

Saturs

IEVADS

Zāļu parakstīšana – viens no atbildīgākajiem posmiem medicīnu darbā. I. Aizsilniece 1

VZA INFORMĒ

Paroksetīna lietošanas drošība. Z. Neikena 2
EMA (Zinātniskā komisija) pabeigusi paroksetīnu saturošu zāļu vērtēšanu. Paroksetīnu saturošām zālēm paredzamā ieguvuma un iespējamā riska attiecība ir pozitīva, ja tiek ievēroti Zinātniskās komisijas ieteikumi.

ZĀĻU LIETOŠANAS DROŠĪBA

Tramadola lietošanas drošība un narkomānija. G. Osis 3
Kardiovaskulāru slimību risks rofekoksiba un celekoksiba lietotājiem. Z. Neikena 4

ZĀĻU REĢISTRA JAUNUMI

Jaunie preparāti zāļu reģistrā 5
Izmaiņas zāļu aprakstos un lietošanas instrukcijās 6
Mainīts zāļu nosaukums 7
No reģistra izslēgtās zāles 8
Zāles, kuru reģistrēšana apturēta 9

Summary

In this issue:

- ◆ Drug prescribing – one of the most responsible stages of physician's job
- ◆ Safety of tramadol and narcomania
- ◆ Risk of cardiovascular diseases in rofecoxib and celecoxib users
- ◆ Safety of paroxetine
- ◆ Drug Register news: new products, variations to the prescribing information, withdrawn products

Ievads

Zāļu parakstīšana – viens no atbildīgākajiem posmiem medicīnu darbā

Ilze Aizsilniece,

ģimenes ārste, Pasaules veselības organizācijas konsultante

Zāļu parakstīšana mūsdienās šķiet pavisam ikdienišķa ārstniecības procesa sastāvdaļa, kuru veicot mēs īpaši neaizdomājamies par to, kādas darbības un kādas sekas tā var izraisīt – ikdienas rutīna, par kuru nozīmīgumu tomēr reizēm būtu vērts pafilozofēt ikvienam medicīnim.

Ķīmisko savienojumu izmantošana ārstniecībā būtiski izmainīja medicīnas tālāko attīstību 19.gadsimtā. Mūsdienās medikamentozajai terapijai ir vadošā loma Rietumu jeb allopatiskajā medicīnā. Tāpēc ir ļoti svarīgi ārstiem un citiem medicīnas darbiniekiem izprast svarīgākās problēmas, kas ir saistītas ar šo ārstniecības veidu.

Daudzi pētījumi par to, kā pacienti seko medicīnu norādījumiem par zāļu lietošanu, ir parādījuši, ka tikai 50% gadījumos pacienti parakstītos medikamentus lieto pareizajā secībā un tik ilgi cik norādīts. Konstatēts, ka bieži pacienti vispār pārtrauc to lietošanu pat nekonsultējoties ar ārstu. Tam ir divi galvenie iemesli – pacienta stāvokļa strauja uzlabošanās vai blakņu rašanās. Bieži sastopamies ar šīm problēmām, nozīmējot antibakteriālu terapiju – pacientam kļūst labāk pēc divām-trim dienām, un viņš pārtrauc medikamentu lietošanu. Šī attieksme pret zāļu lietošanu ir viens no cēloņiem, kāpēc radusies 20.gadsimta jatroģenā un draudīgā saslimšana – baktēriju multirezistence. Savukārt zāļu blaknes ir biežs iemesls, kāpēc pacienti ar hroniskām slimībām pārtrauc lietot medikamentus, tādējādi vēl pasliktinot savu veselības stāvokli.

Vai šīs problēmas ir risināmas un kā tās risināt, būtu divi galvenie jautājumi, uz kuriem ir jāatbild pirms nozīmējam medikamentu terapiju. Svarīgi atcerēties, ka pacientam ir ne tikai jāparaksta zāles, bet arī jādod plašāki paskaidrojumi par šo zāļu darbību un to lietošanas iemesliem.

Pirmkārt jau, zāles būtu jālieto racionāli un arī jānozīmē pēc tiem pašiem principiem.

Pēc Pasaules Veselības organizācijas (PVO) norādījumiem tie ir:

1. Pareizās zāles pacientam
2. Pareizajā laikā
3. Pareizajā devā
4. Pareizais lietošanas ilgums
5. Par atbilstošu (samērīgu) cenu

Šie principi ir tik vienkārši, ka šķiet pat mulķīgi tos definēt un atkārtot. Bet cik bieži savā ikdienas darbā mēs ievērojam tos?

Lai izvairītos no situācijas, ka mūsu ieteikumi netiek ievēroti un pacienti lieki iztērē savu vai veselības aprūpes budžeta naudu, būtu ieteicams pārdomāt sekojošus jautājumus:

– Zāles būtu jāparaksta tikai tad, ja ieguvums no to lietošanas ir daudz lielāks nekā risks tās lietot. Ikdienišķus, nenozīmīgus traucējumus bieži vislabāk likvidēt ar citiem līdzekļiem nevis zālēm, vai arī ļaut tiem pašlikvidēties bez speciālas ārstēšanas, piemēram akūtas respiratoras saslimšanas gadījumā.

– Visi iespējamie ārstēšanas veidi būtu jāapspriež ar pacientu un tikai tad jāparaksta zāles, ja pacients piekrīt tās lietot.

– Nevajadzētu parakstīt tās zāles, kuru efektivitāte konkrētās slimības ārstēšanā nav pierādīta.

– Gadījumos, kad vairākām zālēm ir līdzīga efektivitāte, vajadzētu izvēlēties lētākās.

– Zāles būtu jāizraksta visīsākajam klīniski norādītajam laikam, lai neveidotos lieki medikamentu uzkrājumi pacientu mājās.

– Receptēs būtu jānorāda zāļu izcelsmes/starptautiskie nepatentētie nosaukumi nevis firmas nosaukumi.

– Zāļu lietošana ir jākontrolē.

Zāļu lietošanā ārstam ir tikai padomdevēja loma, jo tas, cik precīzi terapija tiks veikta, ir vienīgi un tikai atkarīga no pacienta. Tāpēc ir bezgala svarīgi panākt savstarpēju izpratni un abpusēju uzticēšanos.

Diemžēl iepriekšējā pieredze rāda, ka mediķi sev neuzdod jautājumus par to, vai viņu norādījumi tiek ievēroti un, ja netiek, kādi tam ir iemesli. Lai sasniegtu pacientu sekošanu norādītajai ārstēšanai, svarīgi panākt to, lai viņi kļūst sadarbības partneri, nevis bezierunu klausītāji un izpildītāji. **Tāpēc mūsdienās mediķiem, parakstot zāles, jābūt gataviem atbildēt uz sekojošiem jautājumiem, kurus var uzdot jebkurš pacients:**

1. Kāda ir parakstīto zāļu aktīvā sastāvdaļa?
2. Vai šīs zāles var lietot grūtnieces, sievietes, kas plāno grūtniecību, vai mātes, kuras baro bērnu ar krūti?
3. Kā nozīmētās zāles iedarbojas? Vai tās izārstē vai tikai atvieglo simptomus?
4. Kad un kā tās ir jālieto?
5. Kā pacients var zināt, ka zāles iedarbojas? Kas jādara, ja tās neiedarbojas?
6. Cika ilgi zāles jālieto? Vai var pārtraukt to lietošanu, ja zāles pēc pacienta viedokļa neiedarbojas?
7. Kādas ir visbiežāk sastopamās blaknes? Vai zālēm ir kādas retas un ļoti nopietnas blaknes? Kas pacientam jādara, ja viņš pamana blakusparādības?
8. Kas pacientam jādara, ja zāles netiek ieņemtas vienu vai vairākas reizes?
9. Vai nozīmētās zāles var lietot vienlaicīgi ar citām? Vai drīkst lietot alkoholu? Vai ir kādi ēdieni, no kuriem būtu jāatsakās zāļu lietošanas laikā?
10. Vai ir iespējams nonākt parakstīto zāļu atkarībā?
11. Kas var notikt, ja pacients izlemj nelietot zāles?
12. Kādas citas ārstēšanas metodes pastāv bez medikamentozās terapijas?

Medikamentu nozīmēšana un parakstīšana ir saistīta arī ar daudziem likumdošanas aspektiem, tomēr svarīgākais ir atcerēties, ka pareizas zāļu lietošanas un medikamentozās terapijas pamatā ir izpratne, sadarbība un informācijas apmaiņa starp ārstu un pacientu.

