

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

<b>Nr.p.k.</b>	<b>Zāļu nosaukums</b>	<b>Starptautiskais nosaukums</b>	<b>Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts</b>	<b>Reģistrācijas Nr.</b>	<b>Esošā izsniegšanas kārtība</b>	<b>Precīzētā izsniegšanas kārtība</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>
1	Nātrija oksibutirāts-Kalceks 200 mg/ml šķīdums injekcijām	Natrii oxybutyras	A/S "Kalceks", Latvija	99-0179	Pr.III	Pr.III, Pr.II stac.
2	Fentanils 0,05 mg/ ml šķīdums injekcijām	Fentanylum	A/S "Kalceks", Latvija	95-0083	Pr.I	Pr.I, Pr.II stac.
3	Arduan 4 mg powder and solvent for solution for injection	Pipecuronii bromidum	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	97-0138	Pr.II anest.	Pr.II stac.
4	Esmeron 10 mg/ml solution for injection	Rocuronii bromidum	N.V. Organon, Nīderlande	04-0203	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
5	Esmeron 10 mg/ml solution for injection	Rocuronii bromidum	N.V. Organon, Nīderlande	04-0204	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
6	Lysthenon 20 mg/ml solution for injection	Suxamethonii chloridum	Nycomed Austria GmbH, Austrija	95-0023	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
7	Nimbex 2 mg/ml solution for injection	Cisatracurium	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0206	Pr.	Pr.II stac.
8	Tracrium 50 mg/5 ml solution for injection	Atracurii besilas	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	97-0521	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
9	Tracrium 25 mg/2,5 ml solution for injection	Atracurii besilas	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	97-0520	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

### Vispārējas anestēzijas līdzekļi ar ATĶ kodu N01A

10	Thiopental Sandoz 1 g powder for injection	Thiopentalum natricum	Sandoz GmbH, Austrija	00-0381	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
11	Sevorane inhalation vapour, liquid	Sevofluranum	Abbott Laboratories Ltd., Lielbritānija	00-1001	Pr.II anest.	Pr.II stac.
12	Diprivan 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0543	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
13	Propoven 2%, emulsion for injection or infusion	Propofolum	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Vācija	05-0046	Pr.II anest.	Pr.II stac.
14	Propoven 1%, emulsion for injection or infusion	Propofolum	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Vācija	05-0045	Pr.II anest.	Pr.II stac.
15	Propofol Claris 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	Claris Lifesciences (UK) Limited, Lielbritānija	09-0146	Pr.II anest.	Pr.II stac.
16	Propofol Claris 20 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	Claris Lifesciences (UK) Limited, Lielbritānija	09-0145	Pr.II anest.	Pr.II stac.
17	Propofol Fresenius 2 % emulsion for injection or infusion	Propofolum	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Vācija	03-0175	Pr.II anest.	Pr.II stac.
18	Propofol Fresenius 1 % emulsion for injection or infusion	Propofolum	Fresenius Kabi Deutschland GmbH, Vācija	03-0174	Pr.II anest.	Pr.II stac.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

19	Propofol-Lipuro 2% (20 mg/ml) emulsion for injection or infusion	Propofolum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	07-0006	Pr.II anest.	Pr.II stac.
20	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0018	Pr.II anest.	Pr.II stac.
21	Propofol Claris 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	Claris Lifesciences (UK) Limited, Lielbritānija	09-0147	Pr.II anest.	Pr.II stac.
22	Propofol Claris 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	Claris Lifesciences (UK) Limited, Lielbritānija	09-0148	Pr.II anest.	Pr.II stac.
23	Propofol Claris 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	Claris Lifesciences (UK) Limited, Lielbritānija	09-0149	Pr.II anest.	Pr.II stac.
24	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0019	Pr.II anest.	Pr.II stac.
25	Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsion for injection or infusion	Propofolum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	08-0020	Pr.II anest.	Pr.II stac.
26	Medicīniskais slāpekļa oksiduls	Dinitrogenii oxydum	AGA AB, Zviedrija	05-0033	Pr.II stac.anest.	Pr.II stac.
27	Niontix 100 % medicinal gas, liquefied	Dinitrogenii oxydum	AGA AB, Zviedrija	07-0339	Pr.II anest.	Pr.II stac.

