

Saturs

| | |
|---|----|
| Vēlreiz par medikamentozu terapiju. H. Čerņevskis | 1 |
| ZVA informē | |
| Jauni dati par HAT un vēža risku. D. Melka | 3 |
| EMA informē | |
| EMA Zinātniskā komiteja pabeigusi koksību vērtēšanu | 3 |
| Izmaiņas Latvijas Republikas Zāļu reģistrā | |
| Zāļu reģistrā iekļautās zāles | 4 |
| Pārreģistrētās zāles | 6 |
| Izmaiņas Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās | 9 |
| No Zāļu reģistra izslēgtās zāles | 10 |
| Izmaiņas zāļu izplatīšanas nosacījumos | 12 |
| Zāļu nosaukuma maiņa | 12 |
| Atjaunota reģistrācijas apliecības darbība | 12 |

Content

- ◆ Again on the drug therapy. H.Čerņevskis
- ◆ **SAM informs**
New data on HRT and cancer risks. D.Melka
- ◆ **EMA informs**
EMA Scientific Committee has finalised the review of coxibs
- ◆ **Changes within the Drug Register**
New products
Re-authorised products
Changes within SPCs and PILs
Changes within the conditions of drug distribution
Changes within trade names
Withdrawn products
Renewed validity of the marketing authorisations

*“Visas labas pamācības jau ir uzrakstītas.
Mums atliek tikai tās papildināt”.*

B.Paskāls

Vēlreiz par medikamentozu terapiju

Harijs Čerņevskis,

Rīgas Stradiņa universitātes Iekšējīgo slimību katedras
asociētais profesors,
Zāļu valsts aģentūras Zāļu blakusparādību uzraudzības
ekspertu padomes loceklis



Ļoti bieži, pacientiem ordinējot medikamentozu terapiju, netiek ņemtas vērā zāļu izdales iespējas no organisma.

Atceros gadījumu, kad apmēram 75 gadus vecai pacientei ar hronisku nieru slimību un jau manifestētiem nieru funkcijas traucējumiem, kuriem līdztekus konstatēta arteriāla hipertensija, adipozitāte, žultsakmeņu slimība, mugurkaulāja un lielo locītavu deģeneratīvi distrofiskas pārmaiņas, sirds mazspēja, galvas smadzeņu asinsvadu ateroskleroze, perifērisko artēriju aterosklerotiskas pārmaiņas ar apakšējo ekstremitāšu apasiņošanas traucējumiem, redzes pasliktināšanos un vēl citām kaitēm, tika nozīmēta medikamentozā terapija. Pacientei jau bija izveidojusies spilgti izteikta sirds mazspēja ar kardiālu aknu cirozi un ascītu un nieru mazspēja ar tendenci uz oligūriju. Paciente bija konsultējusies pie vairākiem speciālistiem, no kuriem katrs neatkarīgi no pārējiem ordinēja terapiju, kas atbilda viņa nozarē konstatēto veselības traucējumu ārstēšanai. Tādējādi, "apstaigājot" visus speciālistus, kopējais medikamentu skaits, kas pacientei bija dienā jāsaņem, sasniedza – 14!! Daži medikamenti bija jālieto pat vairākas reizes dienā.

Šādos gadījumos medikamentu izvēlē vadošo lomu vajadzētu saglabāt ģimenes ārstam, kurš redz pacientu kopumā un katrā ziņā izvēlēsies konkrētā situācijā visvairādzīgākos preparātus. Pretējā gadījumā minētai pacientei, vienlaikus lietojot līdz 14 preparātiem dienā, jārēķinās

ar dažādu medikamentu mijiedarbību. Bet pats galvenais jautājums – kā šie preparāti izdalīsies no organisma?

Minēto gadījumu vajadzētu atšķirt no pārlietu lielas medikamentu lietošanas, ko pacienti veic uz savu roku, ne vienmēr par to informējot savu ģimenes ārstu. Profesors I. Lazovskis rakstā "Zāles – par vai pret?" (1988) raksta: "Milzīgais zāļu piedāvājums daudz pacientos rada vēlmi dabūt aizvien labākus līdzekļus un lietot aizvien vairāk zāļu, lai novērstu jebkurus traucējumus organismā. Šo parādību sauc par farmakofiliju vai pārmērīgu mīlestību pret zālēm".

Abos gadījumos - gan pacienta paša izvēlēta, gan ārsta ordinēta, medikamentu lietošana ir cieši jāsaista ar medikamentu izvadišanas iespēju no organisma.

Jebkurš organismā ievadīts medikaments tiek ķīmiski pārveidots (biotransformēts) un izvadīts (ekskretēts) no organisma. Dažas vielas var izdalīties no organisma arī nemainītā veidā.

Viens no galveniem orgāniem, kas piedalās medikamentu izvadišanā, ir aknas. Tur medikamentu pārveidošanās notiek ļoti sarežģītā veidā. To ievērojami ietekmē katra konkrētā pacienta aknu funkcionālais stāvoklis.

Viena no būtiskākām sistēmām, kas nodrošina medikamentu biotransformāciju un sagatavo to ekskrecijai, ir citohroma P 450 enzīmu (CYP) sistēma. Šobrīd jau zināmi vairāki desmiti citohroma P 450 izoformu, taču zāļu metabolismā piedalās mazāk: CYP 1A2, CYP 2C9, CYP 2C19, CYP 2D6, CYP 3A4. Minēto sistēmu normāla funkcionēšana nodrošina adekvātu medikamentu metabolismu. Taču vairāku preparātu vienlaicīga lietošana var veicināt medikamentu mijiedarbības pastiprināšanos. Aknās noritošā biotransformācija ir saistīta vai nu ar vielas metabolisku transformāciju (oksidēšanās, reducēšanās, hidrolīze), vai ar konjugāciju (metilēšanās, acetilēšanās, saistība ar aminoskābēm, glikuronskābi, glutationu u.c.).

Gandrīz visi medikamentozie līdzekļi biotransformācijas produktu veidā vai arī nepārveidoti tiek izvadīti no organisma. Galvenais veids ir izdalīšanās caur nierēm ar urīnu, retāk - caur aknām žults sastāvā, bet vēl retāk - ar sviedriem, siekalām, izelpojamo gaisu, mātes pienu.

Jebkuras vielas izvadišanu no organisma nosaka t.s. klīrenss (angļu *clearance* – attīrīšana), kas var būt gan renāls, gan arī ekstrarenāls (galvenokārt hepatisks). Šo raksturlielumu izsaka mililitros asins tilpuma, kāds laika vienībā (min) atbrīvojas no konkrētās vielas daudzuma, kas tiek izvadīta no organisma.

Kā nefrologs nedaudz sīkāk pievērsīsos vielu izvadišanai caur nierēm.

Medikamenti no organisma caur nierēm var tikt izvadīti gan glomerulārās filtrācijas, gan tubulārās ekskrecijas/reabsorbcijas, gan brīvas difūzijas veidā.

Biežākās problēmas vielu renālas eliminācijas gadījumā var radīt šādi iemesli:

- 1) pirms medikamentozas terapijas ordinēšanas netiek vērtētas nieru funkcijas;
- 2) netiek vērtēts, kā medikaments izdalīsies no organisma;
- 3) terapijas laikā netiek pienācīgi izvērtēts terapeitiskais efekts un blakņu veidošanās.

Pirms medikamentozas terapijas ļoti svarīgi ir noteikt nieru funkcionālo stāvokli.

Viens no galvenajiem nieru funkcionāliem raksturlielumiem ir glomerulārās filtrācijas ātrums (GFĀ). Kreatinīna klīrensa noteikšanai mūsdienās lieto vienkāršotas matemātiskas metodes, kas atspoguļo glomerulārās filtrācijas ātrumu.

Klīniskā praksē, it īpaši Eiropā, plašu popularitāti ieguvusi Kokrofta-Golta formula (Cockcroft D.W., Gault M.H., 1976), pēc kuras kreatinīna klīrenss (ml/min) ir:

$$\text{vīrietim: } \frac{(140 - \text{vecums}) \times \text{masa (kg)}}{S_{Cr} \times 72}$$

$$\text{sievietei: } \frac{(140 - \text{vecums}) \times \text{masa (kg)}}{S_{Cr} \times 72} \times 0,85$$

kur vecums tiek izteikts gados,

ķermeņa masa – kilogramos,

S_{Cr} – kreatinīna koncentrācija mg/dl (mg%).

Ja tiek lietotas citas mērvienības, var izmantot šādas sakarības:

- lai pārvērstu seruma kreatinīnu no $\mu\text{kmol/l}$ uz mg/dl – skaitliski jāpāreizina ar 0,0113;

- lai pārvērstu seruma kreatinīnu no mg/dl uz $\mu\text{kmol/l}$ – skaitliski jāpāreizina ar 88,4.

Var izmantot arī formulu, kas ir piemērs glomerulārās filtrācijas ātruma noteikšanai sievietei, ja seruma kreatinīns ir izteikts $\mu\text{kmol/l}$:

$$\frac{(140 - \text{vecums}) \times \text{masa (kg)}}{S_{Cr} \times 0,810} \times 0,85$$

Vīriešiem formula ir līdzīga, tikai bez koeficienta 0,85.

Kopš 2002. gada tiek lietota nieru slimību klasifikācija, kuras pamatā ir slimību iedalījums piecās stadijās pēc GFĀ. Farmakoloģijas grāmatās lieto nedaudz atšķirīgus nieru funkciju traucējumu apzīmējumus nekā tas pieņemts klīniskā rakstura literatūrā par nefroloģiju.

Farmakoloģiskos izdevumos nieru funkciju traucējumus iedala viegli ierobežoti (GFĀ > 50 ml/min), vidēji smagi (GFĀ > 20 līdz < 50 ml/min) un smagi (GFĀ < 20 ml/min) (D.J.S. Carmichael "Handling of drugs in kidney disease" Oxford Textbook of Nephrology, 2005). Dozējot medikamentu, vajadzētu ievērot šos GFĀ lielumus. Parasti zāļu aprakstā tiek norādīta devas korekcijas nepieciešamība atbilstoši nieru funkcionālam stāvoklim.