VZA informē

Paroksetīna lietošanas drošība

Zane Neikena,

VZA Zāļu blakusparādību monitoringa nodaļas vadītāja vietniece

Eiropas Zāļu vērtēšanas aģentūras (EMA) Zinātniskā komiteja pabeigusi paroksetīnu saturošu zāļu vērtēšanu.

Vērtēšana tika sākta 2003. gada jūnijā pēc Lielbritānijas zāļu uzraudzības iestāžu ierosinājuma.

Paroksetīns ir selektīvs serotonīnatpakaļsaistes inhibitors (SASI), kam piemīt pretuzmācības un pretpanikas darbība.

Paroksetīns indicēts depresijas, obsesīvi kompulsīvu traucējumu, panikas lēkmju (ar agorafobiju vai bez tās), sociālas fobijas, vispārējas trauksmes un pēctraumas spriedzes ārstēšanai.

Paroksetīna lietošanas ieguvuma un riska attiecības pārvērtēšana tika ierosināta, balstoties uz šādiem drošības apsvērumiem:

- 1) parādījās jauni klīnisko pētījumu dati, kas vedināja

domāt, ka bērniem un pusaudžiem paroksetīna lietošana var palielināt emocionālas nestabilitātes (raudāšanas, mainīga garastāvokļa, paškaitnieciskas rīcības, pašnāvniecisku domu, pašnāvības mēģinājuma un dusmu lēkmju) risku;

- 2) jaunie izpētes dati liecināja, ka paroksetīna lietošanas pārtraukšana gan bērniem, gan pieaugušiem var radīt atcelšanas reakcijas risku;

- 3) bija nepieciešams vērtēt, vai paroksetīna lietošana arī pieaugušiem slimniekiem nerada paaugstinātu pašnāvnieciskas izturēšanās risku.

EMA Zinātniskā komiteja veica klīnisku un epidemioloģisku pētījumu, saņemto savvēstu (blakņu ziņojumu) un literatūras datu plašu izpēti. Lai analizētu situāciju un izvēles terapijas iespējas, vērtēšanā tika iesaistīti arī eksperti, to vidū bērnu psihiatri.

EMEA Zinātniskā komiteja atzina, ka paroksetīnu saturošām zālēm paredzamā ieguvuma un iespējamā riska attiecība ir pozitīva, ja tiek ievēroti šādi Zinātniskās komitejas ieteikumi:

- klīniskie pētījumi liecina, ka paroksetīna lietošana bērniem un pusaudžiem var palielināt pašnāvnieciskas izturēšanās un naidīgas uzvedības risku. Tādēļ **bērniem un pusaudžiem paroksetīnu ordinēt nav ieteicams.**

Turklāt klīniskie pētījumi nesniedz pietiekamus pierādījumus par paroksetīna efektivitāti bērnu un pusaudžu ārstēšanā.

Zinātniskā komiteja norāda, ka nevienā ES valstī paroksetīns nav reģistrēts ordinēšanai bērniem.

- **Arī jauniešiem nevar izslēgt paaugstinātu pašnāvnieciskas izturēšanās risku paroksetīna lietošanas laikā. Tādēļ Zinātniskā komiteja iesaka veikt stingru šās pacientu grupas veselības novērošanu visā terapijas laikā.**

- **Zinātniskā komiteja iesaka paroksetīna lietošanas laikā rūpīgi novērot visus tos pacientus, kam jau pirms paroksetīna ordinēšanas bijušas pašnāvnieciskas domas vai rīcība.**

Jāpatur prātā, ka paroksetīna terapeitiskais efekts rodas tikai pāris nedēļu pēc zāļu lietošanas sākuma. Tādēļ šajā ārstēšanas posmā riska grupas pacientiem jābūt īpašā ārsta redzeslokā.

- **Zinātniskā komiteja iesaka pastiprināti brīdināt par lietošanas atcelšanas reakciju, kas var rasties pēc paroksetīna lietošanas pārtraukšanas.**

Paroksetīna lietošanas pārtraukšana diezgan bieži var izraisīt lietošanas atcelšanas simptomus. Īpaši spēcīgi tie izpaužas tais gadījumos, kad zāļu lietošana tiek pārtraukta pēkšņi. Tādēļ Zinātniskā komiteja iesaka **paroksetīna lietošanu nepārtraukt pēkšņi (ja vien to nenosaka medicīniskas indikācijas).**

Lielākoties atcelšanas simptomi ir viegli vai mēreni un pārejoši (izzūd divu nedēļu laikā), tomēr dažiem pacientiem tie var būt ļoti izteikti vai pat ielgt. Parasti lietošanas atcelšanas simptomi spilgtāk izpaužas tais gadījumos, kad terapija bijusi ilglaicīga vai ordinēta liela paroksetīna deva.

Latvijā reģistrēti šādi paroksetīnu saturoši preparāti:

1. Arketiss 20 mg, tabletes (*Medochemie Ltd.*, Kipra)
2. Paroksāts 10 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham Pharmaceuticals*, Lielbritānija)
3. Paroksāts 20 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham Pharmaceuticals*, Lielbritānija)
4. Paroksāts 30 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham Pharmaceuticals*, Lielbritānija)
5. Paroksetīns HEXAL 20 mg, apvalkotas tabletes (*Salutas Pharma GmbH*, Vācija)
6. Paroksetīns HEXAL 40 mg, apvalkotas tabletes (*Salutas Pharma GmbH*, Vācija)
7. Reksetīns 20 mg, apvalkotas tabletes (*Gedeon Richter Ltd.*, Ungārija)
8. Reksetīns 30 mg, apvalkotas tabletes (*Gedeon Richter Ltd.*, Ungārija)
9. Seroksāts 20 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham plc.*, Lielbritānija)
10. Seroksāts 10 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham Pharmaceuticals*, Lielbritānija)
11. Seroksāts 30 mg, apvalkotas tabletes (*SmithKline Beecham Pharmaceuticals*, Lielbritānija)

Vēre

PRESS RELEASE, European Agency for the Evaluation of Medicinal Products: Committee for Proprietary Medicinal Products, 20 – 22 April 2004, London, 22 April 2004 Doc. Ref: EMEA/D/11206/04/Final

Zāļu lietošanas drošība

Tramadola lietošanas drošība un narkomānija

Gundars Osis,

narkologs, Valsts narkoloģijas aģentūra

Narkologi Latvijā tramadolu izmanto jau kopš 20. gadsimta 90. gadu sākuma. Narkoloģijā ārstnieciskā nolūkā tramadolu ordinēja opiātu abstinences ārstēšanai. Savukārt narkomāni ar tā palīdzību mazināja abstinences simptomus līdz nākamās narkotiku devas iegūšanai, jo tobrīd tramadolu varēja iegādāties bez receptes.

90. gados pieraduma gadījumi tika novēroti ļoti reti – aptuveni viens gadījums gadā. Kad Latvijā ienāca heroīns, opiātu narkotikas sāka lietot masveidā, pārsvarā jaunieši. Drīz sākās arī patvarīga, masveida tramadola lietošana: sākumā abstinences novēršanai, pēc tam arī narkotiskā reibuma iegūšanai. Jaunieši aptvēra, ka tramadols ne tikai likvidē abstinenci, bet dod arī patīkamu reibumu, kas ir gandrīz līdzvērtīgs opiātu un amfetamīnu izraisītajam. Turklāt to var lietot perorāli. Narkomāni uzskatīja, ka viņi nelieto narkotikas, jo tramadols jau nav ne heroīns, ne “hanka”. No 1999. līdz 2000. gadam jau zināmi gadījumi, kad tramadolu lieto tieši apreibināšanās nolūkā: par pirmo jeb debijas narkotiku (nevis pēc heroīna).

Valsts narkoloģijas klīnikās no 2001. līdz 2004. gadam ārstējās 77 pacienti, kas lietoja tikai tramadolu vai tramadolu kombinācijā ar

citām narkotikām.

Esam analizējuši slimības vēstures 42 pacientiem, kas no 2001. gada līdz 2004. gada aprīlim ārstējās Valsts narkoloģijas centra detoksikācijas nodaļā. Analīzes rezultāti liecina, ka

- 17 pacientiem tramadols bija pirmā narkotika;
- 4 pacientiem tā bija pirmā narkotika pēc marihuānas lietošanas;
- 7 pacienti vienlaikus sāka lietot tramadolu kopā ar klonazepāmu un ciklodolu.

Cetri no minētiem pacientiem tramadolu nelietoja apreibināšanās nolūkā. Viņiem tramadolu ordinēja ārsti sāpju sindroma mazināšanai, turklāt trīs no viņiem bija atkarīgi no alkohola.

