<b>Maxidex, acu pilieni, suspensija 0,1 %</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	00-0064	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Maxidex, acu ziede 0,1 %</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	03-0192	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Maxitrol, acu pilieni</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-1057	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Melissed, sīrups</b>	Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A.	00-0768	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Melox 15 mg, tabletes pa 15 mg</b>	Medochemie Ltd.	04-0079	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Melox 7,5 mg, tabletes pa 7,5 mg</b>	Medochemie Ltd.	04-0078	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Meronem 1 g, pulveris i.v.injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g</b>	AstraZeneca UK Limited	98-0293	Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā “Devas” - precizēta lietošana cistiskās fibrozes ārstēšanai pieaugušajiem un bērniem no 4 - 18 gadiem ar cistisko fibrozi hronisku apakšējo elpošanas ceļu infekciju akūtu paasinājumu ārstēšanai; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Meronem 500 mg, pulveris i.v.injekciju šķīduma pagatavošanai 500 mg</b>	AstraZeneca UK Limited	98-0292	Zāļu aprakstā veikti papildinājumi sadaļā “Devas” - precizēta lietošana cistiskās fibrozes ārstēšanai pieaugušajiem un bērniem no 4 - 18 gadiem ar cistisko fibrozi hronisku apakšējo elpošanas ceļu infekciju akūtu paasinājumu ārstēšanai; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Multi-B Strong, apvalkotās tabletes</b>	Vitalbans Oy	96-0559	Atjaunots Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Mydracil, acu pilieni 0,5 %</b>	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-1059	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
<b>Myoview, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai</b>	Amersham plc.	03-0237	Jauna indikācija: krūts audzēja attēlveidošana; izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Myoview, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai</b>	Amersham plc.	03-0237	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Nervousness Bioline, tabletes</b>	Elvim Ltd.	00-0958	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
<b>Neurorubine Ampoules, šķīdums injekcijām</b>	Mepha Lda.	97-0291	Uzglabāšanas nosacījumu maiņa; redakcionālas izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>NuvaRing, vaginālais riņķis</b>	N.V.Organon	04-0130	Palīgvielu aizstāšana ar salīdzināmām palīgvielām
<b>NuvaRing, vaginālais riņķis</b>	N.V.Organon	04-0130	Uzglabāšanas laika maiņa
<b>Olynth 0,05 %, deguna pilieni, šķīdums 0,05 %</b>	Pfizer Consumer Healthcare	99-0004	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Olynth 0,05 %, dozēts deguna aerosols, šķīdums 0,05 %</b>	Pfizer Consumer Healthcare	99-0005	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Olynth 0,1 %, deguna pilieni, šķīdums 0,1 %</b>	Pfizer Consumer Healthcare	99-0006	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Olynth 0,1 %, dozēts deguna aerosols, šķīdums 0,1 %</b>	Pfizer Consumer Healthcare	99-0007	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
<b>Oxis Turbuhaler 4,5 mcg/dose, pulveris inhalācijām 4,5 µg/devā</b>	AstraZeneca AB	98-0533	Zāļu apraksts papildināts sadaļā “Indikācijas” ar informāciju, ka astmas gadījumā Oxis turbuhaler jālieto papildus pretiekaisuma līdzekļiem, piemēram, inhalējamiem kortikosteroidiem
<b>Oxis Turbuhaler 9 mcg/dose, pulveris inhalācijām 9 µg/devā</b>	AstraZeneca AB	98-0532	Zāļu apraksts papildināts sadaļā “Indikācijas” ar informāciju, ka astmas gadījumā Oxis turbuhaler jālieto papildus pretiekaisuma līdzekļiem, piemēram, inhalējamiem kortikosteroidiem
<b>Paracetamol-ratiopharm 125 suppositories, supozitoriji pa 125 mg</b>	Ratiopharm GmbH	97-0063	Palīgvielu maiņa

Proscar, tabletes pa 5 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	95-0055	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Prostate Bioline, tabletes	Elvim Ltd.	00-1129	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Pulmicort Turbuhaler, inhalācijas pulveris 100 µg/devā	AstraZeneca AB	97-0645	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija saskaņošana atbilstoši ES prasībām: izņemta indikācija HOPS ārstēšanā, lietošana bērniem - pievienota informācija par lietošanu vienu reizi dienā, ja deva nepārsniedz 400 µg dienā
Pulmicort Turbuhaler, inhalācijas pulveris 200 µg/devā	AstraZeneca AB	97-0646	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija saskaņošana atbilstoši ES prasībām: izņemta indikācija HOPS ārstēšanā, lietošana bērniem - pievienota informācija par lietošanu vienu reizi dienā, ja deva nepārsniedz 400 µg dienā
Pulmicort Turbuhaler, inhalācijas pulveris 400 µg/devā	AstraZeneca AB	97-0647	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija saskaņošana atbilstoši ES prasībām: izņemta indikācija HOPS ārstēšanā, lietošana bērniem - pievienota informācija par lietošanu vienu reizi dienā, ja deva nepārsniedz 400 µg dienā