Protams, zināma loma varētu būt arī nieru apasiņošanai. Akūtas vai hroniskas nieru mazspējas uzliesmojuma gadījumā medikamentu klīrenss var ievērojami mazināties. To var veicināt arī hipovolēmija.

Smagas infekcijas gadījumā (piemēram, pielonefrīts) hipovolēmija var būt medikamenta klīrensa mazināšanās cēlonis, ko veicina organisma dehidratācija vai sāļu zudums.

Tā piemēram, GFĀ var mazināt nesteroidālie pretiekaisuma līdzekļi, kas ietekmē prostaglandīnu efektus.

Angiotensīnu konvertējoša enzīma inhibitori un angiotensīna receptoru blokatori var mazināt GFĀ, pazemināt glomerulu eferentās arteriolas tonusu, kas var būt īpaši nepatīkami organisma dehidratācijas vai renovaskulāras arteriālas hipertensijas gadījumā.

Tāpēc nieru funkcionālā stāvokļa noteikšanai ir ļoti būtiska nozīme.

Analizējot raksta sākumā aprakstīto klīnisko gadījumu, būtu jāņem vērā, ka minētai pacientei ir

- aknu funkciju traucējumi, (ciroze, ascīts),
- sirds mazspēja – samazināta asins pieplūde aknām un nierēm,
- nieru funkciju traucējumi (nieru mazspēja).

Tie visi ir riska faktori, kas var traucēt normālu medikamenta elimināciju no organisma, radot toksiskumu un blaknes. Nevajadzētu aizmirst, ka pielietoto medikamentu daudzums attiecīgi palielina arī iespējamo blakņu veidošanās risku.

Šobrīd Latvijā ienāk daudz relatīvi jaunu preparātu, par kuru lietošanu vēl nav ilgu gadu klīniskas pieredzes. Atcerēsimies, ka ne visas iespējamās medikamentu blaknes izpaužas tūlīt pēc preparāta ieviešanas klīniskā praksē.

Tādēļ ZVA Zāļu blakusparādību monitoringa nodaļa ļoti vēlas no Jums, kolēģi, saņemt ziņojumus par blakusparādībām, ko esat novērojuši savā ikdienas praksē. Ziņojuma veidlapa ievietota ikvienā "Cito!" numurā. Šādi ziņojumi ļaus izvērtēt konkrētu preparātu lietošanas drošību un panākt klīniski visefektīvāko ārstēšanas taktiku. Vēlreiz atgādinu, ka iesniegtie dati netiks izmantoti ārstēšanas metodes vai iespējamo taktikas kļūdu vērtēšanai.

Lai mazinātu zāļu blakņu iespēju, parakstot zāles, ņemsim vērā arī medikamenta vai tā metabolisma produktu izdalīšanos no organisma.

Jauni dati par HAT un vēža risku

2005. gada 30. aprīlī zinātniski medicīniskajā žurnālā “*The Lancet*” tika publicēta informācija par jauniem “Miljons sieviešu pētījuma” (MSP) analīzes datiem. MSP, kas ilga no 1996. līdz 2001. gadam, tika iekļauts apmēram 800 000 sieviešu pēcmenopauzes periodā ar saglabātu dzemdi. Šīs sievietes nebija slimojušas ar endometrija vēzi un lietoja hormonu aizstājterapiju (HAT). Pētījumā 3 – 4 gadu laikā tika diagnosticēti 1320 endometrija vēža gadījumi.

Jaunie pētījuma dati atkārtoti apliecina, ka sievietēm, kas lieto estrogēnu monoterapiju (salīdzinot ar HAT nelietotājām), ir palielināts endometrija vēža risks. Pētījuma analīze pierāda, ka minēto risku iespējams efektīvi mazināt, estrogēnu preparātam pievienojot progestīnu – lietojot kombinētu HAT (estrogēns + progestīns).

Pētījuma analīze sniedz jaunu būtisku informāciju par palielinātu endometrija vēža risku tibolona lietošanas gadījumā (RR = 1,79; 1,43 – 2,25), salīdzinot ar tām sievietēm, kas HAT vispār nesaņem. Dati liecina, ka minētais risks atkarīgs no zāļu lietošanas ilguma: ordinējot tibolonu ne ilgāk par trim gadiem, endometrija vēža risks būtiski nepalielinās (RR = 1,15; 0,79 – 1,69). Bet, lietojot tibolonu ilgāk par trim gadiem, novēro endometrija vēža riska palielināšanos (RR = 2,03; 1,51 – 2,72).

Iepriekšējie pētījumu analīzes dati [“Cito!” 2004-1(7)] liecināja, ka

kombinēta HAT saistīta ar lielāku krūts vēža risku nekā estrogēnu monoterapija vai tibolona lietošana (salīdzinot ar HAT nelietotājām). Turklāt krūts vēzis sievietēm tiek novērots apmēram 10 reīzu biežāk nekā endometrija vēzis. Tādēļ apvienotais absolūtais krūts un endometrija vēža risks kombinētas HAT gadījumā ir lielāks, nekā lietojot cita veida HAT.

Jaunie MSP izvērtēšanas dati par HAT ietekmi uz endometrija vēža risku neliecina par HAT lietošanas ieguvuma/riska pārmaiņām īslaicīgas hormonu aizstājterapijas gadījumā.

Tomēr tie vedina atkārtoti brīdināt par nepieciešamību katrai pacientei individuāli apsvērt visus ieguvuma un riska faktorus, HAT ordinējot ilgstoši.

Latvijā ir reģistrēts tibolona saturošs preparāts Liviāls 2,5 mg. Ražotājsabiedrība “Organon” ir iesniegusi ZVA izmaiņu pieteikumu tibolona Zāļu aprakstam, lai to papildinātu ar informāciju par jauniem izpētes datiem.

Dace Melka,

Zāļu valsts aģentūras Zāļu blakusparādību uzraudzības ekspertu padomes locekle

EMEA Zinātniskā komiteja pabeigusi koksību vērtēšanu

Koksību grupas preparātu vērtēšana ES tika sākta 2004. gada oktobrī (EMEA paziņojums 2004. gada 22. oktobrī <http://www.emea.eu.int/pdfs/human/press/pr/11790804en.pdf>).

Šā gada 27. jūnijā EMEA informēja sabiedrību par minētās vērtēšanas pabeigšanu.

Vērtēšanā tika iekļauti šādi koksību grupas preparāti: celekoksibs, etorikoksibs, lumirakoksibs, parekoksibs un valdekoksibs.

Balstoties uz vērtēšanā gūtiem datiem, EMEA Zinātniskā komiteja (ZK) atzina:

- *Bextra* (valdekoksibs) lietošanas gadījumā būtisku un potenciāli dzīvībai bīstamu ādas reakciju papildu risks neatsver paredzamo ieguvumu, ko varētu sniegt minēto zāļu lietošana. Tādēļ centralizēti reģistrētu zāļu *Bextra* izplatīšana tika apturēta. Pēc EMEA aicinājuma ražotājsabiedrība *Pfizer* 2005. gada aprīlī brīvprātīgi piekrita pārtraukt *Bextra* izplatīšanu ES.

Bextra reģistrācijas apliecības darbība būs apturēta vienu gadu. Šai laikā ražotājsabiedrībai *Pfizer* ir dota iespēja sniegt papildinformāciju par *Bextra* lietošanas drošību, iekams EMEA ZK spriedīs par tās darbības atjaunošanu.

- dati par pārējo koksību (celekoksibs, etorikoksibs, lumirakoksibs, parekoksibs) lietošanas drošību liecina par palielinātu trombotisku kardiovaskulāru blakņu - miokarda infarkta un insulta risku. Kardiovaskulāru blakņu risks atkarīgs no koksību devas lieluma un lietošanas ilguma.

Novērots, ka visu koksību lietošana var radīt būtiskas ādas reakcijas. Tomēr salīdzinājumā ar citiem minētās grupas preparātiem, *Bextra* lietošanas gadījumā ziņojumu skaits par būtiskām ādas reakcijām ir lielāks.

Beidzot vērtēšanu, EMEA ZK ieteica ieviest šādas kontrindikācijas un brīdinājumus:

- koksibus nedrīkst ordinēt pacientiem ar jau diagnosticētu sirds ishēmisku slimību, cerebrovaskulāru slimību (insultu) un pacientiem ar perifērisku artēriju slimību;

- ordinējot koksibus, pastiprināti ievērot piesardzību pacientiem ar sirds slimības riska faktoriem: hipertensiju, hiperlipidēmiju (paaugstinātu holesterīna līmeni), diabētu un smēķēšanu;

- ordinēt mazāko efektīvo koksību devu iespējami īsāku laiku;

- visu koksību lietošanas gadījumā iespējamas hipersensitivitātes un, kaut arī retas, tomēr būtiskas ādas reakcijas, kas dažkārt var radīt pat letālu iznākumu. Minētās reakcijas visbiežāk rodas pirmajos zāļu lietošanas mēnešos. Lielāks to risks ir tais gadījumos, kad pacientam anamnēzē jau ir medikamentoza alerģija.

ZK secināja, ka, ievērojot minētos nosacījumus, koksību grupas preparātu lietošanas ieguvuma un riska attiecība konkrētām pacientu grupām ir pozitīva.

ZK uzsvēra, ka līdztekus jau notiekošiem pētījumiem ražotājsabiedrībām (*Merck Sharp & Dohme*, *Novartis* un *Pfizer*) pastāvīgi un rūpīgi jāuzrauga un jāvērtē koksību kardiovaskulārā drošība un būtisku ādas reakciju risks.

Atzinums tiks nosūtīts apstiprināšanai Eiropas Komisijā.

Koksibi (selektīvie COX II inhibitori) pieder pie plašākas medikamentu grupas – nesteroidāliem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL).