#### Radiofarmaceutiskie produkti ar ATĶ kodu V09 un V10

28	Drytec, Radionuclide generator	Natrii molybdas [99Mo], Natrii pertechnetas [99mTc]	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	01-0399	Pr.II rad.	Pr.II stac.
29	Natrii iodidum [131 I] solution for injection	Natrii iodidum	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	03-0060	Pr.II rad.	Pr.II stac.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

30	Natrii iodidum [131 I] Diagnostic Capsules	Natrii iodidum	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	04-0282	Pr.II rad.	Pr.II stac.
31	[18F]FDG-FR 300 - 3100 MBq/ml solution for injection	Fludeoxyglucose (18F)	Eckert & Ziegler Radiopharma GmbH, Vācija	07-0392	Pr.II rad.	Pr.II stac.
32	Metastron 37 MBq/ml solution for injection	Strontii chloridum (89 Sr)	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	02-0413	Pr.II rad.	Pr.II stac.
33	Technescan Sestamibi 1 mg kit for radiopharmaceutical preparation	[Tetrakis(2-methoxy-2-methylpropyl-1-isocyanide)copper(1+)] tetrafluoroborate	Mallinckrodt Medical B.V., Nīderlande	08-0306	Pr.II rad.	Pr.II stac.
34	Myoview 230 micrograms kit for radiopharmaceutical preparation	Tetrofosminum	GE Healthcare Limited, Lielbritānija	03-0237	Pr.II rad.	Pr.II stac.
35	Medicīniskais skābeklis Elme Messer Metalurgs 100 % medicīniskā gāze, kriogēna	Oxygenium	Liepājas SEZ, SIA "Elme Messer Metalurgs", Latvija	03-0226	Pr.II stac.	Pr.
36	Medicīniskais skābeklis	Oxygenium	A/s "Elme Messer Gaas", Igaunija	04-0233	Pr.II stac.	Pr.
37	Remodulin 2,5 mg/ml solution for infusion	Treprostinili natricum	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0202	Pr.II stac.	Pr.
38	Remodulin 1 mg/ml solution for infusion	Treprostinili natricum	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0201	Pr.II stac.	Pr.
39	Remodulin 5 mg/ml solution for infusion	Treprostinili natricum	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0203	Pr.II stac.	Pr.
40	Remodulin 10 mg/ml solution for infusion	Treprostinili natricum	United Therapeutics Europe, Ltd, Lielbritānija	07-0204	Pr.II stac.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

41	Marcaine Spinal Heavy 0,5 %, Spinal heavy solution for injection	Bupivacaini hydrochloridum	AstraZeneca AB, Zviedrija	96-0597	Pr.II anest.	Pr.
42	Marcaine Spinal 0,5 %, Solution for injection	Bupivacaini hydrochloridum	AstraZeneca AB, Zviedrija	96-0598	Pr.II anest.	Pr.
43	Serdolect 4 mg film-coated tablets	Sertindolum	H. Lundbeck A/S, Dānija	97-0296	Pr.II psih.	Pr.
44	Serdolect 20 mg film-coated tablets	Sertindolum	H. Lundbeck A/S, Dānija	97-0300	Pr.II psih.	Pr.
45	Serdolect 12 mg film-coated tablets	Sertindolum	H. Lundbeck A/S, Dānija	97-0298	Pr.II psih.	Pr.
46	Serdolect 16 mg film-coated tablets	Sertindolum	H. Lundbeck A/S, Dānija	97-0299	Pr.II psih.	Pr.
47	Metobject 25 mg/2,5 ml solution for injection, pre-filled syringe	Methotrexatum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	06-0106	Pr.II reim.	Pr.
48	Metobject 7,5 mg/0,75 ml solution for injection, pre-filled syringe	Methotrexatum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	06-0102	Pr.II reim.	Pr.
49	Metobject 10 mg/1 ml solution for injection, pre-filled syringe	Methotrexatum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	06-0103	Pr.II reim.	Pr.
50	Metobject 15 mg/1,5 ml solution for injection, pre-filled syringe	Methotrexatum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	06-0104	Pr.II reim.	Pr.
51	Metobject 20 mg/2 ml solution for injection, pre-filled syringe	Methotrexatum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	06-0105	Pr.II reim.	Pr.
52	Deltasolde 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Helm Pharmaceuticals GmbH, Vācija	08-0106	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