Pulmicort, dozēts aerosols 50 µg/devā	AstraZeneca AB	99-0311	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija atbilstoši ES prasībām: papildināta informācija par lietošanas drošību grūtniecības laikā
Pulmozyme, šķīdums inhalācijām 1000 V/ ml	Hoffmann La Roche Ltd. pārstāvniecība Latvijā	99-0403	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: lietošanas vecuma ierobežojuma atcelšana, pamatojoties uz jaunāko preklīnisko un klīnisko informāciju
Raniberl 150, apvalkotās tabletes pa 150 mg	Berlin-Chemie AG/Menarini Group	97-0350	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Ranitin, solution for injection 25 mg/ml	Torrent Pharma Ltd	00-1189	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Recombinate Antihæmophilic Factor 1000 IU, liofilizēts pulveris 1000 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Baxter S.A.	02-0334	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Recombinate Antihæmophilic Factor 250 IU, liofilizēts pulveris 250 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Baxter S.A.	96-0620	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Recombinate Antihæmophilic Factor 500 IU, liofilizēts pulveris 500 SV un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Baxter S.A.	02-0333	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Renitec, tabletes pa 10 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	00-0964	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Renitec, tabletes pa 20 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	00-0965	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Renitec, tabletes pa 5 mg	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"	95-0096	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Rispolept Consta 25 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 25 mg/2 ml	Janssen Pharmaceutica NV	03-0096	Uzglabāšanas laika maiņa no 2 uz 3 gadiem
Rispolept Consta 37,5 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 37,5 mg/2 ml	Janssen Pharmaceutica NV	03-0097	Uzglabāšanas laika maiņa no 2 uz 3 gadiem
Rispolept Consta 50 mg, pulveris un šķīdinātājs ilgstošas darbības suspensijas pagatavošanai injekcijām 50 mg/2 ml	Janssen Pharmaceutica NV	03-0098	Uzglabāšanas laika maiņa no 2 uz 3 gadiem
Sirdalud, tabletes pa 2 mg	Novartis Finland Oy	93-0438	Jauna kontrindikācija - vienlaicīga tizanidīna lietošana ar fluvoksamīnu; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Sirdalud, tabletes pa 4 mg	Novartis Finland Oy	00-0449	Jauna kontrindikācija - vienlaicīga tizanidīna lietošana ar fluvoksamīnu; jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Sirupus Calcium, sirups	Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A.	00-0769	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Sirupus Plantaginis, sirups	Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A.	00-0980	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Sirupus Tussipini, sirups	Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A.	00-0433	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Solpadeine Soluble Tablets, šķīdināmās tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd	00-0467	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Solu-Cortef 100 mg, sterils pulveris 100 mg	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	96-0062	Zāļu apraksta, Lietošanas instrukcijas papildināšana un atjaunošana atbilstoši ES prasībām
Solu-Cortef 250 mg, sterils pulveris pa 250 mg	Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group	02-0080	Zāļu apraksta, Lietošanas instrukcijas papildināšana un atjaunošana atbilstoši ES prasībām
Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg	Boehringer Ingelheim International GmbH	02-0309	Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā iekļauti pēcreģistrācijas ziņojumi par sliktu dūšu, balss aizsmakumu un reiboni; pievienota informācija par to, ka tiotropijs var izsaukt inhalācijas inducētu bronhospazmu, un spontānajos ziņojumos novērotās alerģiskās reakcijas (angioneirotiskā tūska, izsitumi, nātrene, nieze)
Spiriva 18 µg, kapsulas ar pulveri inhalācijām 18 µg+ Handihaler ierīce	Boehringer Ingelheim International GmbH	02-0219	Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā iekļauti pēcreģistrācijas ziņojumi par sliktu dūšu, balss aizsmakumu un reiboni; pievienota informācija par to, ka tiotropijs var izsaukt inhalācijas inducētu bronhospazmu, un spontānajos ziņojumos novērotās alerģiskās reakcijas (angioneirotiskā tūska, izsitumi, nātrene, nieze)
Standacillin 1 g, pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai 1 g	Sandoz GmbH	99-0300	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Stop Smoking Bioline, tabletes	Elvim Ltd.	00-1130	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Tears Naturale, acu pilieni	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-0976	Zāļu apraksta saskaņošana atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Tegretol 200, tabletes pa 200 mg	Novartis Finland Oy	95-0344	Anulēt Zāļu aprakstu Nr.1912-020103 un Lietošanas instrukciju Nr.11290-300604 un akceptēt jaunus
Tegretol 400, tabletes pa 400 mg	Novartis Finland Oy	02-0295	Anulēt Zāļu aprakstu Nr.1912-020103 un Lietošanas instrukciju Nr.11290-300604 un akceptēt jaunus