Pašlaik nav skaidrs, vai atrades, kas tika gūtas, vērtējot koksibus (selektīvos COX II inhibitorus), attiecināmas arī uz pārējiem NPL.

Šobrīd pēc Eiropas Komisijas lūguma EMEA ZK vērtē arī visu pārējo NPL kardiovaskulāro traucējumu risku.

Latvijā izplatīto zāļu *Celebrix* (nacionāli reģistrētas zāles) un *Dynastat* (centralizēti reģistrētas zāles) dokumentācijā minētie brīdinājumi un kontrindikācijas jau ieviestas.

Vēres

European Medicines Agency concludes action on COX-2 inhibitors London, 27 June 2005 Doc.Ref.EMEA/207766/2005, <http://www.emea.eu.int>

Izmaiņas Latvijas Republikas Zāļu reģistrā

Saskaņā ar Zāļu valsts aģentūras 07.06.2005. rīkojumu Nr.2 – 20/5 un 20.07.2005. rīkojumu Nr.2 – 20/6

Zāļu reģistrā iekļautās zāles

| Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums | Starptautiskais nosaukums | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Farmakoterapeitiskā grupa | ATĶ kods | Reģistrācijas Nr. | Izplatīšana |
|--|--|---|---|----------|---|----------------------------|
| Adrenaline 1 mg/ ml, Solution for injection | Epinephrini bitartras | DEMO S.A. Pharmaceutical Industry, Grieķija | adrenomimētisks līdzeklis | C01CA24 | 05-0201 | Rp |
| Ambroxol hydrochloride 30 mg, tablets | Ambroxol hydrochloride | SIA "Briz", Latvija | mukolītisks līdzeklis | R05CB06 | 05-0159 | Bezrecepšu |
| Aminalonum Forte 500 mg, tabulettae | Acidum aminobutyricum | Stirolbiofarm Baltikum SIA, Latvija | nootrops līdzeklis | N06BX | 05-0161 | Bezrecepšu |
| Amlodipine-Teva 5 mg;10 mg, Tablets | Amlodipini maleas | SIA Elvim, Latvija | kalcija kanālu blokators | C08CA01 | 05-0202 05-0203 | Rp Rp |
| Amoksiklav Quicktab 1000 mg tabletes, Dispersible tablets; | Acidum clavulanicum, Amoxicillinum | Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija | antibiotisks līdzeklis | J01CR02 | 05-0171 | Rp |
| Amoksiklav Quicktab 625 mg tabletes, Dispersible tablets; | Acidum clavulanicum, Amoxycillinum | Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija | antibiotisks līdzeklis | J01CR02 | 05-0170 | Rp |
| Amoksiklav Quicktab 625 mg tabletes, Dispersible tablets; | Acidum clavulanicum, Amoxycillinum | Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija | antibiotisks līdzeklis | J01CR02 | 05-0170 | Rp |
| Atoris 40 mg film-coated tablets | Atorvastatinum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | hipolipidēmisks līdzeklis | C10AA05 | 05-0169 | Rp |
| Batrafen S 10 mg/g°, Shampoo | Ciclopiroxum | Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija | pretsēnišu līdzeklis | D01AE14 | 05-0252 | Rp |
| Bio-Bilobil 60 mg, Film-coated tablets | Extractum Ginkgo bilobae | Pharma Nord ApS, Dānija | centrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis | N06BX19 | 05-0200 | Bezrecepšu |
| Bisoprolol-Teva 10 mg;5 mg, film-coated tablets | Bisoprololi fumaras | SIA Elvim, Latvija | bēta adrenoblokators | C07AB07 | 05-0206 05-0207 | Rp Rp |
| Carvedigamma 6,25 mg; 12,5 mg; 25 mg°, Film-coated tablets | Carvedilolum | Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija | alfa un bēta adrenoblokators | C07AG02 | 05-0192 05-0193 05-0194 | Rp Rp Rp |
| Carvedilol Genericon 3,125 mg; 6,25 mg;12,5 mg; 25 mg°, Film-coated tablets | Carvedilolum | Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija | alfa un bēta adrenoblokators | C07AG02 | 05-0187 05-0188 05-0189 05-0190 | Rp Rp Rp Rp |
| Chloe 35 micrograms/2 mg film-coated tablets°, Film-coated tablets 0,035 mg/2 mg | Cyproteroni acetat, Ethinylestradiolum | Zentiva a.s., Čehija | antiandrogēns līdzeklis, estrogēns līdzeklis | G03HB01 | 05-0245 | Rp |
| Climara 25°, Transdermal patch | Estradiolum | Schering AG, Vācija | hormonaizstājerapijas līdzeklis | G03CA03 | 05-0195 | Rp |
| Convulex 100 mg/ml, solution for injection | Natrii valproas | Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H., Austrija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AG01 | 05-0261 | Rp |
| Copaxone 20 mg°, powder and solvent for solution for injection | Glatirameri acetat | Teva Pharmaceuticals Limited, Lielbritānija | imūnmodulators | L03AX13 | 05-0271 | Rp |
| Doloproct rectal cream°, Rectal cream | Fluocortoloni pivalas, Lidocaini hydrochloridum | Intendis GmbH, Vācija | kortikosteroīds | C05AX03 | 05-0259 | Rp |
| Doloproct suppositories°, Suppositories | Fluocortoloni pivalas, Lidocaini hydrochloridum | Intendis GmbH, Vācija | kortikosteroīds | C05AX03 | 05-0258 | Rp |
| Eligard 7,5 mg; 22,5 mg°, Powder and solvent for solution for injection | Leuprorelinum | Yamanouchi Europe B.V., Nīderlande | onkoloģisks līdzeklis | L02AE02 | 05-0198 05-0199 | Rp Rp |
| Esprital 15 mg;30 mg; 45 mg°, Film-coated tablets | Mirtazapinum | Zentiva a.s., Čehija | antidepresants | N05AX11 | 05-0175 05-0176 05-0177 | Rp Rp Rp |
| Flazole 0,5 % intravenous infusion, Intravenous injection 500 mg/ 100 ml | Metronidazolium | SIA Unifarma, Latvija | pretmikrobu līdzeklis | J01XD01 | 05-0168 | Rp |
| Fluarix 2004/2005 suspension for injection in a pre-filled syringe°, Suspension for injection in a pre-filled syringe 0,5 ml | Vaccinum influenzae inactivatum | GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija | vakcīna pret gripu | J07BB01 | 05-0197 | Rp |
| Furosemid 20 mg/2 ml, solution for injection | Furosemidum | SIA "Briz", Latvija | diurētisks līdzeklis | C03CA01 | 05-0219 | Rp |
| Gerolamic 5 mg;25 mg;50 mg; 100 mg;200 mg Dispersible tablets | Lamotriginum | Sirova Rīga AS, Latvija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0212 05-0213 05-0214 05-0215 05-0216 | Rp Rp Rp Rp Rp |
| Geksikon vaginālie supozitoriji, Vaginal suppositories | Chlorhexidini digluconas | "Nižfarm-Baltija" pārstāvniecība, Latvija | ginekoloģisks antiseptisks līdzeklis | G01AX | 05-0160 | Bezrecepšu |
| Glumet XR, Extended release tablets 500 mg | Metformini hydrochloridum | SIA Unifarma, Latvija | pret diabēta līdzeklis | A10BA02 | 05-0222 | Rp |
| Ketonal 2,5 % gel | Ketoprofenum | Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M02AA10 | 05-0242 | Bezrecepšu |
| Ketonal UNO 200 mg, prolonged-release hard capsules | Ketoprofenum | Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AE03 | 05-0241 | Rp |