53	Gammasolde 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Helm Pharmaceuticals GmbH, Vācija	08-0108	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
54	Egistrozol 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	08-0216	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
55	Anastrozole Accord 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	08-0336	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
56	Anastrozole Actavis 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	07-0288	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
57	Anastrozol-ratiopharm 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Ratiopharm GmbH, Vācija	08-0220	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
58	Anastrozole Sandoz 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0250	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
59	Zynzol 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0225	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
60	Trasolette 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	08-0107	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
61	Arimidex 1 mg, film-coated tablets	Anastrozolum	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	00-0466	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
62	Mammozole 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0104	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
63	Epsisolde 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Helm Pharmaceuticals GmbH, Vācija	08-0105	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
64	Anastrozole Synthon 1 mg tablets	Anastrozolum	Synthon BV, Nīderlande	07-0289	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
65	Anastrozole-Teva 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	07-0287	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

66	Zelotrin 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	PharOS - Pharmaceutical Oriented Services Ltd, Grieķija	08-0262	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
67	Axastrol 1 mg film-coated tablets	Anastrozolum	AS Grindeks, Latvija	08-0197	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
68	Blenamax 15 U powder for solution for injection	Bleomycini sulfas	Teva Pharma B.V., Nīderlande	00-0949	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
69	Carboplatin-Teva 50 mg powder for solution for injection	Carboplatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0762	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
70	Carboplatin-Teva 450 mg powder for solution for injection	Carboplatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0764	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
71	Cytocarb 150 mg/15 ml solution for injection	Carboplatinum	SIA Unifarma, Latvija	05-0284	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
72	Carboplatin Pfizer 10 mg/ml concentrate for solution for infusion	Carboplatinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	04-0138	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
73	Carboplatin-Teva 150 mg powder for solution for injection	Carboplatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0763	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
74	Carboplatin "Ebewe" 10 mg/ml concentrate for solution for infusion	Carboplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	05-0604	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
75	Carboplatin BMM Pharma 10 mg/ml concentrate for solution for infusion	Carboplatinum	BMM Pharma AB, Zviedrija	08-0077	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
76	Cisplatin "Ebewe" 10 mg/20 ml concentrate for solution for infusion	Cisplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	95-0054	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

77	Cisplatin "Ebewe" 25 mg/50 ml concentrate for solution for infusion	Cisplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	99-0936	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
78	Cisplatin "Ebewe" 50 mg/100ml concentrate for solution for infusion	Cisplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	95-0066	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
79	Cisplatin 1 mg/ml concentrate for solution for infusion	Cisplatinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	04-0087	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
80	Cytosar 100 mg powder and diluent for solution for injection	Cytarabinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0212	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
81	Cytosar 1 g powder for solution for injection	Cytarabinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	98-0214	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
82	Farvorubicin RD 10 mg powder for solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	99-0122	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
83	Farvorubicin PFS 50 mg/25 ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0056	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
84	Farvorubicin PFS 10 mg/5 ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0057	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
85	Epirubicin "Ebewe" 2 mg/ml concentrate for solution for infusion and solution for i.v. injection	Epirubicini hydrochloridum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	02-0303	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
86	Farvorubicin RD 50 mg powder for solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	99-0123	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
87	Epirubicin Hospira 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	06-0117	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.



Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

88	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Actavis Group hf, Īslande	07-0402	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
89	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Actavis Group hf, Īslande	07-0401	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
90	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Actavis Group hf, Īslande	07-0400	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
91	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Actavis Group hf, Īslande	07-0398	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
92	Epirubicin Actavis 2 mg/ml solution for injection	Epirubicini hydrochloridum	Actavis Group hf, Īslande	07-0399	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
93	Gemcit 38 mg/ml powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	09-0045	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
94	Gemcitabin "Ebewe" 1000 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	09-0136	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
95	Gemcitabin "Ebewe" 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	09-0135	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
96	Gemcitabine Polpharma 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0206	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
97	Nallian 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0209	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
98	Gemzar 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	00-0393	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
99	Gemcitabine Sandoz 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0340	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

100	Gemcitabine Sandoz 1000 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0341	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
101	Gemzar 1 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	00-0394	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
102	Gemcitabine Actavis 1 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0361	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
103	Gemcitabine Polpharma 1 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0207	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
104	Nallian 1 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0210	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
105	Gemcitabine Hospira 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0323	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
106	Gemcitabine Hospira 1 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0324	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
107	Gemcitabine Hospira 2 g powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0325	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
108	Gemcitabine medac 38 mg/ml powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	09-0073	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
109	Gemcitabine Actavis 200 mg powder for solution for infusion	Gemcitabinum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0360	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
110	Zavedos 10 mg powder for solution for injection	Idarubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0055	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
111	Zavedos 5 mg capsules	Idarubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0051	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

112	Zavedos 10 mg capsules	Idarubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0052	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
113	Zavedos 25 mg capsules	Idarubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0053	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
114	Zavedos 5 mg powder for solution for injection	Idarubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0054	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
115	Holoxan 500 mg powder for solution for infusion	Ifosfamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	01-0468	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
116	Holoxan 1 g powder for solution for infusion	Ifosfamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	01-0469	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
117	Irinotecan Actavis 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	07-0305	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
118	Irinotecan BMM Pharma 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	BMM Pharma AB, Zviedrija	07-0384	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
119	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 100 mg/5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0087	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
120	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 100 mg/5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0041	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
121	Irinotecan-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 40 mg/2 ml	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	08-0040	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

122	Irinotecan Orion Pharma 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Dabur Oncology Plc., Lielbritānija	08-0260	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
123	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 500 mg/25 ml	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0088	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
124	Irinotecan Orion Pharma 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Dabur Oncology Plc., Lielbritānija	08-0259	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
125	Irinotecan Hospira 20 mg/ml concentrate for solution for infusion 40 mg/2 ml	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	04-0382	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
126	Irinotecion Accord 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	09-0123	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
127	Irinotecion Accord 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Irinotecani hydrochloridum trihidricum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	09-0122	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
128	Irinotecan Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion, 500 mg/25 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	09-0170	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
129	CAMPTO 300 mg/15 ml concentrate for solution for infusion	Irinotecanum	Pfizer Enterprises SARL, Luksemburga	08-0168	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
130	Campto 100 mg/5 ml concentrate for solution for infusion	Irinotecanum	Pfizer Enterprises SARL, Luksemburga	98-0824	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

131	Campto 40 mg/2 ml concentrate for solution for infusion	Irinotecanum	Pfizer Enterprises SARL, Luksemburga	98-0823	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
132	Letrozolum Synthon 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Synthon BV, Nīderlande	09-0021	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
133	Letrozole Genericon 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Genericon Pharma Ges.m.b.H., Austrija	09-0007	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
134	Letrozole Sandoz 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0378	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
135	Femara 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Novartis Finland Oy, Somija	98-0087	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
136	Letroger 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	08-0353	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
137	Letrozolum Polpharma 2,5 mg film-coated tablets	Letrozolum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	08-0354	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
138	Oncotrone 20 mg/10 ml solution for injection	Mitoxantroni hydrochloridum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	06-0260	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
139	Oncotrone 10 mg/5 ml solution for injection	Mitoxantroni hydrochloridum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0548	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
140	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	08-0034	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
141	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	08-0032	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
142	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	06-0276	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