# Zāļu reģistrs

Tim-Alcon 0,25 %, acu pilieni 0,25 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	00-0816	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; jauna Lietošanas instrukcija
Tim-Alcon, acu pilieni 0,5 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	00-0817	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Tobradex, acu pilieni, suspensija	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-1058	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Tobradex, acu ziede	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	01-0317	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Tobrex, acu pilieni 0,3 %	s.a. Alcon-Couvreur n.v.	99-1060	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; redakcionālas izmaiņas Lietošanas instrukcijā
Topamax, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Janssen-Cilag International NV	00-0122	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
Topamax, apvalkotās tabletes pa 25 mg	Janssen-Cilag International NV	00-0120	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
Topamax, apvalkotās tabletes pa 50 mg	Janssen-Cilag International NV	00-0121	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
Topamax, kapsulas pa 15 mg	Janssen-Cilag International NV	00-0474	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
Topamax, kapsulas pa 25 mg	Janssen-Cilag International NV	00-0475	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā: saskaņā ar atjaunotu CCDS
Tramadol Lannacher retard 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Lannacher Heilmittel GmbH	00-1168	Jauna Lietošanas instrukcija
Tramadol Lannacher retard 150 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 150 mg	Lannacher Heilmittel GmbH	03-0120	Jauna Lietošanas instrukcija
Tramadol Lannacher retard 200 mg, ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 200 mg	Lannacher Heilmittel GmbH	03-0121	Jauna Lietošanas instrukcija
Trileptal, apvalkotās tabletes pa 150 mg	Novartis Finland Oy	99-0278	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
Trileptal, apvalkotās tabletes pa 300 mg	Novartis Finland Oy	99-0279	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
Trileptal, apvalkotās tabletes pa 600 mg	Novartis Finland Oy	99-0280	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā - pievienots brīdinājums par piesardzības nepieciešamību, izvēloties devu smagu nieru bojājumu gadījumā; pievienota ļoti reti iespējama blakusparādība - hiponatriēmijas risks
Trisequens, apvalkotās tabletes	Novo Nordisk A/S	98-0705	Atbilstoši ES veiktas būtiskas izmaiņas Zāļu aprakstā sadaļā "Indikācijas" - pievienoti ierobežojoši papildus nosacījumi Trisequens lietošanai osteoporozes profilaksei pēcmenopauzes vecuma sievietēm; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
Vagifem, apvalkotās vaginālās tabletes pa 25 µg	Novo Nordisk A/S	99-0357	Zāļu apraksta saskaņošanas atbilstoši ES prasībām; papildināti dati par drošību sadaļās: 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā un 4.8. Nevēlamās blakusparādības
Vaxigrip pediatric use, suspensija injekcijām pilnšīrcē pa 0,25 ml	Aventis Pasteur S.A.	02-0120	Zāļu apraksts ar jaunās sezonas vīrusu celmiem
Veraplex, tabletes pa 100 mg	Teva Pharma B.V.	00-1131	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Veraplex, tabletes pa 250 mg	Teva Pharma B.V.	00-1132	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Veraplex, tabletes pa 500 mg	Teva Pharma B.V.	00-1133	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Vermox, tabletes pa 100 mg	Gedeon Richter Ltd	96-0365	Uzglabāšanas laika pagarināšana līdz 5 gadiem
Voltaren 50 mg, zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes pa 50 mg	Novartis Finland Oy	94-0181	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Voltaren Retard 100 mg, apvalkotās tabletes pa 100 mg	Novartis Finland Oy	94-0182	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Voltaren, supozitoriji pa 50 mg	Novartis Finland Oy	01-0259	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Voltaren, šķīdums injekcijām 75 mg ampulās pa 3 ml	Novartis Finland Oy	00-0517	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Yarina, tabletes	Schering AG	00-0463	Izmaiņas Zāļu aprakstā un Lietošanas instrukcijā
Zaditen, tabletes pa 1 mg	Novartis Finland Oy	93-0440	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Zanocin, tabletes pa 200 mg	Ranbaxy UK Ltd.	97-0216	Jauns Zāļu apraksts un Lietošanas instrukcija
Zyrtec, apvalkotās tabletes pa 10 mg N 30	UCB Pharma Oy	98-0731	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontraindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
Zyrtec, apvalkotās tabletes pa 10 mg N 7 un N 10	UCB Pharma Oy	98-0688	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontraindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
Zyrtec, pilieni 10 mg/ml	UCB Pharma Oy	98-0730	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontraindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija
Zyrtec, šķīdums iekšķīgai lietošanai 1 mg/ml	UCB Pharma Oy	98-0791	Pamatojoties uz PSUR papildinātas Zāļu apraksta sadaļas "Kontraindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības", "Pārdozēšana"; atbilstoši papildināta Lietošanas instrukcija