Analizētā grupā

- 24 pacienti tramadolu sāka lietot apmēram 15,4 gadu vecumā;
- 13 pacienti sāka tramadolu lietot, lai mazinātu opiātu abstinenci;
- 1 pacients sāka tramadolu lietot pēc amfetamīna.

Tramadola devas lielums un ievadīšanas ceļš, ko lietoja narkomāni analizētā grupā:

- sākumdeva bija 50 – 200 mg; tagad vidējā deva ir 400 – 1000 mg. Lielākā dienas deva ir 7,2 g;
- 41 pacients tramadolu lietoja perorāli;
- 1 pacients tramadolu ievadīja intramuskulāri.

26 pacientiem bija krampju lēkmes intoksikācijas laikā (reibumā).

Tramadols ir opiātu agonists, un tā iedarbība līdzinās opiātu darbības II fāzei. I fāzes nav, jo to var just, tikai ievadot narkotikas intravenozi. Savukārt tieši tramadola II fāzes darbība visvairāk piesaista jauniešus – viņi vienlaikus izjūt atslābinājumu un stimulāciju, kas izraisa vēlēšanos darboties. Heroīnam un “hankai” šī fāze ilgst 1 – 3 stundas, bet tramadolam – 6 – 8 stundas. Abstinences sāk veidoties pēc 2 – 3 mēnešu regulāras lietošanas. Abstinences sindroms ir ilgāks un mokošāks nekā opiātu gadījumā. Tas izpaužas ar sāpēm muskuļos, nemieru, trauksmi, depresiju, bezmiegu, nervozitāti. Pieredzējuši narkomāni tramadola abstinenci ilguma un psihisku traucējumu dēļ salīdzina ar metadona abstinenci.

Tramadolam ir ilgstoša iedarbība, viegla ievadīšana un tas izraisa patīkamas sajūtas. Lai gan tas ir recepšu medikaments, tramadols ir viegli pieejams, jo tam nav narkotiskām vielām noteikto parakstīšanas un izplatīšanas ierobežojumu. Visi minētie faktori padara tramadolu par ļoti iecienītu apreibinošu vielu

jauniešu vidū, kur tā lietošana aizvien izvēršas. Par to liecina ārstēto tramadola lietotāju skaits:

Narkoloģijas centrā:

2001. gadā – 1;
2002. gadā – 7;
2003. gadā – 23;
2004. gadā – 13 (četros mēnešos).

Visā Latvijā:

2001. gadā – 10;
2002. gadā – 25;
2003. gadā – 30;
2004. gadā – 13 (četros mēnešos).

Lai ierobežotu šo bīstamo tendenci, narkologi iesaka:

1. Ietvert tramadolu psihotropisko vielu un prekursoru 3. sarakstā.
2. Sniegt sabiedrībai informāciju par tramadola lietošanas bīstamību, atgādinot, ka tramadols ir opioīds – narkotiska viela, kuras lietošanas sekas ir tādas pašas kā heroīnam.
3. Ordinēt un parakstīt tramadolu tikai stingri noteiktu indikāciju gadījumā un īsa veidā.
4. Ģimenes ārstiem neparakstīt tramadolu jauniešiem, kam tas nav indicēts ārstnieciskā nolūkā, lai ģimenes ārsti paši nekļūtu par narkomānu “upuriem” un neveicinātu narkomānijas izplatību.

Kardiovaskulāru slimību risks rofekoksiba un celekoksiba lietotājiem

Plašā, prospektīvā, nejaušinātā pētījumā par rofekoksiba drošību un efektivitāti reimatoīda artrīta ārstēšanā (*VIOXX Gastrointestinal Outcome Research – VIGOR* pētījums) novēroja, ka miokarda infarkts biežāk rodas rofekoksiba lietotājiem nekā pacientiem, kas saņēma naproksēnu: (0,4% vs 0,1%).

Apkopojot minētā pētījuma rezultātus, tika izteikts pieņēmums, ka naproksēnam, tāpat kā aspirīnam, varētu būt kardioprotektīvas (miokardu sargājošas) īpašības.

Pētījuma dati vedināja domāt, ka rofekoksibam savukārt ir trombozi veicinātājas īpašības, kas palielina miokarda infarkta risku.

Zinātnieki domā, ka minētā pētījumā novēroto kardiovaskulāro traucējumu cēloņi ir šādi:

- 1) pacientiem tika ordinēta liela rofekoksiba deva – 50 mg diennaktī (apstiprinātā rofekoksiba terapeitiskā deva ir 12,5 – 25 mg diennaktī);
- 2) pacientiem nebija paredzēta aspirīna ordinēšana.

Pētījuma retrospektīva analīze liecināja, ka 4% pētījuma dalībnieku kardiovaskulāro traucējumu profilaksei bija indicēts aspirīns. 37% pētījuma laikā konstatēto miokarda infarktu tika diagnosticēti pacientiem, kam bija indicēta antiagregantu terapija ar aspirīnu (4%).

Nesen tika veikts vēl viens plašs kohortu pētījums. Tā rezultāti apstiprināja iepriekšējā (*VIGOR*) pētījuma datus: kardiovaskulāro traucējumu risks atkarīgs no rofekoksiba devas lieluma. Pētījumā tika konstatēts, ka lielāks koronāras sirds slimības relatīvais risks (1,93) ir tiem pacientiem, kas lielu rofekoksiba devu lieto pirmoreiz (salīdzinājumā ar NPL nelietotājiem).

Minētā pētījumā netika konstatēts, ka koronāru sirds slimību risks pieaug, ordinējot citus nesteroidālos pretiekaisuma līdzekļus (arī celekoksibu), kā arī mazāku rofekoksiba devu. Pētījums neapstiprināja arī to, ka naproksēnam varētu būt kardioprotektīva (miokardu sargājoša) darbība.

Patlaban nav tiešu un pārliecinošu pierādījumu, ka rofekoksibs (kā arī celekoksibs) terapeitiskā devā palielina kardiovaskulāro traucējumu risku.

Tomēr, atsaucoties uz līdzšinējo pētījumu datiem, Austrālijas Zāļu blakņu ekspertu padome sniedz ārstiem šādu informāciju:

- Rofekoksiba un celekoksiba lietošana var palielināt kardiovaskulāro un cerebrovaskulāro slimību risku.
- Minēto traucējumu risks pieaug, ja pacientam anamnēzē jau ir kardiovaskulāra slimība.
- Kardiovaskulāro un cerebrovaskulāro traucējumu risks ir lielāks rofekoksiba, nevis celekoksiba lietotājiem, un tas atkarīgs no rofekoksiba devas.
- Rofekoksibu nav ieteicams lietot devā, kas pārsniedz apstiprināto maksimālo terapeitisko devu – 25 mg diennaktī.
- Ikvienam pacientam pirms koksibu preparātu ordinēšanas jāvērtē kardiovaskulāro traucējumu risks.

Ja pacientam ir kardiovaskulāro traucējumu risks, daži autori iesaka vienlaikus ar rofekoksibu un celekoksibu ordinēt mazu aspirīna devu. Tomēr jāpatur prātā, ka aspirīns, pat mazās devās, var sekmēt nevēlamus gremošanas traucējumus.

Vēres

1. *WHO Drug Information, Vol. 17, No. 4, 2003.*
2. *Extracted from Australian Adverse Drug reactions Bulletin, Vol 22, Number 5, October 2003.*

Zane Neikena,

VZA Zāļu blakusparādību monitoringa nodaļas vadītāja vietniece

Jaunie preparāti zāļu reģistrā

Nubain, šķīdums injekcijām 10 mg/ml

Sastāvs: nalbufīna hidrohlorīds

Farmācijas firma: Torrex Pharma GmbH, Austrija

Nubain satur nalbufīna hidrohlorīdu (*nalbuphini hydrochloridum*) un pieder pie narkotiskiem analgētiskiem līdzekļiem (N02AF02). Tas indicēts, lai atvieglotu vidēji stipras un stipras sāpes. Nubain iespējams izmantot arī kā premedikācijas līdzekli, analgēzijai pirms un pēc ķirurģiskām manipulācijām, kā arī balansētas anestēzijas laikā. Preparātu iespējams lietot sāpju terapijai gadījumā, ja ir aizdomas par miokarda infarktu, kā arī kā pretsāpju līdzekli bērniem vidēji stipru un stipru sāpju gadījumā. Nubain ir pussintētisks fenantrēna atvasinājums ar spēcīgu agonista/antagonista analgētisku iedarbību. Primāri tas ir κ agonists/ μ antagonists analgētisks preparāts. Atšķirībā no morfīja, nalbufīna elpošanu nomācošā iedarbība ir ierobežota. Nalbufīns izraisa minimālu ietekmi uz hemodinamiku un minimāli inhibē kuņģa-zarnu trakta kustīgumu. Nubain injekcijas var veikt subkutāni, intramuskulāri vai intravenozi. Parasti 70 kg smagam pacientam ieteicamā deva ir 10 – 20 mg. Preparāta iedarbība sākas 2 – 3 minūšu laikā pēc i.v. injekcijas un 15 minūšu laikā pēc s.c. injekcijas. Iedarbības ilgums ir 3 – 5 stundas.