Zāļu reģistrs

| | | | | | | |
|---|--|--|--------------------------------------|---------|--|----------------------------------|
| Lamepil 25 mg; 50 mg; 100 mg^o , Tablets | Lamotriginum | Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0172 05-0173 05-0174 | Rp Rp Rp |
| Lamorin 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg^o , Tablets | Lamotriginum | AWD Pharma Ltd., Latvija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0162 05-0163 05-0164 05-0165 | Rp Rp Rp Rp |
| Lamotrigin Actavis 25 mg; 50 mg; 100 mg^o , tablets | Lamotriginum | Actavis Nordic A/S, Dānija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0246 05-0247 05-0248 | Rp Rp Rp |
| Lamotrigin Actavis 25 mg; 50 mg; 100 mg^o , Dispersible tablets | Lamotriginum | Actavis Nordic A/S, Dānija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0249 05-0250 05-0251 | Rp Rp Rp |
| Latrigil 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg^o , dispersible tablets | Lamotriginum | Stada Arzneimittel AG, Vācija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0253 05-0254 05-0255 05-0256 | Rp Rp Rp Rp |
| Losartan Hydrochlorothiazide 50 mg/12,5 mg , film-coated tablets | Kalij losartanas, Hydrochlorothiazidum | VIP Pharma, Latvija | AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis | C09DA01 | 05-0209 | Rp |
| Lucetam 1200 mg , film-coated tablets | Piracetamum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | nootrops līdzeklis | N06BX03 | 05-0229 | Rp |
| Meramyl 1,25 mg; 2,5 mg; 5 mg; 10 mg^o , Tablets | Ramiprilum | Keri Pharma Ltd., Ungārija | AKE inhibitors | C09AA05 | 05-0182 05-0183 05-0184 05-0185 | Rp Rp Rp Rp |
| Metoprolol VIP Pharma 50 mg; 100 mg , tablets | Metoprololi tartras | VIP Pharma, Latvija | bēta adrenoblokators | C07AB02 | 05-0166 05-0167 | Rp Rp |
| Mirtazapine-Teva 30 mg , film-coated tablets | Mirtazapinum | SIA Elvim, Latvija | antidepresants | N06AX11 | 05-0208 | Rp |
| Myfortic 180 mg; 360 mg^o , film-coated gastro-resistant tablets | Acidum mycophenolicum | Novartis Finland Oy, Somija | imūnsupresants | L04AA06 | 05-0269 05-0269 | Rp Rp |
| Nepilit Easyhaler 100; 200; 400 micrograms/dose , inhalation powder 100; 200; 400 mcg/dose | Budesonidum | Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga | glikokortikoīds | R03BA02 | 05-0272 05-0273 05-0274 | Rp Rp Rp |
| Oftaquix 5 mg/ml^o , Eye drops, solution | Levofloxacinum | Santen Oy, Somija | antibakteriāls līdzeklis | S01AX | 05-0196 | Rp |
| Ospamox 500 mg/5 ml , powder for oral suspension | Amoxicillinum | Sandoz GmbH, Austrija | antibiotisks līdzeklis | J01CA04 | 05-0191 | Rp |
| Perfalgan 10 mg/ml^o , Solution for infusion 500 mg/50 ml | Paracetamolum | Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija | pretsāpju, pretdrudzā līdzeklis | N02BE01 | 05-0224 | Rp |
| Perfalgan 10 mg/ml^o , Solution for infusion 1000 mg/100 ml | Paracetamolum | Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija | pretsāpju, pretdrudzā līdzeklis | N02BE01 | 05-0223 | Rp |
| Piascledine 300 mg , capsules | Avocado oil, Soybean oil | Laboratoires Exp panscience, Francija | pretiekaisuma līdzeklis | V03AX | 05-0267 | Bezrecepšu |
| Prestarium 2,5 mg; 5 mg; 10 mg^o , film-coated tablets | Perindopriili argininum | Les Laboratoires Servier, Francija | AKE inhibitors | C09AA04 | 05-0262 05-0263 05-0264 | Rp Rp Rp |
| Quinapril-Teva 10 mg; 20 mg , film-coated tablets | Quinaprilum | SIA Elvim, Latvija | AKE inhibitors | C09AA06 | 05-0204 05-0205 | Rp Rp |
| Recoxa 7,5 mg; 15 mg^o , tablets | Meloxicamum | Zentiva a.s., Čehija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AC06 | 05-0243 05-0244 | Rp Rp |
| Rispen 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg^o , Film-coated tablets | Risperidonum | Zentiva a.s., Čehija | neiroleptisks līdzeklis | N05AX08 | 05-0178 05-0179 05-0180 05-0181 05-0211 | Rp Rp Rp Rp Rp |
| Roferon A 3MIU/0,5 ml^o , pre-filled syringes containing solution for injection | Alpha - interferonum - 2 a | Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija | imūnmodulators | L03AB04 | 05-0211 | Rp |
| Sargenor 1 g , Effervescent Tablets | Arginini aspartas | Viatris Pharmaceuticals, Francija | tonizējošs līdzeklis | A16AA | 05-0265 | Bezrecepšu |
| Sargenor 1 g/5 ml Drinkable Ampoules , Drink solution 1 g/5 ml | Arginini aspartas | Viatris Pharmaceuticals, Francija | tonizējošs līdzeklis | A16AA | 05-0266 | Bezrecepšu |
| Sertraline HCl Sirowa 50 mg; 100 mg , film-coated tablets | Sertralinum | Sirowa Rīga AS, Latvija | antidepresants | N06AB06 | 05-0217 | Rp |
| Stadamet 1000 mg^o , film-coated tablets | Metformini hydrochloridum | Stada Arzneimittel AG, Vācija | pret diabēta līdzeklis | A10BA02 | 05-0257 | Rp |
| Terbinafine Sandoz 250 mg^o , tablets | Terbinafinum | Sandoz GmbH, Austrija | pretsēnišu līdzeklis | D01BA02 | 05-0260 | Rp |
| Tobrex 3 mg/g , eye ointment | Tobramycinum | s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija | antibiotisks līdzeklis | S01AA12 | 05-0268 | Rp |
| Torasemide PLIVA 5 mg^o ; 10 mg tablets | Torasemidum | AWD Pharma Ltd., Latvija | diurētisks līdzeklis | C03CA04 | 05-0220 05-0221 | Rp Rp |
| Triginet 2 mg; 5 mg; 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg^o , dispersible tablets | Lamotriginum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0234 05-0235 05-0236 05-0237 05-0238 05-0239 | Rp Rp Rp Rp Rp Rp |
| Triginet 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg^o , tablets | Lamotriginum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | pretepilepsijas līdzeklis | N03AX09 | 05-0230 05-0231 05-0232 05-0233 | Rp Rp Rp Rp |

| | | | | | | |
|---|-----------------------------|---|---|---------|--------------------|------------|
| Ultop 40 mg , powder for solution for infusion | Omeprazolom | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | pretčūlas līdzeklis, ATF-āzes inhibitoris | A02BC01 | 05-0240 | Rp |
| Uzara 40 mg , film-coated tablets | Xysmalobium undulatum radix | VIP Pharma, Latvija | pretcaurejas līdzeklis | A07X | 05-0210 | Bezrecepšu |
| Videx 25 mg; 100 mg , chewable or dispersible tablets | Didanosinum | Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija | pretvīrusu līdzeklis | J05AF02 | 05-0225 05-0226 | Rp Rp |
| Videx EC 250 mg; 400 mg , gastro-resistant hard capsules | Didanosinum | Bristol-Myers Squibb Eesti AS, Igaunija | pretvīrusu līdzeklis | J05AF02 | 05-0227 05-0227 | Rp Rp |
| Zeldox 10 mg/ml , Oral suspension | Ziprasidonum | Pfizer Limited, Lielbritānija | antipsihotisks līdzeklis | N05AE04 | 05-0186 | Rp |

° Zāles reģistrētas savstarpējās atzišanas procedūrā

Pārreģistrētās zāles

Zāles tiek pārreģistrētas ik pēc pieciem gadiem. Aicinām vērst uzmanību, ka pārreģistrācijā var tikt veiktas izmaiņas Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās.

| Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums | Starptautiskais nosaukums | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Farmakoterapeitiskā grupa | ATĶ kods | Reģistrācijas Nr. | Izplatīšana |
|---|--|---|---|----------|-------------------------------|----------------|
| 5-Fluorouracil "Ebewe" 250 mg/5 ml; 500 mg/10 ml; 1000 mg/20 ml , Concentrate for solution for infusion 50 mg/ml | Fluorouracilum | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija | onkoloģisks līdzeklis | L01BC02 | 99-0207 99-0208 99-0209 | Rp Rp Rp |
| ACC 100 mg , effervescent tablets | Acetylcysteinum | Hexal AG, Vācija | mukolītisks līdzeklis | R05CB01 | 95-0006 | Bezrecepšu |
| ACC 100 mg; 200 mg , powder for oral solution | Acetylcysteinum | Hexal AG, Vācija | mukolītisks līdzeklis | R05CB01 | 00-0284 | Bezrecepšu |
| ACC 200 mg , effervescent tablets | Acetylcysteinum | Hexal AG, Vācija | mukolītisks līdzeklis | R05CB01 | 00-0285 | Bezrecepšu |
| ACC Hot 200 mg , powder for oral solution | Acetylcysteinum | Hexal AG, Vācija | mukolītisks līdzeklis | R05CB01 | 00-0515 | Bezrecepšu |
| ACC Long 600 mg , effervescent tablets | Acetylcysteinum | Hexal AG, Vācija | mukolītisks līdzeklis | R05CB01 | 00-1091 | Bezrecepšu |
| Acic creme , Cream 50 mg/ g; 5 g | Aciclovirum | Hexal AG, Vācija | pretvīrusu līdzeklis | D06BB03 | 00-0567 | Rp |
| Agapurin 20 mg/1 ml , Solution for injection | Pentoxifyllinum | Zentiva a.s., Slovākija | perifēros asinsvadus paplašinošs līdzeklis | C04AD03 | 00-0774 | Rp |
| Anaxeril, Ointment | Dithranolum, Ichthyolammonium, Acidum salicylicum, Resorcinolum, Peru balsam | Laboratoires A.Bailly-Speab, Francija | dermatoloģisks līdzeklis | D05AC51 | 00-0590 | Rp |
| Apisarthron, Ointment | Apitoxinum, Methylis salicylas, Allylis isothiocyanas Glucosamini sulfas | Esparma GmbH, Vācija | bišu indes preparāts | M02AX10 | 93-0564 | Bezrecepšu |
| Arthryl 1,5 g , Powder for oral solution 1500 mg | | Rottapharm S.r.l., Itālija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AX05 | 00-0145 | Rp |
| Astmpent , Aerosolum 0,75 mg/dose | Orciprenalini sulfas | GlaxoWellcome S.A., Polija | pretastmas līdzeklis | R03AB03 | 00-0539 | Rp |
| Aurocard , Oral solution | Crataegus, Convallaria majalis, Aurum chloratum, Arnica, Ignatia Benfothiaminum | Deutsche Homöopathie-Union GmbH & Co.KG, Vācija | homeopātisks līdzeklis | V03AX | 99-0822 | Bezrecepšu |
| Benfogamma 50 mg , coated tablets | | Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija | vitamīnu preparāts | A11DA | 00-0796 | Rp |
| Bio-Biloba 100 mg , Film-coated tablets | Extr. Ginkgo biloba | Pharma Nord ApS, Dānija | centrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis | N06BX19 | 00-0264 | Bezrecepšu |
| Bromazepam Lannacher 3 mg; 6 mg , Film-coated tablets | Bromazepamum | Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija | anksiolītisks līdzeklis | N05BA08 | 00-0379 00-0380 | Rp Rp |
| CAPD/DPCA 2, 3, 4 , Solution for peritoneal dialysis | Natrii chloridum, Natrii lactas, Calcii chloridum, Magnesii chloridum, Glucosum | Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija | peritoneālās dialīzes šķīdums | B05DA | 00-0114 00-0115 00-0116 | Rp Rp Rp |
| Clotrimazolom 100 mg , vaginal tablets | Clotrimazolom | GlaxoSmithKline Latvia Latvia SIA, Latvija | pretsēnišu līdzeklis | G01AF02 | 00-0540 | Rp |
| Coryzalia coated tablets , Coated tablets | Allium cepa 3 CH, Belladonna 3 CH, Sabadilla 3 CH, Gelsemium sempervirens 3 CH, Pulsatilla 3 CH, Kalium bichromicum 3 CH | Laboratoires Boiron, Francija | homeopātisks līdzeklis | V03AX | 00-0369 | Bezrecepšu |
| Cymevene 500 mg , powder for concentrate for solution for infusion | Ganciclovirum | Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija | pretvīrusu līdzeklis | J05AB06 | 00-0608 | Rp |
| Daivonex 50 mcg/g , ointment | Calcipotriolum | Leo Pharmaceutical Products, Dānija | antipsoriātisks līdzeklis | D05AX02 | 95-0153 | Rp |
| Dermovate ointment , Ointment 0,05% | Clobetasoli propionas | Glaxo Group Limited, Lielbritānija | dermatoloģisks līdzeklis | D07AD01 | 00-0250 | Rp |
| Dezaminooksitocins 50 SV , Tabletēs pa 50 SV | Demoxycocinum | A/S "Grindeks", Latvija | uterotonisks un laktogēns līdzeklis | H01BB01 | 95-0131 | Rp |
| Dilatam 120 SR , sustained release tablets | Diltiazemi hydrochloridum | Teva Pharma B.V., Nīderlande | kalcija kanālu blokators | C08DB01 | 00-0733 | Rp |
| Diltiazem-Teva 60 mg , coated tablets | Diltiazemi hydrochloridum | Teva Pharma B.V., Nīderlande | kalcija kanālu blokators | C08DB01 | 00-0397 | Rp |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|---------|---------|------------|
| Divigel 0,1 % gel , Gel 0,5 mg; 1 mg | Estradiolum | Orion Corporation, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 00-0367 | Rp |
| | | | | | 00-0368 | Rp |
| Edronax 4 mg , Tablets | Reboxetinum | Pharmacia Italia S.p.A., Itālija | antidepresants | N06AX18 | 00-0722 | Rp |
| Elantan 20 mg;40 mg , Tablets | Isosorbidi mononitras | Schwarz Pharma AG, Vācija | antiangināls līdzeklis | C01DA14 | 00-0227 | Rp |
| | | | | | 00-0228 | Rp |
| Elantan long 50 mg , Modified release capsule | Isosorbidi mononitras | Schwarz Pharma AG, Vācija | antiangināls līdzeklis | C01DA14 | 00-0229 | Rp |
| Estrofem 1 mg; 2 mg , film-coated tablets | Estradiolum | Novo Nordisk A/S, Dānija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 00-0579 | Rp |
| | | | | | 00-0580 | Rp |
| Etoposid Ebewe 20 mg/ml , Concentrate for infusion 100 mg/5 ml | Etoposidum | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija | onkoloģisks līdzeklis | L01CB01 | 05-0275 | Rp |
| Etoposid Ebewe 20 mg/ml , Concentrate for infusion 200 mg/10 ml | Etoposidum | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija | onkoloģisks līdzeklis | L01CB01 | 05-0276 | Rp |
| Etoposid Ebewe 20 mg/ml , Concentrate for infusion 50 mg/2,5 ml | Etoposidum | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija | onkoloģisks līdzeklis | L01CB01 | 99-0428 | Rp |
| Feloran 1 % gel | Diclofenacum natricum | Actavis Nordic A/S, Dānija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M02AA15 | 99-0728 | Bezrecepšu |
| Flores Calendulae , Species | Calendulae flos | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | antiseptisks, pretiekaisuma līdzeklis | V03AX | 00-0297 | Bezrecepšu |
| Flores Filipendulae , Species | Filipendulae flos | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | sviedrējošs, pretiekaisuma līdzeklis | V03AX | 00-0179 | Bezrecepšu |
| Folia Plantaginis major , Species | Plantaginis majoris folium | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | atkrēpošanas līdzeklis | R05CA | 00-0299 | Bezrecepšu |
| Folia Sennae , Species | Sennae folium | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | caurejas līdzeklis | A06AB06 | 00-0407 | Bezrecepšu |
| Folia Urticae , Species | Urticae folium | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | hemostātisks līdzeklis | V03AX | 00-0292 | Bezrecepšu |
| Forane , Concentrate for inhalation, solution 99,9 % | Isofluranum | Abbott Laboratories Ltd, ASV | vispārējās anestēzijas līdzeklis | N01AB06 | 99-1039 | RpII anest |
| Formidronum , Solutio 100 mg/g (35%) | Formaldehydum | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | dezodorējošs līdzeklis | D11A | 95-0129 | Bezrecepšu |
| Fructus Crataegi , Species | Crataegi fructus | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | sirds līdzeklis | C01EB | 00-0178 | Bezrecepšu |
| Gemmae Betulae , Species | Betulae gemmae | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | diurētisks līdzeklis | C03 | 00-0295 | Bezrecepšu |
| Gemzar 200 mg; 1 mg , powder for solution for infusion | Gemcitabinum | Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija | onkoloģisks līdzeklis | L01BC05 | 00-0393 | Rp |
| | | | | | 00-0394 | Rp |
| Hämatopan 50 mg; 100 mg , coated tablets | Ferrosi sulfas | Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija | antianēmisks līdzeklis | B03AA07 | 00-0681 | Bezrecepšu |
| Heart function improving drops | Tinct. Valerianae, Tinct. Crataegi, Tinct. Leonuri | UAB "Valentis", Lietuva | sirds līdzeklis | C01EX | 99-0989 | Bezrecepšu |
| Valentis , oral drops, liquid | | | | | | |
| Herba Bidentis tripartitae , Species | Bidentis tripartitae herba | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | pretiekaisuma, diurētisks līdzeklis | V03AX | 00-0174 | Bezrecepšu |
| Herba Chelidonii , Species | Chelidonii herba | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | žultsdzinējs, diurētisks līdzeklis | V03AX | 00-0180 | Bezrecepšu |
| Herba Hyperici , Species | Hyperici herba | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | pretiekaisuma, nomierinošs līdzeklis | V03AX | 00-0170 | Bezrecepšu |
| Kamistad N-gel , Gel | Lidocaini hydrochloridum, Extractum flores Chamomillae | Stada Arzneimittel AG, Vācija | stomatoloģisks pretiekaisuma līdzeklis | A01AD11 | 94-0315 | Bezrecepšu |
| Lorafen 1 mg; 2,5 mg , Coated tablets | Lorazepamum | Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija | anksiolītisks līdzeklis | N05BA06 | 00-0325 | Rp |
| | | | | | 00-0325 | Rp |
| Lycopodium , Species | Lycopodium | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | pretizsutumu līdzeklis | V03AX | 00-0293 | Bezrecepšu |
| Madopar 100/25 , capsules | Levodopum, Benserazidum | Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija | pretparkinsonisma līdzeklis | N04BA02 | 00-0724 | Rp |
| Madopar 100/25 , dispersible tablets | Levodopum, Benserazidum | Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija | pretparkinsonisma līdzeklis | N04BA02 | 00-0723 | |
| Melipramin , Injection for i.m. use 25 mg/ 2 ml | Imipraminum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | antidepresants | N06AA02 | 00-0557 | Rp |
| Melissid syrup , Syrup | Melissae folium, Crataegi inflorescentia, Tiliae inflorescentia, Archangelicae radix, Hyperici Herba, Chamomillae flos | Pharmaceutical Production Company Hasco-Lek S.A., Polija | sedatīvs līdzeklis | N05CM | 00-0768 | Bezrecepšu |
| Metfogamma 850 mg , Coated tablets | Metformini hydrochloridum | Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija | pret diabēta līdzeklis | A10BA02 | 00-0993 | Rp |
| Möller's Cod Liver Oil , Capsules | lecoris Aselli oleum, DL-alfa-Tocopherolum | Peter Möller dep. of Orkla ASA, Norvēģija | vitamīnu preparāts | A11BA | 00-0501 | Bezrecepšu |
| Möller's Cod Liver Oil , Oral solution | lecoris Aselli oleum, DL-alfa-Tocopherolum | Peter Möller dep. of Orkla ASA, Norvēģija | vitamīnu preparāts | A11BA | 00-0499 | Bezrecepšu |
| Möller's Cod Liver Oil with lemon flavour , Oral solution | lecoris Aselli oleum, DL-alfa-Tocopherolum | Peter Möller dep. of Orkla ASA, Norvēģija | vitamīnu preparāts | A11BA | 00-0500 | Bezrecepšu |
| Naklofen 50 mg , gastro-resistant tablets | Diclofenacum natricum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 95-0226 | Rp |
| Naklofen 50 mg suppositories , Suppositories | Diclofenacum natricum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 95-0228 | Rp |
| Naklofen 75 mg/3 ml , solution for injection | Diclofenacum natricum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 95-0229 | Rp |
| Naklofen retard 100 mg , prolonged release tablets | Diclofenacum natricum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 95-0227 | Rp |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|---------|---------|------------|
| Naproxen 250 mg, Tablets | Naproxenum | Pabianice Pharmaceutical Works "Polfa", Polija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AE02 | 00-0542 | Rp |
| Noritren 10 mg, Film-coated tablets | Nortriptylinum | H. Lundbeck A/S, Dānija | antidepresants | N06AA10 | 00-0576 | Rp |
| Omeprazolom 20 mg, Capsules | Omeprazolom | Stirolbiofarm Baltikum SIA, Latvija | pretčūlas līdzeklis, ATF-āzes inhibitors | A02BC01 | 00-0761 | Rp |
| Osteoheel S, Tablets | Hekla lava, Asa foetida, Araneus diadematus, Kalium jodatum, Stillingia sylvatica, Natrium sulfuricum, Mercurius praecipitatus ruber, Calcium phosphoricum | Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija | homeopātisks līdzeklis | V03AX | 00-0689 | Bezrecepšu |
| Panadol Soluble 500 mg, Soluble tablets | Paracetamolom | SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Lielbritānija | pretirdudža, pretsāpju līdzeklis | N02BE01 | 00-0588 | Bezrecepšu |
| Pantenols 2 %, ārstnieciskais dermatoloģisks šampūns pret blaugznām | Dexpanthenolum, Octopiroxum, Elastinum | SIA "Natur Produkts", Latvija | dermatoloģisks līdzeklis | D03AX03 | 00-0652 | Bezrecepšu |
| Pantenols 3 % ārstnieciskais pienišs sejai un ķermenim, Emulsija ķermenim | Dexpanthenolum, Alanthoinum, Tocopheroli acetas | SIA "Natur Produkts", Latvija | dermatoloģisks līdzeklis | D03AX03 | 00-0653 | Bezrecepšu |
| Pantenols 4 % gels, Gels | Dexpanthenolum | SIA "Natur Produkts", Latvija | dermatoloģisks līdzeklis | D03AX03 | 00-0654 | Bezrecepšu |
| Pantenols 4 % putas, Aerosols | Dexpanthenolum | SIA "Natur Produkts", Latvija | dermatoloģisks līdzeklis | D03AX03 | 00-0651 | Bezrecepšu |
| Pentilin 400 mg, Prolonged release tablets | Pentoxifyllinum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | audu metabolismu un mikrocirkulāciju veicinošs līdzeklis | C04AD03 | 95-0105 | Rp |
| Piracetāms 400 mg, kapsulas | Piracetamum | A/S "Olainfarm", Latvija | nootrops līdzeklis | N06BX03 | 95-0100 | Rp |
| Plantago-Homaccord, Oral drops | Plantago major, Atropa belladonna, Ignatia Propofolum | Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija | homeopātisks līdzeklis | V03AX | 00-0688 | Bezrecepšu |
| Propofol "Abbott" 10 mg/ml, Emulsion for injection or infusion | Propofolum | Hospira Enterprises B.V., Nīderlande | vispārējās anestēzijas līdzeklis | N01AX10 | 00-0508 | RpII anest |
| Regaine 2 %, 5 %, Topical solution | Minoxidilum | Pfizer Manufacturing Belgium NV, Beļģija | dermatoloģisks līdzeklis | D11AX01 | 00-0479 | Bezrecepšu |
| Retafyllin 200 mg; 300 mg, Modified release tablets | Theophyllinum | Orion Corporation, Somija | bronholītisks, asinsvadus paplašinošs līdzeklis | R03DA04 | 00-0740 | Rp |
| Sanorin-Analergin, Eye and nasal drops | Antazolini mesilas, Naphazolini nitras | Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija | pretiesnu, antialerģisks simpatomimētisks līdzeklis | R01AB02 | 00-0447 | Bezrecepšu |
| Semina Lini, Species | Lini semen | A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija | pārklājējilīdzeklis | V03AX | 00-0177 | Bezrecepšu |
| Sermion 4 mg, Powder for injection | Nicergolinum | Pharmacia Italia S.p.A., Itālija | vazodilatators | C04AE02 | 00-0363 | Rp |
| Sirdalud 2 mg, tablets | Tizanidini hydrochloridum | Novartis Finland Oy, Somija | miorelaksants | M03BX02 | 93-0438 | Rp |
| Sirdalud 4 mg, Tablets | Tizanidini hydrochloridum | Novartis Finland Oy, Somija | miorelaksants | M03BX02 | 00-0449 | Rp |
| Sīrups pret klepu ar ceļtekām, mārsilu un C vitamīnu, Sīrups | Extr. Plantaginis lanceolatae, Extr. Serpylli, Acidum ascorbicum, Ol. Eucalypti, Ol. Menthae piperitae | SIA "Natur Produkts", Latvija | pretklepus līdzeklis | R05CA | 00-0650 | Bezrecepšu |
| Sīrups pret klepu ar māllēpēm, ceļtekām un C vitamīnu | Farfarae flos extr. Flucidum, Plantaginis folium extr. Fluidum, Acidum ascorbicum, Menthae piperitae etheroleum, Eucalypti aetheroleum | SIA "Natur Produkts", Latvija | pretklepus līdzeklis | R05CA | 00-0647 | Bezrecepšu |
| Sodium Chloride 0,9 % Braun, Solution for injection | Natrii chloridum | B. Braun Melsungen AG, Vācija | elektrolītu šķīdums | B05XA03 | 00-0569 | Rp |
| Solpadeine Soluble, Soluble tablets | Paracetamolom, Codeini phosphas, Coffeinum | GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, Lielbritānija | pretsāpju līdzeklis | N02AA59 | 00-0467 | Bezrecepšu |
| Sulfasalazin Krka 500 mg, Film-coated tablets | Sulfasalazinum | KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija | pretiekaisuma līdzeklis | A07EC01 | 95-0052 | Rp |
| Sustac Mite 2,6 mg, Sustained-release tablets | Glycerili trinitras | KRKA, Slovēnija | antiangināls līdzeklis | C01DA02 | 95-0224 | Rp |
| Tevacycline 250 mg, Capsules | Tetracyclini hydrochloridum | Teva Pharma B.V., Nīderlande | antibiotisks līdzeklis | J01AA07 | 00-0837 | Rp |
| Tinctura Hyperici, Tinctura | Hyperici herba | A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija | pretiekaisuma, nomierinošs līdzeklis | V03AX | 00-0283 | Bezrecepšu |
| Unguentum Diaethoni 5 %, Unguentum 50 mg/1 g | Diaethonum | A/S Rigas farmaceitiskā fabrika, Latvija | radioprotektors | V03AX | 95-0099 | Bezrecepšu |
| Uregyt 50 mg, Tablets | Acidum etacrynicum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | diurētisks līdzeklis | C03CC01 | 00-0552 | Rp |
| Ventolin 2 mg/5 ml, syrup | Salbutamolom | GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija | pretastmas līdzeklis | R03CC02 | 99-1045 | Rp |
| Ventolin 5 mg/ml, respirator solution | Salbutamolom | GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija | pretastmas līdzeklis | R03CC02 | 99-0914 | Rp |
| Vercef, Granules for suspension 125 mg/ 5 ml | Cefaclorum | Ranbaxy laboratories ltd. International division, Indija | antibakteriāls līdzeklis | J01DC04 | 00-0606 | Rp |
| Voltaren 50 mg, Enteric coated tablets | Diclofenacum natrium | Novartis Finland Oy, Somija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 94-0181 | Rp |