## Apzīmējumi:

CCDS – Company Core Data Sheet / ražotājfirmas pamatdatu apkopojums

PSUR – Periodic Safety Update Report / periodiski atjaunojamais drošības ziņojums

ES – Eiropas Savienība

Informējam, ka šobrīd notiek jaunas Zāļu reģistra interneta versijas izstrāde. Tādējādi drīzumā būs iespējams gūt plašu informāciju par zālēm – Zāļu aprakstus - ZVA mājas lapā.  
Lūdzam sekot informācijai Zāļu valsts aģentūras mājas lapā [www.vza.gov.lv](http://www.vza.gov.lv)

# No Zāļu reģistra izslēgtās zāles

Izslēgtas no Valsts Zāļu reģistra dažādu iemeslu dēļ (beidzies reģistrācijas apliecības derīguma termiņš, atsaukts no LR Zāļu reģistra pēc ražotāja iniciatīvas, zāles reģistrētas centralizēti)

## Cienījamie kolēģi!

Atkārtoti atgādinām, ka no 2004. gada 1. maija Latvijas Republikas (LR) Zāļu reģistrā ieviesti būtiski grozījumi. Daļa zāļu, kas līdz šim Latvijā bija reģistrētas nacionālās reģistrācijas procedūras ceļā no šā gada 1. maija arī mūsu valstī (tāpat kā visās Eiropas Savienības valstīs) iegūst centralizēti reģistrētu zāļu reģistrācijas un uzraudzības statusu un tādēļ tiek izslēgtas no LR Zāļu reģistra. Tas nenozīmē, ka Latvijā šīs zāles pazūd no aprites. Aicinām paturēt prātā, ka minētās zāles tāpat kā līdz šim iespējams gan ordinēt, gan iegādāties.

Ar centralizēti reģistrētām zālēm (zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks F.Hoffmann-La Roche Ltd, Šveice, Roche Registration Limited, *Lielbritānija*, Merck Sharp & Dohme Idea Inc., Šveice), kuras izslēgtas no LR Zāļu reģistra (saskaņā ar VZA 07.06.2004. Rīkojumu Nr. 2-20/8; 05.07. 2004. Rīkojumu Nr. 2-20/9; 02.08.2004. Rīkojumu Nr. 2-20(10)) varat iepazīties ZVA mājas lapā [www.vza.gov.lv](http://www.vza.gov.lv), lietojot saiti Zāļu reģistrs.

Informāciju par Eiropas Savienībā centralizēti reģistrētām zālēm Jūs varat gūt Eiropas Zāļu aģentūras (EMA) datu bāzē, izmantojot interneta adresi <http://pharmacos.eudra.org>.

Par minētās informācijas ieviešanu, tulkošanu katras ES dalībvalsts valodā, kā arī par tās papildināšanu atbild EMA. ES centralizēti reģistrēto zāļu saraksts pastāvīgi tiek papildināts gan ar jauniem medikamentiem, aktualizētu informāciju. Šobrīd daļa zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju vēl nav pārtulkotas latviešu valodā, bet šis process turpinās. Norādītajā mājas lapā Jūs vienmēr varēsiet iepazīties ar Zāļu aprakstiem un Lietošanas instrukcijām angļu valodas versijā, kas tiek uzskatīta par oriģinālu.

Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas Nr.	Izplatīšana
<b>Acidum ascorbicum 0,1 g cum glucoso</b> , Tabletāe 0,1 g	Acidum ascorbicum, Glucosum	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu preparāts	A11GA	00-1045	Bezrecepšu
<b>Acidum folicum</b> , Tabletāe 0,001g	Acidum folicum	Vitamīni, Umaņas R/A, Ukraina	antianēmisks līdzeklis	B03BB01	00-0197	Bezrecepšu
<b>Actovegin 20 %</b> , Eye gel 20 %		Nycomed Austria GmbH, Austrija	audu metabolismu un dzišanu veicinošs līdzeklis	S01X	94-0029	Bezrecepšu
<b>Adamon SR 100 mg</b> , Capsulae 100 mg	Tramadolom	ASTA Medica AG, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0591	Rp
<b>Adamon SR 150 mg</b> , Capsulae 150 mg	Tramadolom	ASTA Medica AG, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0592	Rp
<b>Adamon SR 200 mg</b> , Capsulae 200 mg	Tramadolom	ASTA Medica AG, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0593	Rp
<b>Adamon SR 50 mg</b> , Capsulae 50 mg	Tramadolom	ASTA Medica AG, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0590	Rp
<b>Aevitum</b> , Capsulae	Retinoli palmitas, Alpha-Tocopheroli acetā	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu preparāts	A11JA	00-1047	Rp
<b>Agenerase 15 mg/ ml oral solution *</b> , Oral solution 15 mg/ ml	Amprenavirum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AE05	01-0238	Rp
<b>Agenerase 150 mg soft capsules *</b> , Soft capsules 150 mg	Amprenavirum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AE05	01-0240	Rp
<b>Agenerase 50 mg soft capsules *</b> , Soft capsules 50 mg	Amprenavirum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AE05	01-0239	Rp
<b>All-Nite</b> , Mixture	Paracetamolom, Doxylamini succinas, Pseudoephedrini hydrochloridum, Dextro- methorphanī hydrobromidum	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	pretsaaukstēšanās līdzeklis	R01BA52	94-0334	Bezrecepšu
<b>Ascorutinum</b> , Tabletāe 0,05 g ac. ascorbicum et 0,05 g rutinum	Acidum ascorbicum, Rutinum	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu preparāts	A11GB	00-0055	Bezrecepšu
<b>Ascorutinum</b> , Tabletāe	Acidum ascorbicum, Rutinum	Umaņas AS "Vitamīni", Ukraina	vitamīnu preparāts	A11GB	00-1054	Bezrecepšu
<b>Avandamet *</b> , Film-coated tablets 1 mg/500 mg	Rosiglitazonom, Metformīni hydrochloridum	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BD03	04-0083	Rp
<b>Avandamet *</b> , Film-coated tablets 2 mg/500 mg	Rosiglitazonom, Metformīni hydrochloridum	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BD03	04-0084	Rp
<b>Avandia *</b> , Film-coated tablets 1 mg	Rosiglitazoni maleas	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BG02	01-0208	Rp
<b>Avandia *</b> , Film-coated tablets 2 mg	Rosiglitazoni maleas	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BG02	01-0209	Rp
<b>Avandia *</b> , Film-coated tablets 4 mg	Rosiglitazoni maleas	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BG02	01-0210	Rp
<b>Avandia *</b> , Film-coated tablets 8 mg	Rosiglitazoni maleas	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	pretdiabētisks līdzeklis	A10BG02	01-0211	Rp
<b>Axura *</b> , Film-coated tablets 10 mg	Memantini hydrochloridum	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	pretparkinsonisma līdzeklis	N06DX01	03-0185	Rp
<b>Axura *</b> , Oral drops, solution 10 mg/ g	Memantini hydrochloridum	Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija	pretparkinsonisma līdzeklis	N06DX01	03-0186	Rp
<b>Biodermine</b> , Cream	Granulated biocellular concentrate	Laboratoires Biocodex, Francija	dermatoloģisks līdzeklis	D11AX	00-0263	Bezrecepšu
<b>Bismofalk tablets</b> , Tablets	Bismuthi subnitras, Bismuthi subgallas	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	gastroenteroloģisks līdzeklis	A02BX12	99-0573	Rp
<b>Blemaren N</b> , Brausetabletten	Acidum citricum, Natrii citras, Kalii hydrocarbonas	Esparma Pharmazeutische Fabrik GmbH, Vācija	uroloģisks līdzeklis	G04BC	93-0563	Bezrecepšu
<b>Buerleithin</b> , Liquid	Soyalecithinum	Roland Arzneimittel GmbH, Vācija	organismu spēcinošs, tonizējošs līdzeklis	V03AX	00-0029	Bezrecepšu
<b>C Vitamin 500 mg</b> , Tablets 500 mg	Acidum ascorbicum	Nycomed Denmark A/S, Dānija	vitamīnu preparāts	A11GA01	00-0578	Bezrecepšu
<b>Cefalexinum</b> , Powder for oral suspension 2,5 g	Cefalexinum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	98-0189	Rp
<b>Celiprol 100</b> , Film-coated tablets 100 mg	Celiprololi hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehija	bēta adrenoblokators	C07AB08	02-0145	Rp
<b>Celiprol 200</b> , Film-coated tablets 200 mg	Celiprololi hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehija	bēta adrenoblokators	C07AB08	02-0146	Rp