143	Oxaliplatin "Ebewe" 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	08-0033	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
144	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	06-0277	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
145	Livellin 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0010	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
146	Livellin 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0011	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
147	Livellin 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0009	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
148	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0035	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
149	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0291	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
150	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0292	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
151	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0293	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
152	Oxaliplatin-Teva 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0152	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
153	Eloxatin 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	06-0267	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
154	Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	SIA Pliva, Latvija	07-0310	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

155	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0342	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
156	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0344	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
157	Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	SIA Pliva, Latvija	07-0309	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
158	Eloxatin 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sanofi-aventis Latvia, Latvija	06-0268	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
159	Oxaliplatin Sandoz 5 mg/ml powder for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sandoz d.d., Slovēnija	07-0343	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
160	Oxaliplatin Actavis 5 mg/ml powder for solution for infusion, 50 mg	Oxaliplatinum	Actavis Group hf, Īslande	07-0396	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
161	Oxaliplatin Actavis 5 mg/ml powder for solution for infusion, 100 mg	Oxaliplatinum	Actavis Group hf, Īslande	07-0397	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
162	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai	Oxaliplatinum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0507	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
163	Eloxatin 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai	Oxaliplatinum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0506	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
164	Eloxatin 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Sanofi-aventis Latvia, Latvija	06-0266	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
165	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0326	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
166	Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml concentrate for solution for infusion	Oxaliplatinum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	07-0327	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

167	Taxol 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	97-0606	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
168	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0257	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
169	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0258	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
170	Pacovary 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Nordic A/S, Dānija	06-0259	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
171	Paclitaxel Ebewe 100 mg/16,7 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0396	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
172	Paclitaxel Ebewe 150 mg/25 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0397	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
173	Paclitaxel Pliva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	SIA Pliva, Latvija	04-0364	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
174	Paclitaxel Ebewe 30 mg/5 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0395	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
175	Paclitaxel Ebewe 210 mg/35 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0398	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
176	Paclitaxel Ebewe 300 mg/50 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	03-0399	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.



Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

177	Paclitaxel Pliva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	SIA Pliva, Latvija	04-0365	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
178	Paclitaxel Actavis 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0083	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
179	Paclitaxel Actavis 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0082	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
180	Paclitaxel Actavis 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0080	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
181	Paclitaxel Actavis 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0081	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
182	Anzatax 30 mg/5 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	03-0498	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
183	Anzatax 300 mg/50 ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Hospira UK Limited, Lielbritānija	03-0500	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
184	Pacline 6 mg/ml concentrate for solution for infusion 30 mg/5 ml	Paclitaxelum	Stragen Nordic A/S, Dānija	08-0294	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
185	Pacline 6 mg/ml concentrate for solution for infusion 150 mg/25 ml	Paclitaxelum	Stragen Nordic A/S, Dānija	08-0296	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
186	Pacline 6 mg/ml concentrate for solution for infusion 300 mg/50 ml	Paclitaxelum	Stragen Nordic A/S, Dānija	08-0297	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
187	Pacline 6 mg/ml concentrate for solution for infusion 100 mg/16,7 ml	Paclitaxelum	Stragen Nordic A/S, Dānija	08-0295	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
188	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0316	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