NuvaRing, vaginālais riņķis

Sastāvs: etonogestrels, etinilestradiols

Farmācijas firma: N.V. Organon, Nīderlande

NuvaRing ir pretapaugļošanās līdzeklis (G03AA), kas satur 11,7 mg etonogestrela (*etonogestrelum*) un 2,7 mg etinilestradiola (*ethinylestradiolum*). NuvaRing ir elastīgs, caurspīdīgs, bezkrāsains vai gandrīz bezkrāsains riņķis ar ārējo diametru 54 mm un šķērsriezuma diametru 4 mm. Tas tiek ievietots un atstāts makstī uz 3 nedēļām. NuvaRing jāizņem pēc 3 nedēļām tajā pašā nedēļas dienā, kad riņķis ievietots. Pēc vienu nedēļu ilga intervāla “bez riņķa” jāievada jauns riņķis. Menstruācijai līdzīga asiņošana parasti sākas 2 – 3 dienas pēc NuvaRing izņemšanas un var nebūt pilnīgi beigusies pirms nākošā riņķa ievadīšanas termiņa. NuvaRing izdalīto etonogestrelu un etinilestradiolu ātri uzsūc maksts gļotāda. Maksimālā etonogestrela koncentrācija serumā tiek sasniegta vidēji 1 nedēļu pēc riņķa ielikšanas, bet maksimālā etinilestradiola koncentrācija – pēc 3 dienām. Aktīvo vielu iespējamā farmakoloģiskā iedarbība uz vīrieti kā dzimumpartneri, uzsūcoties caur dzimumlocekli, nav pētīta.

Rigvir, šķīdums injekcijām

Sastāvs: ECHO-7 vīrusa celms

Farmācijas firma: SIA “Vitesan”

Rigvir ir imūnmodulators (L03AX), kas indicēts ādas melanomas recidīvu un metastāžu profilaksei pēc radikālas operācijas, kā arī melanomas ādas un zemādas metastāžu lokālai terapijai. Rigvir ir dabiskas cilmes (aktīvais komponents ir ECHO grupas enterovīruss) imūnpreparāts ar pleiotropu-imūnmodulējošu darbību. Savas strukturāli funkcionālās organizācijas dēļ ECHO grupas vīrusi spēj iedarboties kā uz imūnsistēmu, tā uz audzēja šūnu. Rigvir pretaudzēja darbība saistīta ar audzēja šūnu heterogenizāciju vīrusa kā antigēna ietekmē, ar onkotropismu un onkolīzi, kā arī ar imūnmodulējošu

darbību. Rigvir ietekmē īslaicīgi nelielā daudzumā audzēja šūnas tiek lizētas. Tālāk vīrusa vairošanās un ar to saistīto audzēja šūnu līzi nobloķē vīrusa inducētais interferons. Rigvir nevairojas citos orgānos un audos un neizdalās apkārtējā vidē. Ādas melanomas recidīvu un metastāžu profilaksei pēc radikālas operācijas (kad brūce sadzījusī), Rigvir 3 dienas pēc kārtas pa 2,0 ml ievada intramuskulāri reģionāli attiecībā pret primāro perēkli, lai stimulētu reģionālos limfmezglus. Pēc 3 nedēļām ievada vēl divas reizes, iesaistot citas attālo reģionālo limfmezglu grupas. Balstdeva pirmā gadā tiek ievadīta reizi mēnesī, otrā gadā – reizi divos mēnešos.

Zaldiar, apvalkotās tabletes pa 37,5 mg/325 mg

Sastāvs: tramadola hidrohlorīds, paracetamols

Farmācijas firma: Grünenthal GmbH, Vācija

Zaldiar ir nenarkotisks analgētisks līdzeklis (N02AX52), kas satur 37,5 mg tramadola hidrohlorīda (*tramadoli hydrochloridum*) un 325 mg paracetamola (*paracetamolum*). Zaldiar tabletes indicētas vidēji stipru vai stipru sāpju simptomātiskai terapijai pacientiem, kam nepieciešama tramadola un paracetamola kombinācija. Ieteicamā sākumdeva ir divas Zaldiar tabletes. Ja nepieciešams, var lietot papildus devas, nepārsniedzot 8 tabletes dienā. Lietošanas starplaikam jābūt vismaz 6 stundas. Tramadols ir opioīdu pretsāpju līdzeklis, kas darbojas uz centrālo nervu sistēmu – vienkāršs neselektīvs μ , δ un κ opioīdu receptoru agonists ar lielāku afinitāti pret μ receptoriem. Precīzs paracetamola pretsāpju darbības mehānisms nav zināms.

Zyvoxid, apvalkotās tabletes pa 600 mg, granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai 100 mg/5 ml, šķīdums infūzijām 2 mg/ml

Sastāvs: linezolid

Farmācijas firma: Pharmacia N.V./S.A., Pfizer group, Beļģija

Zyvoxid ir antibakteriāls līdzeklis (J01XX08). Tā aktīvā viela ir linezolid (*linezolidum*). Linezolid ir sintētisks antibakteriāls līdzeklis, kas pieder pie jaunas antibiotisko vielu grupas – oksazolidinoniem. Tam piemīt aktivitāte pret aerobām grampozitīvām baktērijām, dažām gramnegatīvām baktērijām un anaerobiem mikroorganismiem. Linezolid piesaistās pie baktēriju ribosomām un neļauj veidoties sākotnējam funkcionālam 70S kompleksam, kurš ir būtisks translācijas procesa komponents. Galvenās lietošanas indikācijas ir nozokomiāla pneimonija, sadzīvē iegūta pneimonija un komplikētas ādas un mīksto audu infekcijas. Linezolidam raksturīgs savs, no citām antibiotiku grupām atšķirīgs darbības mehānisms. *In vitro* pētījumi ar klīniskiem izolātiem (arī meticilīnrezistentiem stafilokokiem, vankomicīnrezistentiem enterokokiem, penicilīnrezistentiem un eritromicīnrezistentiem stertokokiem) liecina, ka linezolid pret patogēniem, kas ir rezistenti pret vienu vai vairāku grupu pretmikrobu līdzekļiem, parasti ir iedarbīgs. Zyvoxid ir neselektīvs MAO inhibitors ar reversiblu iedarbību, tomēr devās, kādās to lieto antibakteriālai terapijai (600 mg divas reizes dienā), tam nepiemīt antidepresīva iedarbība.

Izmaiņas zāļu aprakstos un lietošanas instrukcijās

apstiprinātas 2004. gada 10. marta, 31. marta un 21. aprīļa Valsts zāļu aģentūras Zāļu reģistrācijas komisijas sēdē

Benfogamma, Benfogamma

Worwag Pharma GmbH, Vācija. Apvalkotās tabletes pa 50 mg. *Benfotiaminum*. Reģ. Nr. 00-0796

Paplašināta dozēšana ar lietošanas norādījumiem polineuropātiju gadījumā.

Polfilin retard, Polfilīns retard

Polpharma S.A., Polija. Tabletes pa 400 mg. *Pentoxifyllinum*. Reģ. Nr. 03-0050

Papildinātas blakusparādības ar “paaugstināti aknu enzīmi”, “siltuma izjūta” un “anafilakse”.

Metoclopramid, Metoklopramīds

Polpharma S.A., Polija. Tabletes pa 10 mg. *Metoclopramidi*. Reģ. Nr. 96-0202

Papildinātas kontrindikācijas ar “porfīrija” un “prolaktīna atkarīgs audzējs”.

Tamoxifen, Tamoksifēns

Teva Pharmaceutical Industries Ltd., Izraēla. Tabletes. *Tamoxifenum*. Reģ. Nr. 99-0769; 99-0770; 99-0771; 99-0772

Pievienota indikācija “Krūts vēža rašanās profilakse”.

Divitren, Divitren

Orion Corporation Orion Pharma, Somija. Tabletes 2 mg/20 mg. *Estradiolum valeras, medoxiprogesteronum acetat.* Reģ. Nr. 99-0813

Sašaurināta indikācija, izņemta indikācija par osteoporozes profilaksi.