# Zāļu reģistrs

<b>Cetrotide 0,25 mg*</b> , Powder for injection + solvent in prefillfilled syringe 0,25 mg	Cetrorelixi acetat	Ares Serono (Europe) Ltd, Lielbritānija	LHRH antagonists	H01CC02	99-0598	Rp
<b>Cetrotide 3 mg*</b> , Powder for injection 3 mg + solvent 3 ml	Cetrorelixi acetat	Ares Serono (Europe) Ltd, Lielbritānija	LHRH antagonists	H01CC02	99-0599	Rp
<b>Combivir*</b> , Coated tablets 150/300 mg	Lamivudinum, Zidovudinum	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AF30	99-0194	Rp
<b>Comtess</b> , Coated tablets 200 mg	Entacaponom	Orion Corporation, Somija	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BX02	99-0647	Rp
<b>Copegus 200 mg</b> , Film-coated tablets 200 mg	Ribavirinum	Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija	pretvīrusu līdzeklis	J05AB04	02-0387	Rp
<b>Cyclo-Menorette</b> , Coated tablets	Estriolum, Ethinylestradiolum, Levonorgestrelum	Wyeth-Lederle Pharma GmbH, Austrija	divfāzisks gestagēnus un estrogēnus hormonu saturošs preparāts	G03FB	99-0574	Rp
<b>Decamevitum</b> , Tabulettae obductae	Retinoli acetat, Alpha-Tocopheroli acetat, Thiamini chloridum, Riboflavinum, Pyridoxini hydrochloridum, Acidum ascorbicum, Acidum folicum, Nicotinamidum, Rutinum, Metioninum, Cyanocobalaminum, Fluoxetinum	A/S "Ufavita", Krievija	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0879	Bezrecepšu
<b>Deprimaks 20 mg</b> , Capsulae	Diltiazemi hydrochloridum	PAS Grindeks, Latvija	antidepresants	N06AB03	99-0658	Rp
<b>Diacordin 120 retard</b> , Prolonged release tablets 120 mg	Diltiazemi hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehijas Republika	kalcija kanālu blokators	C08DB01	99-0074	Rp
<b>Diacordin 60</b> , Tablets 60 mg	Diltiazemi hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehijas Republika	kalcija kanālu blokators	C08DB01	99-0073	Rp
<b>Diacordin 90 retard</b> , Prolonged release tablets 90 mg	Diltiazemi hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehijas Republika	kalcija kanālu blokators	C08DB01	98-0779	Rp
<b>Diazepeks 2 mg</b> , Tabulettae 2 mg	Diazepamum	PAS Grindeks, Latvija	trankvilizators	N05BA01	94-0103	Rp
<b>Diclofenac 25 mg</b> , Enteric-coated tablets 25 mg	Diclofenacum natricum	Ecobi Farmaceutici s.a.s., Itālija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	99-0617	Rp
<b>Dr. Theiss Venen Gel</b> , Gel	Extr. Calendulae, Extr. Hippocastani	Dr. Theiss Naturwaren GmbH, Vācija	pretiekaisuma, venotonisks līdzeklis	C05CX	98-0853	Bezrecepšu
<b>Dragee "Acidi ascorbinici"</b> , Dragee 0,05 g	Acidum ascorbicum	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu preparāts	A11GA01	00-0054	Bezrecepšu
<b>Effervescent Pain Relief</b> , Effervescent tablets 325 mg	Acidum acetylsalicylicum, Natrii hydrocarbonas	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	pretsāpju, pretdrudža līdzeklis	N02BA01	99-0944	Bezrecepšu
<b>Elixir pectorale</b> , Solutio	Extr. Glycyrrhizae spissum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	atkrēpošanas līdzeklis	R05CA	99-0477	Bezrecepšu
<b>Emolliens</b> , Liquor	Glycerinum, Sol. Ammonii caustici	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	līdzeklis roku ādas mīkstināšanai	D02AX	99-0101	Bezrecepšu
<b>Entocort Enema</b> , Tablet for enema (0,02 mg/ ml) + solvent	Budesonidum	AstraZeneca AB, Zviedrija	kortikosteroids	A07EA06	00-0918	Rp
<b>Epivir*</b> , Tablets 300 mg	Lamivudinum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AF05	01-0281	Rp
<b>Epivir 10 mg/ ml*</b> , Oral solution 10 mg/ ml	Lamivudinum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AB10	97-0525	Rp
<b>Epivir 150 mg*</b> , Coated tablets 150 mg	Lamivudinum	Glaxo Group Ltd., Greenford, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AB10	97-0524	Rp
<b>Esperal 500 mg</b> , Tablets 500 mg	Disulfiramum	Sanofi Winthrop Ltd, Francija	līdzeklis alkoholisma ārstēšanai	V03AA01	00-0152	Rp
<b>Etamsylatum</b> , Substantia	Etamsylatum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	homeostātisks līdzeklis	B02BX01	98-0254	Bezrecepšu
<b>Eucabal Hustensaft</b> , Syrup	Extr. Thymi fluidum, Extr. Plantaginis lanceolatae fluidum	Esparma Pharmazeutische Fabrik GmbH, Vācija	pretklepus līdzeklis	R05C	93-0562	Bezrecepšu
<b>Eucabal Hustentropfen</b> , Tropfen	Extr. Droserae, Extr. Thymi	Esparma Pharmazeutische Fabrik GmbH, Vācija	pretklepus līdzeklis	R05CA	93-0561	Bezrecepšu
<b>Eucabal N 40 ml, 100 ml; Eucabal N 40 ml + Inhalator</b> , Emulsion + Inhalator	Oleum Camphorae, Oleum Pini	Esparma Pharmazeutische Fabrik GmbH, Vācija	pretsaaukstēšanās līdzeklis	R05X	93-0560	Bezrecepšu
<b>Fem 7 Combi</b> , Transdermal patches 50 mg/10 mg/ 24 h	Estradiolum hemihydrum, Levonorgestrelum	Merck KgaA, Vācija	hormonu preparāts	G03FB09	03-0390	Rp
<b>Fentanylum</b> , Substantia	Fentanylum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	narkotisks analģētisks līdzeklis	N02AB03	98-0365	Bezrecepšu
<b>Ferrohaematogenum</b> , Bezrecepšu Tabella dividua	Albuminum, Acidum ascorbicum, Pyridoxini hydrochloridum, Acidum folicum, Ferri sulfas, Cupri sulfas	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu un mikroelementu preparāts	B06AB	00-0630	
<b>FSME-IMMUN Inject</b> , Liquid for injection in prefillfilled syringe 0,5 ml	TBE-virus Ag	Baxter Vaccines AG, Austrija	vakcīna pret ērcu encefalītu	J07BA01	95-0155	Rp
<b>Gripp-Heel</b> , Injectionslosung 1,1 ml	Camphora, Oleum Menthae piperitae, Rhizoma cum radicibus Valerianae	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks pretgripas līdzeklis	J05AX	94-0049	Rp
<b>Guttae contra odontalgiam</b> , Guttae	Camphora, Oleum Menthae piperitae, Rhizoma cum radicibus Valerianae	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	zobu pilieni	A01AD11	99-0672	Bezrecepšu
<b>Hendevitum</b> , Dragee	Vit. A, Vit. B1, Vit. B2, Vit. B6, etc.	A/S "Ufavita", Krievija	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0190	Bezrecepšu
<b>Hexavitum</b> , Dragee	Retinolum, Thiaminum, Riboflavinum, Nicotinamidum, Pyridoxini hydrochloridum, Acidum ascorbicum	A/S "Ufavita", Krievija	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-1046	Bezrecepšu
<b>Hotemin cream</b> , Cream	Piroxicamum	Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M02AA07	99-0632	Rp
<b>Humer 150 adults</b> , Nasal spray	Aqua maris isotonica	Lab. URGO S. A., Francija	izotonisks sāļu šķīdums	R01AX10	99-0709	Bezrecepšu
<b>Humer 150 baby/ child</b> , Nasal spray	Aqua maris isotonica	Lab. URGO S. A., Francija	izotonisks sāļu šķīdums	R01AX10	99-0708	Bezrecepšu
<b>Hycamtin*</b> , Powder for solution for infusion 4 mg	Topotecanum	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX17	00-1094	Rp II (onkologs)
<b>Hycamtin 1 mg*</b> , Powder for solution for infusion 1 mg	Topotecanum	SmithKline Beecham plc., Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX17	02-0206	Rp II (onkologs)