| | | | | | | |
|---|---|---|---|---------|---------|------------|
| Voltaren 50 mg; 100 mg, Suppositories | Diclofenacum natricum | Novartis Finland Oy, Somija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 01-0259 | Rp |
| Voltaren Emulgel 1 %, Gel | Diclofenacum natricum | Novartis Finland Oy, Somija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M02AA15 | 94-0179 | Bezrecepšu |
| Voltaren Ophtha 0,1 %, eye drops | Diclofenacum natricum | Novartis Pharma S.A.S., Francija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | S01BC03 | 00-0487 | Rp |
| Voltaren Retard 100 mg, Modified-release coated tablets | Diclofenacum natricum | Novartis Finland Oy, Somija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 94-0182 | Rp |
| Voltaren šķīdums injekcijām 75 mg ampulās pa 3 ml, Solution for injection | Diclofenacum natricum | Novartis Finland Oy, Somija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 00-0517 | Rp |
| Xalatan 0,005 %, Eye drops | Latanoprostum | Pharmacia N.V./S.A., Beļģija | pretglaukomas līdzeklis | S01EX03 | 00-0502 | Rp |
| XP Maxamaid, Powder | Aminoskābes, tauki, proteīni, vitamīni, minerālv. | Scientific Hospital Supplies International Ltd, Lielbritānija | fenilketonūrijas diētiskās korekcijas līdzeklis | A16A | 94-0072 | Rp |
| XP Maxamum, Powder | Aminoskābes, tauki, proteīni, vitamīni, minerālv. | Scientific Hospital Supplies International Ltd, Lielbritānija | fenilketonūrijas diētiskās korekcijas līdzeklis | A16A | 94-0073 | Rp |
| Zaditen 1 mg, tablets | Ketotifenum | Novartis Finland Oy, Somija | prethistamīna līdzeklis | R06AX17 | 93-0440 | Rp |

Ar Zāļu aprakstiem un Lietošanas instrukcijām varat iepazīties ZVA mājaslapā (www.zva.gov.lv).