Indivina, Indivina

Orion Corporation Orion Pharma, Somija. Tabletes 1 mg/2,5 mg; 1 mg/5mg; 2 mg/5 mg. *Estradiolum valeras, medoxiprogesteronum acetat.* Reģ. Nr. 01-0291; 01-0292; 01-0293

Sašaurināta indikācija, izņemta indikācija par osteoporozes profilaksi.

Divigel, Divigels

Orion Corporation Orion Pharma, Somija. Gels, 0,1%. *Estradiolum hemihydricum*. Reģ. Nr. 00-0368

Sašaurināta indikācija, izņemta indikācija par osteoporozes profilaksi.

Cozaar, Kozārs

SIA Merck Sharp & Dohme, Latvija. Apvalkotas tabletes pa 50 mg un 12,5 mg. *Losartanum*. Reģ. Nr. 96-0155, 01-0256

Papildinātas indikācijas “kardiovaskulāras saslimstības mazināšanai hipertensijas pacientiem ar kreisā sirds kambara hipertrofiju”, atbilstoši papildinātas devas, blakusparādības papildinātas ar reiboni, astēniju/nogurumu un vertigo.

Hyzaar, Hizārs

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija. Apvalkotas tabletes pa 50 mg/12,5 mg. *Losartanum*. Reģ. Nr. 01-0029

Papildinātas indikācijas “Hyzaar nav paredzēts sākotnējai hipertensijas terapijai”, “Brīdinājumi” papildināti ar norādi, ka Hyzaar nedrīkst lietot pacientiem ar intravaskulāru šķidruma zudumu un ar norādi par nieru funkcijas novērošanu. Mijiedarbība papildināta ar medikamentiem, kas pagarina QT intervālu, lielām kalcija preparāta devām.

Fosamax, Fosamakss

Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Šveice. Tabletes 70 mg. *Alendronate sodium*. Reģ. Nr. 01-0131

Sašaurinātas indikācijas “Pēcmenopauzes osteoporozes terapijai. FOSAMAX samazina mugurkaula un gūžas lūzumu risku”.

Cosopt, Kosopts

Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., Šveice. Acu pilieni, 20/5 mg/ml. *Dorzolamide/timolol maleat*. Reģ. Nr. 99-0966

Izdarīti papildinājumi “Kontrindikācijās” ar norādi par smagu nieru mazspēju vai hiperhlorēmisko acidozi un “Brīdinājumi” papildināti ar norādi par piesardzību pacientiem ar cukura diabētu un hipotireoīdismu.

Resovist, Resovist

Schering AG, Vācija. Šķīdums injekcijām. *Ferrocabotranum*. Reģ. Nr. 03-0089

Papildināta “Blakusparādību” sadaļa ar iespējamām hipersensitīvām reakcijām.

Copegus, Copegus

F.Hoffmann-La Roche Ltd., Šveice. Apvalkotās tabletes. *Ribavirinum*. Reģ. Nr. 02-0387

Precizēta dozēšana balstoties uz klīnisko pētījumu datiem – 800 mg ribavirīna kombinācijā ar peginterferonu alfa-2a ir pietiekami 24 nedēļu terapijas kursā 2. vai 3. genotipa C hepatīta pacientiem un 1000 vai 1200 mg ar peginterferonu alfa-2a ir pietiekami 1. un 4. genotipa C hepatīta pacientiem 48 nedēļu kursā.

Dysport, Disports

IPSEN Limited, Lielbritānija. Pulveris injekcijām 500 SV. *Clostridium botulin. Type A-toxin haemagglutinin c*. Reģ. Nr. 00-0352

Jauna indikācija – bērnu cerebrālās triekas izraisīta spasticitāte.

Nebilet, Nebilets

Berlin-Chemie AG Menarini Group, Vācija. Tabletes pa 5 mg. *Nebivololum*. Reģ. Nr. 98-0344

Jauna indikācija – stabilas hroniskas sirds mazspējas ar kreisā kambara disfunkciju ārstēšanai apvienojumā ar AKE inhibitoru, diurētisko līdzekļu, angiotensīna II antagonistu un/vai sirds glikozīdu terapiju.

Pronoran, Pronorans

Les Laboratoires Servier, Francija. Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes. *Piribedilum*. Reģ. Nr. 02-0279

Kontrindikāciju un mijiedarbības sadaļas papildinātas ar norādi,

ka kontrindicēta vienlaicīga lietošana ar antipsihotiskajiem (izņemot klozapīnu) un antiemētiskajiem neiroleptiskiem līdzekļiem.

Venlaxor, Venlaksors

PAS Grindeks, Latvija. Tabletes pa 37,5 un 75 mg. *Venlafaxinum hydrochloridum*. Reģ. Nr. 03-0165; 03-0166

Svītrotā indikācija “ģeneralizēti trauksmes stāvokļi”.

Influvac 2003/2004, Influvaks 2003/2004

Solvay Pharmaceuticals B.V., Nīderlande. Suspensija injekcijām 0,5 ml. *Vaccinum influenzae inactivatum*. Reģ. Nr. 00-1107

Tiomersāla izņemšana no vakcīnas sastāva.

Divina, Divina

Orion Corporation Orion Pharma, Somija. Tabletes 2 mg/10 mg. *Estradiolum valeras, medoxiprogesteronum acetat*. Reģ. Nr. 00-0518

Izņemta indikācija par osteoporozes profilaksi.

Zyban, Zibāns

GlaxoWellcome Operations, Lielbritānija. Ilgstošas darbības tabletes 150 mg. *Bupropioni hydrochloridum*. Reģ. Nr. 99-1046

Papildinātas blakusparādības ar “atmiņas traucējumiem, parestēziju un glikozes līmeņa izmaiņām asinīs”.

Wellbutrin, Velbutrīns

GlaxoWellcome Operations, Lielbritānija. Tabletes ar aizkavētu darbības sākumu 100 mg, 150 mg. *Bupropioni hydrochloridum*. Reģ. Nr. 99-1047

Papildinātas blakusparādības ar “atmiņas traucējumiem, parestēziju un glikozes līmeņa izmaiņām asinīs”.

Roferon A, Roferons A

F.Hoffmann-La Roche Ltd pārstāvniecība Latvijā. Šķīdums injekcijām pilnšļircē un kārtidžā 3 MIU/0,5 ml; 9 MIU/0,5 ml; 18 MIU/0,5 ml. *Alfa-interferonum-2a*. Reģ. Nr. 99-0533; 99-0534; 99-0535

Brīdinājumu sadaļa papildināta ar norādi nekavējoties pārtraukt Roferon A terapiju, ja parādās hipersensitivitātes reakcijas, pēc transplantācijas var būt vājāka imūnsupresija, sīki uzskaitīti oftalmoloģiski traucējumi, doti norādījumi par devas pielāgošanas

nepieciešamību cukura diabēta gadījumā. Attiecīgi blakusparādības papildinātas ar akūtām paaugstinātas jutības reakcijām, smagiem aknu darbības traucējumiem, uzskaitītiem redzes traucējumiem un autoimūnām saslimšanām, kā arī psoriāzes paasinājums vai rašanās.

Kytril, Kytril

F.Hoffman-La Roche Ltd. pārstāvniecība Latvijā. Tabletes pa 1 mg. *Granisetronum*. Reģ. Nr. 01-0326

Pievienota indikācija: “ķīmijterapijas un radioterapijas izraisītas akūtas un aizkavētas sliktas dūšas un vemšanas profilaksei un ārstēšanai”.

Kytril, Kytril

F.Hoffman-La Roche Ltd. pārstāvniecība Latvijā. Šķīdums injekcijām 1 mg/1 ml. *Granisetronum*. Reģ. Nr. 01-0325

Pievienota indikācija: “ķīmijterapijas un radioterapijas izraisītas akūtas un aizkavētas sliktas dūšas un vemšanas profilaksei un ārstēšanai”.

Dianeal PD1 glucose 1,36%, Dianeal PD1 glucose 2,27%, Dianeal PD1 glucose 3,86%, Dianeals PD4 glikoze 1,36%, Dianeals PD4 glikoze 2,27%, Dianeals PD4 glikoze 3,86%

Baxter Healthcare S.A., Īrija. Šķīdums peritoneālai dialīzei. *Glucosum monohydricum, Calcii chloridum, Magnesii chloridum, Natrii chloridum, Natrii lactas*. Reģ. Nr. 96-0489; 96-0490; 96-0491

Papildināta “Brīdinājumu” sadaļa ar norādi, ka hipokaliēmija jāstabilizē pirms ārstēšanas uzsākšanas ar Dianeal vai pievienojot Dianeal šķīdumam kāliju. Rūpīgi jāuzrauga kālija līmenis pacientiem, kuri lieto sirds glikozīdus.