# Zāļu reģistrs

<b>Indomet-ratiopharm,</b> Capsulae 50 mg	Indometacinum	Ratiopharm GmbH & Co, Vācija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AB01	99-0525	Rp
<b>Infanrix Hep B*,</b> Suspension for injection in syringe 0,5 ml	Toxoida pertussis, diphtheriae et tetani (DTPa), Antigenum hepatitis B	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta difterijas, stingumkrampju, garā klepus un hepatīta B vakcīna	J07CA05	99-0656	Rp
<b>Infanrix Hexa*,</b> Powder and suspension for injection	Comb.diphtheria-tetanus-acell. pertussis-hepatitis B-inact. poliovirus-H.influenzae type b vaccine	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta vakcīna pret bakteriālām un vīrusu infekcijām	J07CA	02-0214	Rp
<b>Infanrix Hexa,</b> Powder and suspension for injection with Bioset	Comb.diphtheria-tetanus-acell. pertussis-hepatitis B-inact. poliovirus-H.influenzae type b vaccine	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta vakcīna pret bakteriālām un vīrusu infekcijām	J07CA	02-0215	Rp
<b>Insuman Basal*,</b> Suspension for injection in cartridge 3 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AC01	99-0541	Rp
<b>Insuman Basal*,</b> Suspension for injection in vial 5 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AC01	99-0540	Rp
<b>Insuman Comb 25*,</b> Suspension for injection in cartridge 3 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AD01	99-0543	Rp
<b>Insuman Comb 25*,</b> Suspension for injection in vial 5 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AD01	99-0542	Rp
<b>Insuman Rapid*,</b> Solution for injection in cartridges 3 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AB01	99-0539	Rp
<b>Insuman Rapid*,</b> Solution for injection in vial 5 ml 100 IU/ ml	Insulinum humanum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	pret diabētisku līdzeklis	A10AB01	99-0538	Rp
<b>Kenalog,</b> Tablets 4 mg	Triamcinolonum	KRKA, Slovēnija	glikokortikoīds	H02AB08	94-0042	Rp
<b>Kneipp Galle- und Leber- Tee N,</b> Tea	Fol. Menthae piperitae, Rhiz. Curcumae xanthorehizae, Radix cum herba Taraxaci	Kneipp-Werke, Vācija	žultsdenošs līdzeklis	A05A	00-0246	Bezrecepšu
<b>Kneipp Nerven- und Schlaf- Tee,</b> Tea	Radix Valerianae, Fol. Melissa	Kneipp-Werke, Vācija	nomierinošs līdzeklis	V03AX	00-0247	Bezrecepšu
<b>Lasix retard,</b> Capsulae 60 mg	Furosemidum	Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija	diurētisks līdzeklis	C03CA01	99-0729	Rp
<b>Leucomax,</b> Powder for injection 150 mg + solvent	Molgramostimum	Schering-Plough Europe, Beļģija	onkoloģisks līdzeklis, imūnmodulators	L03AA03	94-0051	Rp
<b>Leucomax,</b> Powder for injection 400 mg + solvent	Molgramostimum	Schering-Plough Europe, Beļģija	onkoloģisks līdzeklis, imūnmodulators	L03AA03	01-0080	Rp
<b>Levitra 10 mg*,</b> Film-coated tablets for oral use 10 mg	Vardenafilum	Bayer AG, Vācija	līdzeklis erekcijas disfunkcijas ārstēšanai	G04BE09	03-0135	Rp
<b>Levitra 20 mg*,</b> Film-coated tablets for oral use 20 mg	Vardenafilum	Bayer AG, Vācija	līdzeklis erekcijas disfunkcijas ārstēšanai	G04BE09	03-0136	Rp
<b>Levitra 5 mg*,</b> Film-coated tablets for oral use 5 mg	Vardenafilum	Bayer AG, Vācija	līdzeklis erekcijas disfunkcijas ārstēšanai	G04BE09	03-0134	Rp
<b>Ludiomil 25 mg,</b> Coated tablets 25 mg	Maprotilini hydrochloridum	Novartis Finland Oy, Somija	antidepresants	N06AA21	97-0533	Rp
<b>Macrodex 6% cum Natrii chloridum,</b> Solutio pro infusionibus 6%	Dextranum 70	Ilisanta, JSC, Lietuva	plazmas aizstājējs	B05AA05	00-0625	Rp
<b>Marcaine 2,5 mg/ ml,</b> Solution for injection 0,25 %	Bupivacaini hydrochloridum	AstraZeneca AB, Zviedrija	vietējās anestēzijas līdzeklis	N01BB01	00-0360	Rp
<b>Metformin 500 Lečiva,</b> Film-coated tablets 500 mg	Metformini hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehija	pret diabētu līdzeklis	A10BA02	01-0267	Rp
<b>Metformin 850 Lečiva,</b> Film-coated tablets 850 mg	Metformini hydrochloridum	Lečiva a.s., Čehija	pret diabētu līdzeklis	A10BA02	01-0268	Rp
<b>Metronidazol Nycomed 250 mg,</b> Tablets 250 mg	Metronidazolium	Nycomed Denmark A/S, Dānija	pretmikrobu līdzeklis	P01AB01	93-0457	Rp
<b>Micardis 40 mg*,</b> Tablets 40 mg	Telmisartanum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	antihipertensīvs līdzeklis, angiotenzīna II antagonists	C09CA07	98-0389	Rp
<b>Micardis 80 mg*,</b> Tablets 80 mg	Telmisartanum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	antihipertensīvs līdzeklis, angiotenzīna II antagonists	C09CA07	98-0388	Rp
<b>MicardisPlus*,</b> Tablets 40/12,5 mg	Telmisartanum, Hydrochlorothiazidum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	antihipertensīvs līdzeklis	C09DA	03-0026	Rp
<b>MicardisPlus*,</b> Tablets 80/12,5 mg	Telmisartanum, Hydrochlorothiazidum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	antihipertensīvs līdzeklis	C09DA	03-0027	Rp
<b>Neo Borocillina C,</b> Lozenges	Spiritus 2,4-dichlorobenzylicus, Acidum ascorbicum	Alfa Wassermann S.p.A., Itālija	antiseptisks, pretiekaisuma līdzeklis	R02AA03	03-0413	Bezrecepšu
<b>Nervosol K,</b> Liquid	Rad. Valerianae, Rad. Angelicae, Strobulus Lupuli, etc.	Cracow Herb Company "Herbapol" S.A., Polija	nomierinošs līdzeklis	N05CM	99-0494	Bezrecepšu
<b>NovoNorm*,</b> Tablets 0,5 mg	Repaglinidum	Novo Nordisk A/S, Dānija	pret diabētisku līdzeklis	A10BX02	99-0719	Rp
<b>NovoNorm*,</b> Tablets 1 mg	Repaglinidum	Novo Nordisk A/S, Dānija	pret diabētisku līdzeklis	A10BX02	99-0720	Rp
<b>NovoNorm*,</b> Tablets 2 mg	Repaglinidum	Novo Nordisk A/S, Dānija	pret diabētisku līdzeklis	A10BX02	99-0721	Rp
<b>Nycoflox,</b> Capsulae 20 mg	Fluoxetinum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	antidepresants	N06AB03	99-0640	Rp
<b>Oleum Mentholi 1%,</b> Solutio	Mentholum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	kairinošs līdzeklis	R01AX10	98-0875	Bezrecepšu
<b>Onychon 125,</b> Tablets 125 mg	Terbinafinum	Lečiva a.s., Čehijas Republika	pretsēnišu līdzeklis	D01BA02	02-0372	Rp
<b>Onychon 250,</b> Tablets 250 mg	Terbinafinum	Lečiva a.s., Čehijas Republika	pretsēnišu līdzeklis	D01BA02	02-0373	Rp
<b>Ospamox,</b> Granules for oral suspension 125 mg/ 5 ml	Amoxicillinum trihydricum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0551	Rp
<b>Ospen 400,</b> Granulat for oral suspension 250 mg/ 5 ml	Benzathini phenoxymethyl- penicillinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CE10	99-0510	Rp
<b>Ospen 750 syrup,</b> Syrup 750 000 IU/ 5 ml	Benzathini phenoxymethyl- penicillinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CE10	99-0512	Rp
<b>Ospexin,</b> Capsulae 250 mg	Cefalexinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	99-0559	Rp
<b>Ospexin,</b> Capsulae 500 mg	Cefalexinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	99-0558	Rp