189	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 300 mg/50 ml	Paclitaxelum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0318	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
190	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	05-0317	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
191	Paclitaxel-Teva 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Pharmachemie B.V., Nīderlande	06-0175	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
192	Ftorafur 400 mg cietās kapsulas	Tegafurum	AS Grindeks, Latvija	98-0258	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
193	Navelbine 50 mg/ 5 ml	Vinorelbinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	99-0349	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
194	Navelbine 10 mg/ 1 ml	Vinorelbinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	99-0347	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
195	Vinorelbine Actavis 10 mg/ml concentrate for solution for infusion	Vinorelbinum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0156	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
196	Vinorelbine Actavis 50 mg/5 ml concentrate for solution for infusion	Vinorelbinum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0157	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
197	Vinorelbin "Ebewe" 50 mg/5 ml concentrate for solution for infusion	Vinorelbinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	06-0298	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
198	Vinorelbin "Ebewe" 10 mg/ml concentrate for solution for infusion	Vinorelbinum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	06-0297	Pr.II onk. ķīm. ter.	Pr.
199	Doxorubicin-Teva 50 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Doxorubicini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0774	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

200	Adriblastina RD 50 mg powder for solution for injection	Doxorubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	99-0127	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
201	Adriblastina PFS 10 mg/5 ml solution for injection	Doxorubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0119	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
202	Adriblastina RD 10 mg powder for solution for injection	Doxorubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	99-0126	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
203	Adriblastina PFS 50 mg/25 ml solution for injection	Doxorubicini hydrochloridum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0120	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
204	Doxorubicin-Teva 10 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Doxorubicini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0773	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
205	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion	Etoposidum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	05-0275	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
206	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion	Etoposidum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	05-0276	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
207	Etoposid Ebewe 20 mg/ml concentrate for infusion	Etoposidum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	99-0428	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
208	Etoposide-Teva 20 mg/ml concentrate for solution for infusion	Etoposidum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	98-0816	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
209	Fludara, 50 mg Powder for sol. for inj. or inf. after reconstit.	Fludarabini phosphas	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	00-0346	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
210	Fludara 10 mg film-coated tablets	Fludarabini phosphas	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	03-0260	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

211	Fludarabine-Teva 25 mg/ml concentrate for solution for injection or infusion	Fludarabini phosphas	Pharmachemie B.V., Nīderlande	07-0220	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
212	Fludarabin "Ebewe" 25 mg/ml concentrate for solution for injection or infusion	Fludarabini phosphas	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	09-0158	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
213	Fludarabine Actavis 50 mg powder for solution for injection or infusion	Fludarabini phosphas	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0084	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
214	Asparaginase medac 10 000 IU powder for solution for injection	L-Asparaginasum	medac GmbH, Vācija	03-0389	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
215	Asparaginase medac 5000 IU powder for solution for injection	L-Asparaginasum	medac GmbH, Vācija	03-0388	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
216	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0245	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
217	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0246	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
218	Paclimedac 6 mg/ml concentrate for solution for infusion	Paclitaxelum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	07-0244	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
219	Vinblastine-Teva 10 mg Powder for solution for injection	Vinblastini sulfas	Teva Pharma B.V., Nīderlande	99-0776	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
220	Cytocristin Aqueous 1 mg/1 ml intravenous injection	Vincristini sulfas	SIA Unifarma, Latvija	05-0447	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