ImmuCyst, ImmuCyst

Aventis Pasteur Ltd., Kanāda. Liofilizēts pulveris + šķīdinātājs. *Connaught Bacillus Calmette-Guerin (BCG)*. Reģ. Nr. 97-0410

Indikācijas papildinātas ar teikumu “ImmuCyst nav indicēts kā tuberkulozes profilakses imunizējošs līdzeklis”. Paaugstināta preparāta lietošanas drošība, papildināta “Brīdinājumu” sadaļa ar norādi, ka pēc katras intravezikālās procedūras pacients jāizmeklē sakarā ar toksicitātes simptomiem. Mijiedarbība papildināta ar norādi, ka pacientiem, kuriem varētu būt nepieciešama obligāta imūnsupresija, ārstēšana ar ImmuCyst rūpīgi jāapsver.

Mainīts zāļu nosaukums

VZA Zāļu reģistrācijas komisijas lēmums 2004. gada 10. martā un 31. martā

Zāļu nosaukums mainīts			Zāļu forma, deva, koncentrācija	Aktīvā viela/SNN	Reģ. apliecības īpašnieks	Reģ. Nr.
No	Uz					
1.	Quietude	Sedalia	Sīrups	<i>Chamomilla vulgaris</i> 9 CH u.c.	Laboratoires Boiron, Francija	03-0025
2.	Xalcom	Xalacom	Acu pilieni	<i>Latanoprostomum</i> , <i>Timololum</i>	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	03-0418
3.	Zinnat suspension	Zinnat	Granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai	<i>Cefuroximum</i>	Glaxo Group Ltd., Glaxo Wellcome House, Lielbritānija	95-0049
4.	Rozex gel	Rozex	Gels 0,75%	<i>Metronidazolum</i>	Laboratoires Galderma S.A., Francija	03-0407
5.	Rozex cream	Rozex	Krēms 0,75%	<i>Metronidazolum</i>	Laboratoires Galderma S.A., Francija	03-0408

No reģistra izslēgtās zāles

Valsts zāļu aģentūras Zāļu reģistrācijas komisijas 2004. gada 10. marta, 31. marta un 21. aprīļa sēdes

No Valsts zāļu reģistra dažādu iemeslu dēļ (beidzies reģistrācijas apliecības derīguma termiņš, ražotājs vairs nevēlas izplatīt produktu LR) tiek izslēgti noteikti preparāti.

(Sarakstā norādīts preparāta nosaukums, zāļu forma un ražotājs).

Acidum nicotinicum 1%, Solutio pro injectionibus 1%, A/S "Kalceks", Latvija
Acyclovir TFT, Tablets 200 mg, Tallinna Farmaatsiatehase AS, Igaunija
A-E Mulsin forte, Emulsion, Mucos Pharma GmbH & Co.KG, Vācija
A-E Mulsin fortissimum, Emulsion, Mucos Pharma GmbH & Co.KG, Vācija
All-Nite Children's, Liquid, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Allo 100 von ct, Tablets 100 mg, Ct-Arzneimittel GmbH, Vācija
Amitriptylin Nycomed 10 mg, Tablets 10 mg, Nycomed Denmark A/S, Dānija
Amitriptylin Nycomed 25 mg, Tablets 25 mg, Nycomed Denmark A/S, Dānija
Ampicillini trihydraz, Tabulettae 250 mg, Moschimpharm-preparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Animal Shapes + Iron, Childrens chewable tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Animal Shapes, Chewable tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Antifungal Cream, Cream 1%, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Antioxidant, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Aterexa 10, Coated tablets 10 mg, Slovakofarma a.s., Slovākija
Aterexa 20, Coated tablets 20 mg, Slovakofarma a.s., Slovākija
Berlocid 480, Tablets 400 mg + 80 mg, Berlin-Chemie AG/Menarini Group, Vācija
Burana, Tablets 400 mg, Orion Corporation, Somija
Butadion 5% ointment, Ointment, Gedeon Richter Ltd., Ungārija
Captopril Alpharma Tablets 12,5 mg, Tablets 12,5 mg, Alpharma Ltd., Lielbritānija
Cardace Comp 2,5/12,5 mg, Tablets 2,5 mg + 12,5 mg, Aventis Pharma Deutschland GmbH, Vācija
Certa Vite, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Children's Tylenol cherry flavor syrup, Syrup 80 mg/2,5 ml, McNeil Cons. Healthcare, Division of McNeil-PPC Inc., Johnson&Johnson, ASV
Children's Chewable Aspirin, Tablets 81 mg, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Clinofug D 50, Filmtabletten 50 mg, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Cordiaminum 25%, Solutio pro injectionibus 25%, A/S "Kalceks", Latvija
Cough Drops, Lozenges Cherry or Honey-Lemon, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Curiosin, Solution, Gedeon Richter Ltd., Ungārija
Decaris 50 mg tablets, Tablets 50 mg, Gedeon Richter Ltd., Ungārija
Dermofug, Losung, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Diabetosol, Liquid, Cracow Herb Company "Herbapol" S.A., Polija
Diclonelan, Solution for injection 75 mg/3 ml, Lannacher Heilmittel GmbH, Austrija
Erythromycin-ratiopharm TS, Suspension 200 mg/5 ml, Ratiopharm GmbH & Co, Vācija
Erytran 200 granules, Granules for syrup 200 mg/5 ml, Spirig Ltd, Pharmaceuticals, Šveice
Exelon, Oral solution 2 mg/ml, Novartis Pharma AG, Šveice
Fosamax 5 mg, Tablets 5 mg, Merck Sharp & Dohme Idea Inc., Šveice
Fotil Forte, Eye drops single dose units, Santen Oy, Somija
Fotil, Eye drops single dose units, Santen Oy, Somija
Fungizid-ratiopharm creme, Cream, Ratiopharm GmbH, Vācija
Furacilinum 100 mg, Tabulettae 100 mg, A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm", Latvija
Furacilinum-standard, A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca "Olainfarm", Latvija
Futura Echinacea drops, Drops, Dansk Droge A/S, Dānija
Gambrosol 10 H 4,0 glucose 40 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Gambrosol 10 L 1,5 glucose 15 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Gambrosol 10 M 2,5 glucose 25 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Gambrosol 40 H 4,0 glucose 40 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Gambrosol 40 L 1,5 glucose 15 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Gambrosol 40 M 2,5 glucose 25 mg/ml, Peritoneal dialysis solution, Gambro Lundia AB, Zviedrija
Glucosum 40%, Solutio pro injectionibus 40%, A/S "Kalceks", Latvija
Glycerin Suppositories laxative for adults, Suppositories, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Heparinum, Solution for injection 25 000 IU/5 ml, Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Polija
Herpofug-creme, Cream, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Hexapneumine Adult Syrup, Syrup, Bouchara-Recordati, Francija