Izmaiņas Zāļu aprakstos un Lietošanas instrukcijās

| Zāļu nosaukums apliecības īpašnieks | Zāļu reģistrācijas Latvijas Zāļu reģistrā | Reģistrācijas numurs | Pamatojums |
|---|---|-------------------------------|--|
| Amoxil 500 mg kapsulas | Glaxo Group Ltd., Lielbritānija | 04-0196 | Papildinātas sadaļas "Brīdinājumi", "Blakusparādības" un "Pārdozēšana" |
| Augmentin 500/125 mg; 875/125 mg apvalkotas tabletes, pulveris suspensijas pagatavošanai | GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija | 99-0034 99-0035 99-0039 | Papildinātas sadaļas "Brīdinājumi", "Blakusparādības" un "Pārdozēšana" |
| Elidel 1 % krēms | Novartis Finland Oy, Somija | 02-0184 | Papildināta sadaļa "Blakusparādības", ordinēt tikai slimniekiem, kas vecāki par 2 gadiem |
| Imdur ilgstošas darbības tabletes | AstraZeneca AB, Zviedrija | 98-0409 | Papildinātas sadaļas "Kontrindikācijas" un "Mijiedarbība" |
| Fosamax 70 mg tabletes | Merck Sharp&Dohme Latvija | 01-0131 | Papildināta sadaļa "Brīdinājumi" |
| Crestor 10,20,40 mg apvalkotas tabletes | AstraZeneca UK Ltd., Lielbritānija | 03-0167 03-0168 03-0169 | Papildināta sadaļa "Kontrindikācijas" un "Devas" |
| Oxis Turbuhaler 4,5 un 9 µg/devā | AstraZeneca AB, Zviedrija | 98-0533 98-0532 | Papildināta sadaļa "Grūtniecība un zīdīšana" |
| Saizen 8 mg pulveris un šķīdinātājs injekc. šķīd.pagatavošanai | Serono Austrija GmbH | 02-0183 | Papildināta sadaļa "Brīdinājumi" |
| Beconase Deguna aerosols 50 µg/ 100 g | GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija | 99-0392 | Papildināta sadaļa "Nevēlamās blakusparādības" |
| Movalis Suspensija iekšķīgai lietošanai 7,5 mg/5 ml | Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija | 03-0383 | ZA un LI veiktas redakcionālas teksta izmaiņas. Papildinājumi sadaļās: "Devas un lietošana", "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības" |
| Ixel 50 mg kapsulas | Pierre Fabre Medicament, Francija | 04-0290 | Papildinātas sadaļas "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā", "Nevēlamās blakusparādības" |
| Movalis tabletes 7,5;15 mg | Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija | 96-0510 | ZA un LI veiktas redakcionālas teksta izmaiņas. Papildinājumi sadaļās "Kontrindikācijas", "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības" |
| Zofran tabletes 4 mg;8 mg šķīdums injekcijām 4 mg/2ml; 8 mg/4ml | GlaxoSmithKline SIA, Latvija | 98-0740 98-0741 98-0617 | Papildināta sadaļa "Nevēlamās blakusparādības" |
| Irinotecan Mayne® 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai | Mayne Pharma Plc. | 04-0382 | Papildinātas sadaļas "Kontrindikācijas" "Mijiedarbība", "Nevēlamās blakusparādības" |
| Beconase 50 µg ūdeni saturošs deguna aerosols | GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija | 99-0392 | Papildināta sadaļa "Nevēlamās blakusparādības" |
| Thymoglobuline 5mg/ml pulveris un šķīdinātājs intravenozu infūziju šķīduma pagatavošanai | Genzyme Europe B.V., Nīderlande | 96-0045 | Papildinātas sadaļas "Terapeitiskās indikācijas", "Devas un lietošanas veids" |

| | | | |
|--|--|---|--|
| Sandimmun Neoral 25 mg; 50 mg; 100 mg mīkstās želatīna kapsulas, 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai | Novartis Finland Oy, Somija | 95-0140 00-1191 00-1192 95-0139 | Papildinātas sadaļas "Devas un lietošana", "Īpaši brīdinājumi", "Mijiedarbība ar citiem medikamentiem un cita veida mijiedarbība" |
| Cipralex 5 mg; 10 mg; 20 mg apvalkotās tabletes | H.Lundbeck A/S, Dānija | 02-0209 02-0210 02-0211 02-0212 99-0033 | Papildinātas sadaļas "Brīdinājumi", "Mijiedarbība" |
| Augmentin 1000/200 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai | GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija | | Papildinātas sadaļas "Brīdinājumi", "Devas" |
| Becotide 50 µg dozēts aerosols inhalācijām, | Glaxo Group Ltd., Lielbritānija | 00-0253-PI | Papildināta sadaļa "Blakusparādības" |
| Becloforte 250 µg suspensija | Glaxo Group Ltd., Lielbritānija | 00-0254-PI | Papildināta sadaļa "Blakusparādības" |
| Trileptal 150 mg; 300 mg; 600 mg apvalkotās tabletes | Novartis Finland Oy., Somija | 99-0278 99-0279 99-0280 | Papildināta sadaļa "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" |
| Viru Merz Serol gels 0,01% | Merz Pharmaceuticals GmbH, Vācija | 97- 0009 | Papildināta sadaļa "Grūtniecība un zīdīšana", ZA un LI redakcionālas izmaiņas" |
| Lamisil 250 mg tabletes | Novartis Finland Oy, Somija | 00-0166 | Papildināta sadaļa "Nevēlamās blakusparādības" |
| Curam Duo 875/125 mg° apvalkotās tabletes | Sandoz GmbH, Austrija | 05-0023 | Papildināta sadaļa "Grūtniecība un zīdīšana" |
| Dermovate Ziede 0,05 % | Glaxo Group Limited, Lielbritānija | 98-0124 | Papildinātas sadaļas "Nevēlamās blakusparādības", "Kā lietot dermovate?", "Norādījumi par sagatavošanu lietošanai un iznīcināšanu". |
| Etamzilāts 125 mg/ml šķīdums injekcijām | A/S "Kalceks", Latvija | 95-0086 | Papildinātas sadaļas "Terapeitiskās indikācijas", "Kontrindikācijas", "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā", "Nevēlamās blakusparādības", "Nesaderība |
| Sirdalud 2 mg; 4 mg tabletes | Novartis Finland Oy, Somija | 93-0438 00-0449 | Papildinātas sadaļas "Kontrindikācijas", "Īpaši brīdinājumi", "Mijiedarbība" |

° Zāles reģistrētas savstarpējās atzišanas procedūrā

Ar Zāļu aprakstiem un Lietošanas instrukcijām varat iepazīties ZVA mājaslapā (www.zva.gov.lv)

No Zāļu reģistra izslēgtās zāles

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

| Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums | Starptautiskais nosaukums | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Farmakoterapeitiskā grupa | ATĶ kods | Reģistrācijas Nr. | Izplatīšana |
|--|---|---|---|----------|-------------------|-------------|
| Acic creme, Cream 50 mg/ g; 5 g | Aciclovīrums | Hexal AG, Vācija | pretvīrusu līdzeklis | D06BB03 | 00-0567 | Rp |
| Anaxeril, Ointment | Dithranolum, Ichthyolum ammonium, Acidum salicylicum, Resorcinolum, Peru balsam | Laboratoires A.Bailly-Speab, Francija | dermatoloģisks līdzeklis | D05AC51 | 00-0590 | Rp |
| Aredia, Dry substance for injection 15 mg | Dinatrii pamidronas anhydricus | Novartis Finland Oy, Somija | osteolīzes inhibitors, onkoloģisks līdzeklis | M05BA03 | 95-0008 | Rp |
| Astmpent, Aerosolum 0,75 mg/ dose | Orciprenalini sulfas | GlaxoWellcome S.A., Polija | pretastmas līdzeklis | R03AB03 | 00-0539 | Rp |
| Beclomet Easyhaler 200 microg/ dose, Inhalation powder | Beclometasoni dipropionas | Orion Corporation, Somija | pretastmas līdzeklis | R03BA01 | 00-0717 | Rp |
| Biovitalliquid, Liquid | Ferri (III) natrii citras, Thiamini hydrochloridum, Riboflavinum, Dextranthenolum, etc. | F.Hoffmann-La Roche Ltd., Šveice | polivitamīni ar minerālvielām | A11AA03 | 96-0477 | Bezrecepšu |
| Co-trimoxazolium, Suspension 240 mg/ 5 ml | Sulfamethoxazolium, Trimethoprimum | PAS Grindeks, Latvija | kombinēts antibakteriāls līdzeklis, sulfanilamīdu preparāts | J01EE01 | 00-0412 | Rp |
| Cyclo-Progynova, Coated tablets 11 white + 10 brown | Estradioli valeras, Norgestrelum | Schering AG, Vācija | hormonāls līdzeklis | G03FB01 | 95-0051 | Rp |
| Dr. Theiss Angi Sept, Pastilles | Mentholium, Oleum Menthae, Anetholum, Dichlorbenzylīi alcoholium | Naturwaren OHG Dr.Peter Theiss, Vācija | pretiekaisuma, pretmikrobu līdzeklis | R02AA03 | 00-0458 | Bezrecepšu |
| Echinacin Madaus Capsetten, Lozenges | Herba Echinaceae purpureae | Madaus AG, Vācija | imūnstimulējošs līdzeklis | V03AX | 00-0453 | Bezrecepšu |
| Echinacin Madaus Liquidum, Entocort 3 mg, | Herba Echinaceae purpureae | Madaus AG, Vācija | imūnstimulējošs līdzeklis | V03AX | 00-0454 | Bezrecepšu |
| Capsulae | Budesonidum | AstraZeneca AB, Zviedrija | kortikosteroīds | A07EA06 | 00-0581 | Rp |
| Estraderm TTS 100, Transdermal therapeutic system 8 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 95-0393 | Rp |
| Estraderms TTS 25, Transdermal therapeutic system 2 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 95-0391 | Rp |