# Zāļu reģistrs

<b>Ospexin</b> , Coated tablets 1000 mg	Cefalexinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	99-0557	Rp
<b>Ospexin</b> , Granules for oral suspension 125 mg/ 5 ml	Cefalexinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	99-0560	Rp
<b>Ospexin</b> , Granules for oral suspension 250mg/ 5 ml	Cefalexinum	Biochemie GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DA01	99-0561	Rp
<b>Pan-Ampicillin 500 mg</b> , Capsulae 500 mg	Ampicillinum trihydricum	Laboratoires Panpharma, Francija	antibiotisks līdzeklis	J01CA01	99-0705	Rp
<b>Pasta Rosentali</b> , Linimentum	Iodum, Chloroformium	A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija	atvelkošs, kairinošs līdzeklis	M02AX10	99-0674	Bezrecepšu
<b>Phenylinum</b> , Substantia	Phenindionum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	antikoagulants	B01AA02	98-0190	Bezrecepšu
<b>Poly-vitamin Drops with Fluoride</b> <b>0,25 mg</b> , Drops	Retinolum, Riboflavinum, Acidum ascorbicum, etc.	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0038	Bezrecepšu
<b>Poly-vitamin Drops with Fluoride 0,5 mg</b> , Drops	Retinolum, Riboflavinum, Acidum ascorbicum, etc.	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0039	Bezrecepšu
<b>Povidine</b> , Ointment 10 %	Povidonum iodinum	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	antiseptisks līdzeklis	D08AG02	01-0299	Bezrecepšu
<b>Pritor *</b> , Tablets 20 mg	Telmisartanum	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	antihipertensīvs līdzeklis	C09CA07	01-0018	Rp
<b>Pritor *</b> , Tablets 40 mg	Telmisartanum	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	antihipertensīvs līdzeklis	C09CA07	99-0389	Rp
<b>Pritor *</b> , Tablets 80 mg	Telmisartanum	Glaxo Group Limited, Lielbritānija	antihipertensīvs līdzeklis	C09CA07	99-0390	Rp
<b>PritorPlus 40/12,5 mg tablets *</b> , Tablets 40/12,5 mg	Telmisartanum, Hydrochloro- thiazidum	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	antihipertensīvs, diurētisks līdzeklis	C09DA	03-0013	Rp
<b>PritorPlus 80/12,5 mg tablets *</b> , Tablets 80/12,5 mg	Telmisartanum, Hydrochloro- thiazidum	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	antihipertensīvs, diurētisks līdzeklis	C09DA	03-0014	Rp
<b>Profenid 100 mg intramusculaire</b> , Powder for injection 100 mg	Ketoprofenum	Rhone-Poulenc Rorer, Francija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE03	99-0616	Rp
<b>Profenid 100 mg</b> , Coated tablets 100 mg	Ketoprofenum	Laboratoire Aventis, Francija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE03	99-0613	Rp
<b>Profenid 100 mg</b> , Suppositories 100 mg	Ketoprofenum	Laboratoire Aventis, Francija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE03	99-0615	Rp
<b>Profenid 50 mg</b> , Capsulae 50 mg	Ketoprofenum	Laboratoire Aventis, Francija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AE03	99-0614	Rp
<b>Psihotonikums</b> , Tinctura	Radices Araliae	A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija	tonizējošs līdzeklis	A13A	99-0676	Bezrecepšu
<b>Pulmicort Turbuhaler, 400 µg/dose</b> , Powder inhaler 400 µg/ dose	Budesonidum	AstraZeneca AB, Zviedrija	glikokortikoīds, pretastmas līdzeklis	R03BA02	97-0647	Rp
<b>Quintasolum pro infusionibus</b> , Solutio pro infusionibus	Natrii chloridum, Kalii chloridum, Magnesii chloridum, Calcii chloridum, Natrii acetat Retinoli acetat	PAS Grindeks, Latvija	šķīdums infūzijām, plazmas aizstājējs	B05CB10	93-0516	Rp
<b>Retinoli acetat</b> , Solutio oleosa 3,44 %	Vit. A, Vit. B1, Vit. B2, etc.	Vitamini, Umaņas R/A, Ukraina	vitamīnu preparāts	A11CA01	97-0367	Bezrecepšu
<b>Revitum</b> , Dragee	Vit. A, Vit. B1, Vit. B2, etc.	A/S "Ufavita", Krievija	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0087	Bezrecepšu
<b>Revitum</b> , Dragee	Vit. A, Vit. B1, Vit. B2, etc.	Vitamini, Umaņas R/A, Ukraina	polivitamīnu preparāts	A11AB	99-0743	Bezrecepšu
<b>Rheomacrodex 10 % cum natrii chloridum</b> , Solutio pro i.v. injectionibus 100 mg/ ml	Dextranum, Natrii chloridum	Isanta JSC, Lietuva, Islande, Zviedrija	plazmas aizstājējs	B05AA05	00-0072	Rp
<b>Rhinocort Aqua 32 mg/ dose</b> , Metered dose nasal spray 32 mg/ dose	Budesonidum	AstraZeneca AB, Zviedrija	antialerģisks pretiesnu līdzeklis	R01AD05	99-0927	Rp
<b>Robafen</b> , Syrup	Guaifenesinum	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	atkrēpošanas līdzeklis	R05CA03	95-0327	Bezrecepšu
<b>Rovenal 100</b> , Coated tablets 100 mg	Roxithromycinum	Lečiva a.s., Čehija	antibiotisks līdzeklis	J01FA06	01-0455	Rp
<b>Saccharinum</b> , Substantia	Saccharinum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	sintētiskais saldinātājs	V06AA	98-0351	Bezrecepšu
<b>Sirupus ex fructus Rosae</b> , Sirupus 4 mg/ ml	Fructus Rosae	A/S "Ufavita", Krievija	vitamīnu preparāts	A11	00-0056	Bezrecepšu
<b>Solutio Ergocalciferoli (Vit.D2)</b> <b>oleosa 0,125 %</b>	Ergocalciferolum	Vitamini, Umaņas R/A, Ukraina	vitamīnu preparāts	A11CC01	95-0401	Rp
<b>Solutio Ringeri lactatis pro infusionibus</b> , Solutio pro infusionibus	Natrii chloridum, Kalii chloridum, Calcii chloridum, Natrii lactat	PAS Grindeks, Latvija	plazmas aizstājējs	B05BA10	94-0197	Rp
<b>Tachocomb H</b> , Sterile collagen dry foam	Fibrinogenum humanum, Thrombinum humanum, Aprotininum, Collagenum	Nycomed Austria GmbH, Austrija	hemostātisks līdzeklis	B02BC	00-1172	Rp
<b>Thiopentalum-natrium</b>	Thiopentalum natricum	SIA "MedPro Inc.", Latvija	vispārējās anestēzijas līdzeklis	N01AF03	98-0253	Rp
<b>Thyrozol 20 mg</b> , Coated tablets 20 mg	Thiamazolum	Merck KgaA, Vācija	tireostatisks līdzeklis	H03BB02	99-0680	Rp
<b>Toclase</b> , Coated tablets 50 mg	Pentoxiverini citras	UCB Pharma Oy, Somija	pretklepus līdzeklis	R05DB05	99-0664	Rp
<b>Totelle 1 mg/0,125 mg</b> , Coated tablets 1 mg/0,125 mg	Estradiolum, Trimegestonum	Wyeth Lederle Pharma GmbH, Austrija	hormonu preparāts	G03FA16	04-0300	Rp
<b>Tritanrix HB *</b> , Suspension for injection	Diphtheria toxoid, Inactivated Bordetella pertussis strain, Hepatitis B surface Antigen recomb. (S protein)	SmithKline Beecham Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta vakcīna pret bakteriālām un vīrusu infekcijām	J07CA05	97-0194	Rp
<b>Twinrix Adult*</b> , Suspension for injection in syringe 1 ml	Antigenum hepatitis A inactivatam, Antigenum hepatitidis B	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta hepatīta A un hepatīta B vakcīna	J07BC20	99-0655	Rp
<b>Twinrix Junior*</b> , Suspension for injection in syringe 0,5 ml	Antigenum hepatitis A inactivatam, Antigenum hepatitidis B	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	kombinēta hepatīta A un hepatīta B vakcīna	J07BC20	99-0654	Rp
<b>Undevitum</b> , Dragee	A/S "Ufavita", Krievija	A/S "Ufavita", Krievija	polivitamīnu preparāts	A11AB	00-0053	Bezrecepšu