Hexapneumine Child Syrup, Syrup, Bouchara-Recordati, Francija
Hexapneumine Infant Syrup, Syrup, Bouchara-Recordati, Francija
High Potency Hairvite, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Histodil injection, Solution for injection 100 mg/ml, Gedeon Richter Ltd., Ungārija
Hoellensteinstift 10, Stifte, Pharma Winter GmbH + Co.KG, Vācija
Huehneraugenmittel "Schmerz las nach", Losung, Pharma Winter GmbH + Co.KG, Vācija
Ibutop Cream, Cream 5%, Dolorgiet Pharmaceuticals, Vācija
Immunoglobulinum humanum pro infusionibus intravenosis, Solutio pro infusionibus, SIA "Baltijas Terapeitiskais Serviss", Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija
Infant Glycerin Suppositories, Suppositories, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Linola-H-compositum N, Cream, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Livol Vitamin C 60 mg, Tablets 60 mg, Dansk Droge A/S, Dānija
Lubri-Gel, Gel, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Milurit, Tablets 300 mg, Egis Pharmaceuticals Ltd., Ungārija
Mino-Wolff, Kapseln 50 mg, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Mobilat, Cream, Sankyo Pharma GmbH, Vācija
Mobilat, Gel, Sankyo Pharma GmbH, Vācija
Mucotreis, Syrup for adults 5%, Ecobi Farmaceutici s.a.s., Itālija
Mucotreis, Syrup for children 2%, Ecobi Farmaceutici s.a.s., Itālija
Mycosolon ointment, Ointment, Gedeon Richter Ltd., Ungārija
Norfloracin-ratiopharm, 400 mg, Filmtabletten 400 mg, Ratiopharm GmbH, Vācija
Oftan Pilocarpin 20 mg/ml, Eye drops 20 mg/ml, Santen Oy, Somija
Ospamox, Capsulae 250 mg, Biochemie GmbH, Austrija
Oyster Shell Calcium with Vitamin D, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Paracetamol-ratiopharm, 500 S, Suppositories 500 mg, Ratiopharm GmbH & Co, Vācija
Pexal - 400 Depotabs, Depotabs 400 mg, Mepha Ltd, Šveice
Piroxicam Alpharma Capsules 20 mg, Capsulae 20 mg, Alpharma Ltd., Lielbritānija
Prenatal, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Progynova 21, Coated tablets 2 mg, Schering AG, Vācija
Proserinum, Solutio pro injectionibus 0,05%, A/S "Kalceks", Latvija
ProSight, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Psorimed, Losung 10%, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Salipax, Capsulae 20 mg, Mepha Ltd, Šveice
Sotalol 160-SL, Tablets 160 mg, Slovakofarma a.s., Slovākija
Sotalol 80-SL, Tablets 80 mg, Slovakofarma a.s., Slovākija
Spersallerg, Eye drops, Ciba Vision Ophthalmics, Francija
Stress Formula with Iron, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Stress Formula with Zinc, Tablets, Major Pharmaceuticals, Inc., ASV
Summavit - Tropfen, Tropfen, Pharma Wernigerode GmbH, Vācija
Synercid, Powder for solution for infusion 500 mg, Rhone-Poulenc Rorer, Francija
Tisamid, Tablets 500 mg, Orion Corporation Orion Pharma, Somija
Toclase, Oral drops 30 mg/ml, UCB Pharma Oy, Somija
Toclase, Suppositories 20 mg, UCB Pharma Oy, Somija
Toclase, Suppositories 8 mg, UCB Pharma Oy, Somija
Traumasept Losung, Losung, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Traumasept Wund- und Heilsalbe, Salbe, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Traumasept Wundgel, Gel 100 mg/1 g, Dr. August Wolff GmbH & Co. Arzneimittel, Vācija
Triniton, Tablets, Apogepha Arzneimittel GmbH, Vācija
Tri-Regol tablets, Tablets, Chemical Works of Gedeon Richter Ltd, Ungārija
Tylenol PM, Film coated caplets, Grindeks, Latvija+ Mc Neil Consumer Products Comp., ASV
Uzara, Solution, Stada Arzneimittel AG, Vācija
Voltaren, Suppositories 50 mg, Novartis Pharma AG, Šveice
Warfarin 3-SL, Tablets 3 mg, Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika
Warfarin 5-SL, Tablets 5 mg, Slovakofarma a.s., Slovākijas Republika
Wilprafen forte, Suspension 600 mg/10 ml, Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Vācija
Wilprafen, Film-coated tablets 500 mg, Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Vācija
Wilprafen, Suspension 300 mg/10 ml, Heinrich Mack Nachf. GmbH & Co.KG, Vācija
Zovirax Pump, Cream 5%, GlaxoWellcome Operations Ltd., Lielbritānija

Zāles, kuru reģistrēšana apturēta

Valsts zāļu aģentūras Zāļu reģistrācijas komisijas 2004. gada 10. marta, 31. marta un 21. aprīļa sēdes

Zāļu reģistrēšana apturēta, jo to dokumentācija neatbilst likumdošanas prasībām
(Sarakstā norādīts preparāta nosaukums, zāļu forma un ražotājs).

Acidum acetylsalicylicum, Tabulettae 0,5 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Acidum acetylsalicylicum, Tabulettae 0,5 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Acidum aminocaprolicum, Solutio pro injectionibus 5%, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Acidum aminocaprolicum, Solutio pro injectionibus 5%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Acidum ascorbicum 0,1 g cum glucoso, Tabulettae 0,1 g, A/S "Ufavita", Krievija
Acidum ascorbinicum 0,05 g, Dragee 0,05 g, A/S Kijevas vitamīnu rūpnīca, Ukraina
Acidum ascorbinicum 5%, Solutio pro injectionibus 5%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Acidum ascorbinicum cum glucoso, Tabulettae 0,1 g, Kievskiy vitaminiy zavod, JSC, Ukraina
Acidum boricum, Pulvis, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Acidum folicum, Tabulettae 0,001 g, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina
Acidum nicotinicum, Tabulettae 0,05 g, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina
Aevit in capsules, Capsulae (A vit.100 000 IU; E vit. 100 mg), JSC "Minskintercaps", Baltkrievija
Aevitum, Capsulae, A/S "Ufavita", Krievija
AHD 2000, Losung, Lysoform Desinfection AG, Šveice
Albuminum humanum, Solutio pro injectionibus 20%, SIA "Baltijas Terapeitiskais Serviss", Latvija
Albuminum humanum, Solutio pro injectionibus 5%, SIA "BaltijasTerapeitiskais Serviss", Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija
Allochol, Tabulettae obductae, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Aminalonum, Tabulettae obductae 250 mg, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina
Aminazinum 2,5%, Solutio pro injectionibus 2,5%, A/S "Kalceks", Latvija
Amixinum 125 mg, Tabulettae 125 mg, SIA "LENS-Farm", Krievija
Amol Heilkraeutergeist N, Fluessigkeit, Roland Arzneimittel GmbH, Vācija
Amopen 125, Granules for oral suspension 125 mg/5 ml, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Amopen 250 mg, Capsules 250 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Amopen 250, Granules for oral suspension 250 mg/5 ml, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Amopen 500 mg, Capsules 500 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Amosept, Losung, Lysoform Desinfection AG, Šveice
Ampicillin 1 g I.M./I.V., Powder for solution for injection, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Ampicillin 250 mg, Capsulae 250 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Ampicillin 500 mg I.M./I.V., Powder for solution for injection, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Ampicillin 500 mg, Capsulae 500 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Ampicillini trihidras, Tabulettae 0,25 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Ampicillini trihidras, Capsulae 250 mg, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Ampicillini trihydraz, Tabulettae 0,25 g, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Ampicillinum,Oxacillinum-Borimed, Capsulae 0,25 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Ampicillinum-natrium, Pulvis pro injectionibus 0,5 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Ampicillinum-Oxacillinum, Capsulae 0,25 g, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Analginum 50%, solutio pro injectionibus, Solutio pro injectionibus 50%, A/S "Kalceks", Latvija
Analginum, Solutio pro injectionibus 25%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Analginum, Solutio pro injectionibus 50%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Analginum, Tabulettae 0,5 g, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Analginum, Tabulettae 0,5 g, Tathimfarmpreparati, Krievija
Antigrippocaps, Capsulae, JSC "Minskintercaps", Baltkrievija
Aqua pro injectionibus in ampullis, Liqueur, A/S "Kalceks", Latvija