| | | | | | | |
|---|---|---|--|---------|--------------------|------------|
| Estradot 100 , Transdermal patch 1,56 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 03-0010 | Rp |
| Estradot 25 , Transdermal patch 0,39 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 03-0006 | Rp |
| Estradot 37,5 , Transdermal patch 0,585 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 03-0007 | Rp |
| Estradot 50 , Transdermal patch 0,78 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 03-0008 | Rp |
| Estradot 75 , Transdermal patch 1,17 mg | Estradiolum | Novartis Finland Oy, Somija | estrogēns līdzeklis | G03CA03 | 03-0009 | Rp |
| Eye Care Complex "Your Life" , Tablets | Retinoli acetat, Acidum ascorbicum, Selenium, etc. Diclofenacum natrium | Leiner Health Products, Inc., ASV | uztura bagātinātājs | A11JC | 00-0728 | Bezrecepšu |
| Feloran 50 mg , Suppositories, | | Sopharma AD, Bulgārija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 00-0440 | Rp |
| Futura Echinacea , Chewable tablets | Extr. Echinaceae purpureae | Dansk Droge A/S, Dānija | imūnstimulējošs līdzeklis, uztura bagātinātājs | V03AX | 00-0495 | Bezrecepšu |
| Gonal-F 75 , Lyophilized powder 75 IU+solvent for injection | Follitropinum alfa | Lab. Serono S.A., Šveice | hormonu preparāts | G03GA05 | 00-0473 | Rp |
| Hepatofalk Planta , Capsulae | Herba Chelidonii, Rhizoma Curcumae, Fructus Cardui Ibusprofenum | Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija | hepatologisks līdzeklis | A05BA | 00-0565 | Rp |
| Ibuprofen 200 mg , Coated tablets | | Pabianice Pharmaceutical Works "Polfa", Polija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AE01 | 00-0437 | Rp |
| Irxol mono , Ointment | Clostridiopeptidase A | T.J.Smith & Nephew Ltd., Lielbritānija | fermentu preparāts | D03BA02 | 95-0015 | Bezrecepšu |
| Melipramin , Injection for i.m. use 25 mg/ 2 ml | Imipraminum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | antidepresants | N06AA02 | 00-0557 | Rp |
| Melleril 10 mg; 100 mg , Film-coated tablets | Thioridazinum | Novartis Finland Oy, Somija | anksiolītisks un antipsihotisks līdzeklis | N05AC02 | 94-0052 00-1193 | Rp Rp |
| Men's Daily Pak "Your Life" , Coated tablets | Polivitamini ar minerālvielām | Leiner Health Production, Inc., ASV | polivitamīni ar minerālvielām | A11AB | 01-0456 | Bezrecepšu |
| Naproxen , 250 mg Tablets | Naproxenum | Pabianice Pharmaceutical Works "Polfa", Polija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AE02 | 00-0542 | Rp |
| Noritren 10 mg , Film-coated tablets | Nortriptylinum | H. Lundbeck A/S, Dānija | antidepresants | N06AA10 | 00-0576 | Rp |
| Panadol Soluble 500 mg , Soluble tablets | Paracetamolum | SmithKline Beecham Consumer Healthcare, Lielbritānija | pretdrudža, pretsāpju līdzeklis | N02BE01 | 00-0588 | Bezrecepšu |
| PAN-Lysine Acetylsalicylate Injection 900 mg; 1800 mg , Powder for injection | Lysini acetylsalicylas | Laboratoires Panpharma, Francija | pretsāpju, pretdrudža līdzeklis | N02BA01 | 00-0488 00-0489 | Rp Rp |
| Peritol , Syrup 40 mg/ 100 ml | Cyproheptadinum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | prethistamīna līdzeklis | R06AX02 | 00-0445 | Rp |
| Prednisolon 5 mg , Tablets | Prednisolonum | Pabianice Pharmaceutical Works "Polfa", Polija | kortikosteroīds | H02AB07 | 00-0438 | Rp |
| Ribomunyl , Granules for oral solution in sachets | Klebsiella pneumoniae, Streptococcus pneumoniae, etc. | Pierre Fabre Medicament, Francija | imūnstimulators | L03AX | 00-0484 | Rp |
| Ribomunyl , Tablets | Klebsiella pneumoniae, Streptococcus pneumoniae, etc. | Pierre Fabre Medicament, Francija | imūnstimulators | L03AX | 00-0485 | Rp |
| Sandimmun Neoral 100 mg/ ml , Oral solution | Ciclosporinum | Novartis Finland Oy, Somija | imūnsupresants | L04AA01 | 95-0139 | Rp |
| Spregal 80 g , Lösung und Treibmittel | Allethrinum I, Piperonylbutoxidum | Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija | pretpedikulozes līdzeklis | P03AC | 00-0456 | Bezrecepšu |
| Suppositoria cum Nystatino 250 000 IU , Suppositoria | Nystatinum | Nizhpharm,JSC, Krievija | pretsēnīšu līdzeklis | A07AA02 | 00-0418 | Rp |
| Sustac Mite 2,6 mg , Sustained-release tablets | Glycerili trinitras | KRKA, Slovēnija | antiangināls līdzeklis | C01DA02 | 95-0224 | Rp |
| Talcum , Pulvis | Talcum | A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija | adsorbējošs līdzeklis | D11AX | 98-0187 | Bezrecepšu |
| Tercef , Powder for injection 2 g i/m, i/v | Ceftriaxonum | Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija | antibiotisks līdzeklis | J01DD04 | 02-0459 | Rp |
| Trabar 50 , Capsulae | Tramadoli hydrochloridum | Mepha Ltd, Šveice | narkotisks analgētisks līdzeklis | N02AX02 | 00-0726 | Rp |
| Trabar Drops , Drops 100 mg/ ml | Tramadoli hydrochloridum | Mepha Ltd, Šveice | narkotisks analgētisks līdzeklis | N02AX02 | 00-0725 | Rp |
| Ulfamid 20 mg; 40 mg , Film-coated tablets | Famotidinum | KRKA, Slovēnija | H2-receptoru blokators, pretčūlas līdzeklis | A02BA03 | 95-0137 00-0516 | Rp Rp |
| Uregyt 50 mg , Tablets | Acidum etacrynicum | Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija | diurētisks līdzeklis | C03CC01 | 00-0552 | Rp |
| Valcyte 450 mg , Film-coated tablets, | Valganciclovirum | Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā, Latvija | pretvīrusu līdzeklis | J05AB14 | 03-0082 | Rp |
| Vasocardin 50 mg , Tablets | Metoprololi tartras | Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika | bēta adrenoblokators | C07AB02 | 04-0325 | Rp |
| Vaxigrip , Suspension for injection in ampoule 0,5 ml | Vaccinum influenzae inactivatum | Aventis Pasteur S.A., Francija | pretgripas vakcīna | J07BB01 | 02-0119 | Rp |
| Vercef , Granules for suspension 125 mg/ 5 ml | Cefaclorum | Ranbaxy laboratories limited International division, Indija | antibakteriāls līdzeklis | J01DC04 | 00-0606 | Rp |
| Women's Daily Pak "Your Life" , 2 tablets and 2 capsules | Polivitamini ar minerālvielām | Leiner Health Production, Inc., ASV | polivitamīni ar minerālvielām | A11AB | 01-0457 | Bezrecepšu |

° Zāles reģistrētas savstarpējās atzišanas procedūrā

Ar Latvijā reģistrētu medikamentu Zāļu aprakstiem un Lietošanas instrukcijām varat iepazīties ZVA mājaslapā: www.zva.gov.lv → **LR Zāļu reģistrs** (augšējā zili iekrāsotā uzrakstu rindā) → **Medikamentu meklēšana** (uzraksts kreisajā malā) → ekrāna kreisajā malā lodziņos “**Starptautiskais nosaukums**” un/vai “**Oriģinālais nosaukums**” ierakstīt meklējamo medikamentu → “nospieš” **Meklēt** (lapas apakšējā kreisajā stūrī) → parādīties meklēšanas rezultātiem, atrast uzrakstus **Lietošanas instrukcija/Zāļu apraksts** un “nospieš” pret tiem sarkani iekrāsoto tekstu.

Vēlam veiksmi!

Zāļu reģistrs

Atjaunota reģistrācijas apliecības darbība

| Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums | Starptautiskais nosaukums | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Farmakoterapeitiskā grupa | ATĶ kods | Reģistrācijas Nr. | Izplatīšana |
|---|---------------------------|---|--|----------|-------------------|-------------|
| Cinnarizin Actavis 25 mg, tablets | Cinnarizinum | Actavis Nordic A/S, Dānija | cerebrālo asinsriti uzlabojošs līdzeklis | N07CA02 | 97-0145 | Rp |
| Paracetamol Actavis 500 mg, tablets | Paracetamolum | Actavis Nordic A/S, Dānija | pretsāpju, pretdrudža līdzeklis | N02BE01 | 00-0672 | Bezrecepšu |
| Feloran 25 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes, Coated tablets | Diclofenacum | Actavis Nordic A/S, Dānija | nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis | M01AB05 | 96-0520 | Rp |
| Nātrija oksibutirāts 200 mg/ml šķīdums injekcijām, Solutio pro injectionibus 200 mg/ ml | Natrii oxybutyras | A/S “Kalcecs”, Latvija | neinhalācijas narkozes līdzeklis | N01AX | 99-0179 | RpII stac. |

Izmaiņas zāļu izplatīšanas nosacījumos

| Ārstniecības līdzekļa nosaukums, zāļu forma un dozējums | Starptautiskais nosaukums | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Reģistrācijas Nr. | Izplatīšana |
|---|---------------------------|---|-------------------|----------------------------------|
| Potassium iodide, 2 % acu pilieni | Kalii iodidum | Unimed Pharma Ltd., Slovākija | 03-0286 | Mainīta no recepšu uz bezrecepšu |
| Metiluracils, ziede Ziede 10 % | Methyluracilum | “Nižfarm-Baltija” pārstāvniecība, Latvija | 99-0994 | Mainīta no recepšu uz bezrecepšu |
| Trombo ASS 100 mg, Apvalkotās tabletes pa 100 mg | Acidum acetylsalicylicum | Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija | 99-0214 | Mainīta no recepšu uz bezrecepšu |

Zāļu nosaukumu maiņa

| No | Uz | Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieks | Reģistrācijas numurs LR Zāļu reģistrā | |
|--------|---|---|--|---|
| Paxene | Onxol 100mg/16,5 ml; 30mg/5ml; 150mg/25ml; 300mg/50ml | IVAX Pharmaceuticals s.r.o., Čehija | 03-0356 03-0355 03-0357 03-0358 | Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 6 mg/ ml |

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@zva.gov.lv

Kārtējo Cito! numuru varat saņemt Zāļu valsts aģentūrā (ZVA), VOAVA, rajonu slimokasēs, profesionālajās asociācijās, Latvijas Ārstu biedrībā (LĀB)

Zāļu valsts aģentūras (direktora v.i. I. Adoviča) izdevums.

Reģistrēts Latvijas Republikas Tieslietu ministrijas Uzņēmumu reģistrā. Reģistrācijas apliecība: M000386.

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

Literārais redaktors Jānis Loja. Datorsalicējs Uģis Desmitnieks.

Tirāža 5000. Iznāk reizi divos mēnešos.

Bezmaksas izdevums.

Redakcijas adrese: Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, Rīga. E-pasts: Vija.Berlande@zva.gov.lv

Izdevums ir ISDB biedrs no 1995. gada

Lasiet arī internetā www.zva.gov.lv un www.farmacija-mic.lv