<b>Undevitum</b> , Dragee		Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina	polivitamīnu preparāts	A11AB	99-0744	Bezrecepšu
<b>Upsamox 250 mg</b> , Capsulae 250 mg	Amoxicillinum trihydricum	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0438	Rp
<b>Upsamox 500 mg</b> , Capsulae 500 mg	Amoxicillinum trihydricum	Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0439	Rp
<b>Vincristin Liquid - Richter 1 mg/ ml</b> , Solution for injection 1 mg/ ml	Vincristini sulfas	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	onkoloģisks līdzeklis	L01CA02	96-0638	Rp II (onkologs)
<b>Vioxx Forte</b> , Tablets 50 mg	Rofecoxibum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AH02	02-0140	Rp
<b>Vioxx</b> , Oral suspension 12,5 mg/ 5 ml	Rofecoxibum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AH	99-0962	Rp
<b>Vioxx</b> , Oral suspension 25 mg/ 5 ml	Rofecoxibum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AH	99-0963	Rp
<b>Vioxx</b> , Tablets 12,5 mg	Rofecoxibum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AH	99-0964	Rp
<b>Vioxx</b> , Tablets 25 mg	Rofecoxibum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis	M01AH	99-0965	Rp
<b>Viramune 200 mg tablets *</b> , Tablets 200 mg	Nevirapinum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	pretvīrusu līdzeklis	J05AG01	02-0308	Rp
<b>Viramune 50 mg/ 5 ml *</b> , Oral suspension 50 mg/ 5 ml	Nevirapinum	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	pretvīrusu līdzeklis	J05AG01	02-0307	Rp
<b>Xatral SR</b> , Sustained release tablets 5 mg	Alfuzosini hydrochloridum	Lab. Synthelabo/ Synthelabo Group, Francija	uroloģisks, prostatotera- peitiskais līdzeklis	G04CA01	99-0701	Rp
<b>Xatral</b> , Coated tablets 2,5 mg	Alfuzosini hydrochloridum	Lab. Synthelabo/ Synthelabo Group, Francija	uroloģisks, prostatotera- peitiskais līdzeklis	G04CA01	99-0700	Rp
<b>Zeffix oral solution *</b> , Oral solution 5 mg/ ml	Lamivudinum	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AF05	99-0879	Rp
<b>Zeffix tablets *</b> , Coated tablets 100 mg	Lamivudinum	GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	J05AF05	99-0878	Rp
<b>Zocor</b> , Coated tablets 40 mg	Simvastatinum	Merck Sharp & Dohme Idea Inc., Sveice	hipolipidēmisks līdzeklis	C10AA01	98-0815	Rp

\* Reģistrēts centralizēti

## Apturēta reģistrācijas apliecības darbība

<b>All Purpose Multivitamin &amp; Multimineral "Your Life"</b> , Tablets	Leiner Health Products, Inc., ASV	01-0409	Bez-recepšu
<b>AntiFlu</b> , Effervescent granulate	Sagmel, Inc., ASV	99-1010	Bez-recepšu
<b>Aspir Low</b> , Enteric-coated tablets 81 mg	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	94-0205	Bez-recepšu
<b>Cardio Complex "Your Life"</b> , Capsulae	Leiner Health Products, Inc., ASV	00-0389	Bez-recepšu
<b>Cold Symptoms Relief</b> , Coated tablets	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	94-0302	Bez-recepšu
<b>Driminate</b> , Tablets 50 mg	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	95-0039	Bez-recepšu
<b>Dryphen</b> , Coated tablets	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	95-0040	Bez-recepšu
<b>Eye Care Complex "Your Life"</b> , Tablets	Leiner Health Products, Inc., ASV	00-0728	Bez-recepšu
<b>Jungle with Minerals</b> , Chewable tablets	Sagmel, Inc., ASV	00-0852	Bez-recepšu
<b>Jungle</b> , Chewable tablets	Sagmel, Inc., ASV	02-0177	Bez-recepšu
<b>Major Brand Quality Tri-Buffered Aspirin</b> , Tablets 325 mg	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	94-0207	Bez-recepšu
<b>Major Quality Aspirin Analgesic Tablets</b> , Tablets 325 mg	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	94-0206	Bez-recepšu
<b>Memory Supporter "Your Life"</b> , Tablets	Leiner Health Products, Inc., ASV	00-0597	Bez-recepšu
<b>Men's Daily Pak "Your Life"</b> , Coated tablets	Leiner Health Products, Inc., ASV	01-0456	Bez-recepšu
<b>Natural Vitamin C with Echinacea "Your Life"</b> , Coated tablets 500 mg	Leiner Health Products, Inc., ASV	01-0410	Bez-recepšu
<b>Nazol</b> , Nasal spray 0,05 %	Sagmel, Inc., ASV	99-1011	Bez-recepšu
<b>Orasept</b> , Spray	Sagmel, Inc., ASV	01-0078	Bez-recepšu
<b>Relief</b> , Suppositories	Sagmel, Inc., ASV	00-0153	Bez-recepšu
<b>Sleep Tabs</b> , Tablets 25 mg	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	95-0269	Bez-recepšu
<b>Sore Throat Spray</b> , Oral spray 1,4 %	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	96-0069	Bez-recepšu
<b>Super Multi-Vitamin with Herbs "Your Life"</b> , Coated tablets	Leiner Health Products, Inc., ASV	01-0376	Bez-recepšu
<b>Tri-V Plus</b> , Film-coated tablets	Sagmel, Inc., ASV	00-1265	Bez-recepšu
<b>Twice-A-Day 12 Hour Nasal Spray</b> , Spray	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	95-0080	Bez-recepšu
<b>Women's Daily Pak "Your Life"</b> , 2 tablets and 2 capsules	Leiner Health Production, Inc., ASV	01-0457	Bez-recepšu

### Aicinām sūtīt jautājumus un ieteikumus

Vija Berlande, Zāļu valsts aģentūra, Jersikas ielā 15, Rīga, LV-1003, tālrunis 7078422, fakss 7078428  
elektroniskā pasta adrese: [Vija.Berlande@vza.gov.lv](mailto:Vija.Berlande@vza.gov.lv)

**Kārtējo Cito!** numuru var saņemt Medikamentu informācijas centrā (MIC), Zāļu valsts aģentūrā (ZVA), rajonu slimokasēs, profesionālajās asociācijās, Latvijas Ārstu biedrībā (LĀB)

Zāļu valsts aģentūras (direktors J. Ozoliņš) izdevums sadarbībā ar Medikamentu informācijas centru (direktore I. Rubene).

Reģistrēts Latvijas Republikas Tieslietu ministrijas Uzņēmumu reģistrā. Reģistrācijas apliecība: M000004.

**Redakcijas kolēģija:** Vija Berlande (galv. redaktore), Dr. Zane Neikena (redaktore), Dr. Inguna Adoviča, Dr. hab. med. Jānis Baltkājs, Dr. Ināra Rubene, Dr. Inese Studere.

Literārais redaktors Jānis Loja. Datorsalicējs Uģis Desmitnieks.

Tirāža 3000. Iznāk reizi divos mēnešos.

**Bezmaksas izdevums.**

**Redakcijas adrese:** Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, Rīga. E-pasts: [Vija.Berlande@vza.gov.lv](mailto:Vija.Berlande@vza.gov.lv)

Izdevums ir ISDB biedrs no 1995. gada

Lasiet arī internetā [www.vza.gov.lv](http://www.vza.gov.lv) un [www.farmacija-mic.lv](http://www.farmacija-mic.lv)