221	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 2 mg/2 ml	Vincristini sulfas	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0383	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
222	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 5 mg/5 ml	Vincristini sulfas	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0384	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
223	Vincristine Teva 1 mg/ml solution for injection, 1 mg/1 ml	Vincristini sulfas	Pharmachemie B.V., Nīderlande	08-0382	Pr.II onk. ķīm. ter., hem.	Pr.
224	Endoxan 1 g powder for solution for injection	Cyclophosphamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0500	Pr.II onk. ķīm. ter., reim.	Pr.
225	Endoxan 200 mg powder for solution for injection	Cyclophosphamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0498	Pr.II onk. ķīm. ter., reim.	Pr.
226	Endoxan 500 mg powder for solution for injection	Cyclophosphamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0499	Pr.II onk. ķīm. ter., reim.	Pr.
227	Endoxan 50 mg coated tablets	Cyclophosphamidum	Baxter Oncology GmbH, Vācija	96-0501	Pr.II onk. ķīm. ter., reim.	Pr.
228	Extraneal solution for peritoneal dialysis	Icodextrinum, Natrii chloridum, Natrii lactas, Calcii chloridum, Magnesii chloridum	Baxter Oy, Somija	01-0401	Pr.II nefr.	Pr.
229	Alvogyl paste for dental use	Eugenolum, Lidocainum	Septodont, Francija	03-0119	Pr.II stom.	Pr.
230	Caustinerf arsenical dental paste	Ephedrini hydrochloridum, Lidocainum, Arsenii trioxidum	Septodont, Francija	03-0402	Pr.II stom.	Pr.
231	Caustinerf without arsenic 370 mg/g + 460 mg/g dental paste	Lidocainum, Paraformaldehidum	Septodont, Francija	03-0493	Pr.II stom.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

232	Cresophene 1,11 mg/g + 50 mg/g dental solution	Dexamethasoni acetat, Thymolum	Septodont, Francija	03-0494	Pr.II stom.	Pr.
233	Neocones 15 400 IU/5 mg dental stick	Neomycini sulfas, Benzocainum	Septodont, Francija	03-0330	Pr.II stom.	Pr.
234	Staloral	Extractum allergenum	Stallergenes S.A., Francija	02-0155	Pr.II alerg.	Pr.
235	Soluprick SQ Thimoty grass (Phleum pratense) pollen 10 HEP solution for skin-prick test	Phleum pratense	ALK-Abello A/S, Dānija	08-0136	Pr.II alerg.	Pr.
236	Alyostal Prick	Extractum allergenum	Stallergenes S.A., Francija	02-0154	Pr.II alerg.	Pr.
237	Soluprick Positive Control 10 mg/ml solution for prick test	Histamini dihydrochloridum	ALK-Abello A/S, Dānija	06-0028	Pr.II alerg.	Pr.
238	Soluprick Negative Control solution for prick test		ALK-Abello A/S, Dānija	06-0029	Pr.II alerg.	Pr.
239	Alustal suspension for injection	Extractum allergenum	Stallergenes S.A., Francija	03-0409	Pr.II alerg.	Pr.

#### Kontrastvielas diagnostikai ar ATĶ kodu V08

240	Omnipaque 240 mg I/ml solution for injection	Ioexolum	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0196	Pr.II stac.	Pr.
241	Omnipaque 350 mg I/ml solution for injection	Ioexolum	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0198	Pr.II stac.	Pr.
242	Omnipaque 300 mg I/ml solution for injection	Ioexolum	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0197	Pr.II stac.	Pr.

Izsniegšanas kārtības apzīmējumu maiņa saskaņā ar 2005.gada 22.novembra LR MK noteikumiem Nr. 885 "Zāļu klasifikācijas kārtība" un 2005.gada 8.marta LR MK noteikumiem Nr.175 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi"

243	Visipaque 270 mg I/ml solution for injection	Iodixanolum	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0188	Pr.II rad.	Pr.
244	Visipaque 320 mg I/ml solution for injection	Iodixanolum	GE Healthcare AS, Norvēģija	03-0189	Pr.II rad.	Pr.
245	Omniscan 0,5 mmol/ml solution for injection	Gadodiamidum	GE Healthcare AS, Norvēģija	99-0139	Pr.II stac.	Pr.
246	Primovist 0,25 mmol/ml solution for injection, pre-filled syringe	Acidum gadoxeticum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0408	Pr.II stac.	Pr.
247	Primovist 0,25 mmol/ml solution for injection	Acidum gadoxeticum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0409	Pr.II stac.	Pr.

ZVA Humāno zāļu  
reģistrācijas komisijas  
priekšsēdētājs, profesors  
I. Purviņš