Artiso Nhan Tran Tea, Tea (filtered bag), Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama
Ascorutinum, Tabulettae, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Ascorutinum, Tabulettae, Umanas AS "Vitamini", Ukraina
Ascorutinum, Tabulettae 0,05 g ac. ascorbicum et 0,05 g rutinum, A/S "Ufavita", Krievija
Asparcam Tablets, Tablets, Luganskas KFR, Ukraina
Azatril 250 mg, Capsules 250 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Aziwok, Capsulae 250 mg, Wockhardt Ltd, Indija
Balsamum Hippopheae, Extractum oleosum, SIA "ŠAAR", Latvija
Befunginum, Liqueur, Tathimfarm- preparati, Krievija
Bellasthesinum, Tabulettae, Tathimfarmpreparati, Krievija
Benzylpenicillinum-KMP, Pulvis pro injectionibus 1 000 000 U, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina
Benzylpenicillinum-KMP, Pulvis pro injectionibus 500 000 U, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina
Benzylpenicillinum-natrium, 1 000 000 U, Pulvis pro injectionibus 1 000 000 U, Kraspharma, JSC, Krievija
Bilax, Coated tablets 5 mg, Jaka 80 AD, Maķedonija
Bromhexin 8 mg, Tablets 8 mg, Balkanpharma-Dupnitza AD, Bulgārija
Bubil, Shampoo, Jaka 80 AD, Maķedonija
Buerlecithin, Liquid, Roland Arzneimittel GmbH, Vācija
Butadionum, Tabulettae 0,15 g, Galychpharm, JSC, Ukraina
Butadionum, Tabulettae 0,15 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Calcii chloridum 10%, Solutio pro injectionibus 10%, A/S "Kalceks", Latvija
Calcii gluconas 10%, Solutio pro injectionibus 10%, A/S "Kalceks", Latvija
Candid cream, Cream 1%, M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd, Indija
Candid lotion, Lotion 1%, M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd, Indija
Candid-B cream, Cream, M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd, Indija
Captoprilum-KMP, Tabulettae 25 mg, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina
Carbenicillinum-dinatricum, 1,0 g, Pulvis pro injectionibus 1,0 g, AS "Brincalov A", Krievija
Cefazolinum-KMP, Pulvis pro injectionibus 1 g, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina
Celanidum-KMP, Tablets 0,00025 g, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina
C-Film Lucchini, Vaginal film 72 mg, Laboratoire Lucchini S.A., Šveice
Charlieu Anti-Lice shampoo, Shampoo, Mayoly Spindler Lab., Francija
Charlieu Topicrem, Emulsion, Mayoly Spindler Lab., Francija
Cimetidin, Coated tablets 200 mg, Balkanpharma-Dupnitza AD, Bulgārija
Cinnarizin, Tablets 25 mg, Balkanpharma-Dupnitza AD, Bulgārija
Ciprofloxacina, Coated tablets 250 mg, Balkanpharma-Dupnitza AD, Bulgārija
Citramon-Borimed, Tabulettae, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Citramonum P, Tabulettae, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Citramonum P, Tabulettae, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Citramonum P, Tabulettae, Tathimfarmpreparati, Krievija
Citrapacum, Tabulettae, A/S "Ufavita", Krievija
Clob cream, Cream 1%, Indoco Remedies Ltd, Indija
Clophelinum 0,01%, Solutio pro injectionibus 0,01%, A/S "Kalceks", Latvija
Clophelinum, Tabulettae 0,15 mg, Moschimpharmpreparaty, Krievija
Cmsi, Spray, SIA "Leopolds" & "Aerosols", Latvija
Corn Plast, Emplastrum adhaesivum, Medi Surgichem Pvt. Ltd., Indija
Cortex Quercus, Species, SIA "Planta Medica Ltd.", Latvija
Corvalolum, Liqueur, Farmak, JSC, Ukraina
Cutasept FP, Solution, BODE Chemie GmbH & Co., Vācija
Cyclodolum, Tabulettae 0,002 g, ICN Oktjabrj AAS, Krievija
Cystone, Tablets, The Himalaya Drug Co., Indija
Decamevitum, Tabulettae obductae, A/S "Ufavita", Krievija
Diazolinum, Dragee 0,1g, Farmak, JSC, Ukraina
Dibazolium, Solutio pro injectionibus 0,5%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Diclofenac, Solutio pro injectionibus 2,5%, Moschimpharmpreparaty, Krievija
Diclofenacum natricum 2,5%, Solutio pro injectionibus 2,5%, A/S "Kalceks", Latvija
Dicloran, Solution for injection 75 mg/3 ml, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija
Digekko, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Digoxinum, Solutio pro injectionibus 0,025%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Dimedrolum 1%, Solutio pro injectionibus 1%, A/S “Kalceks”, Latvija

Dimedrolum, Solutio pro injectionibus 1%, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Dimedrolum, Tablets 0,05 g, Galychpharm, JSC, Ukraina

Dimedrolum, Tabulettae 0,05 g, AAS “Farmakon”, Krievija

Dimedrolum, Tabulettae 0,05 g, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Dimedrolum, Tabulettae 0,05 g, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Dimexidum, Liquid, Galychpharm, JSC, Ukraina

Dimexidum, Solution for external use, Tathimfarmpreparati, Kazaņas KĢRA, Krievija

Doktor Mom Cold Rub, Ointment, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Doktor Mom herbal cough syrup, Syrup, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Doxycyclin 100 mg, Capsulae 100 mg, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Doxycyclini hydrochloridum, Capsulae 0,1 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Doxycyclini hydrochloridum, Capsulae 0,1 g, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Dragee “Acidi ascorbinici”, Dragee 0,05 g, A/S “Ufavita”, Krievija

Dusopharm, Tabulettae obductae 50 mg, Unipharm, Bulgārija

Ecalin, Cream 1%, Jaka 80 AD, Maķedonija

Ecalin, Spray 1%, Jaka 80 AD, Maķedonija

Ecalin, Vaginal pessaries 150 mg, Jaka 80 AD, Maķedonija

Efisol, Lozenges, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Ehrlich Balsam Joint + Muscle Balsam, Ointment, Allgauer Heilmoor Ehrlich GmbH & Co. KG, Vācija

Elixir “Altaysky”, Liquid, A/S “Meligen”, Krievija

Elixir “Demidovsky”, Liquid, A/S “Meligen”, Krievija

Elixir “Kedrovit”, Liquid, A/S “Meligen”, Krievija

Elixir “Kliophyt”, Liquid, A/S “Meligen”, Krievija

Ephedrinī hydrochloridum 5%, Solutio pro injectionibus 5%, Maskavas Endokrīnā rūpnīca, Krievija

Erynitum, Tabulettae 0,01 g, Tathimfarmpreparati, Krievija

Erythromycini phosphas 0,1 g, Pulvis pro injectionibus 0,1 g, KAS “Sintez”, Krievija

Erythromycinum, Tablets 0,25 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Etamsylatum, Solutio pro injectionibus 12,5%, A/S “Kalceks”, Latvija

Euphyllinum 2,4%, Solutio pro injectionibus 2,4%, A/S “Kalceks”, Latvija

Euphyllinum, Solutio pro i.v. injectionibus 2,4%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Euphyllinum, Tabulettae 150 mg, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Euvax B, Suspension for injection, LG Life Sciences Ltd., Koreja

Evija-Bite, Unguentum, SIA “Deiro”, Latvija

Extractum Aloes fluidum pro injectionibus, Solutio pro injectionibus 1 ml, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Extractum Propolis spissum, Extractum spissum, SIA “Deiro”, Latvija

Faringosept, Tablets 10 mg, Moschimpharmpreparaty/Terapia S.A., Krievija/Rumānija

Febrex plus, Syrup, Indoco Remedies Ltd, Indija

Feloran 25 mg, Coated tablets 25 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Feloran retard 100 mg, Tablets 100 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Ferrohaematogenum, Tabella dividua, A/S “Ufavita”, Krievija

Fibrinogenum, Pulvis pro i.v. infusionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Latvija

Flores Calendulae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Flores Chamomillae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Flores Helichrysi arenarii, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Folia Melissa, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Folia Menthae piperitae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Folia Orthosiphonis staminei, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija

Fructus Carvi, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Fructus Rosae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Furosemidum, Solutio pro injectionibus 1%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Gardovit Multivitamin + Minerals Orange, Effervescent tablets, NP Pharma Sp.z.o.o., Polija

Gekkoal, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Gelictar Fort, Gel shampoo, Mayoly Spindler Lab., Francija

Gelictar, Gel shampoo, Mayoly Spindler Lab., Francija

Gentamicin Balkanpharma, 0,3%, Eye ointment 0,3%, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Gentamicin, Cream 0,1%, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Gentamycini sulfas, Solutio pro injectionibus 4%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Ginseng Lingzhi Flo-Thru Tea, Species, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Ginseng Tonic, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Glucosum, Solutio pro i.v. injectionibus 40%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Golden Star Balm, External balm, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Guttae homeopathicae, “Acidum S”, Guttas, Talion-A, Krievija

Guttae homeopathicae, “Iov-venum”, Guttas, Talion-A, Krievija

Guttae homeopathicae, “Thuja comp”, Guttas, Talion-A, Krievija

Guttae stomachicae, Guttas, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina

Guttae Zelenini, Liquor, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina

Haematogenum, Tabella dividua, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Haemodesum, Solutio pro infusionibus, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Hai Duong Bo Than, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Hai Ma Bo Than Tinh, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Hendevitum, Dragee, A/S “Ufavita”, Krievija

Herba Aerva lanatae, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija

Herba Alchemillae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Herba Bidentis tripartitae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Herba Hyperici, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Herba Millefolii, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Hexavitum, Dragee, A/S “Ufavita”, Krievija

Histaglobulinum siccum, Pulvis pro injectionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija

Honeyed Korean Ginseng Extract Tea, Extract, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Hospidermin, Losung, Lysoform Desinfection AG, Šveice

Hospisept, Losung, Lysoform Desinfection AG, Šveice

Human-Albumin 200“Dessau”, Solutio for infusion 20%, Pharma Dessau GmbH, Vācija

Human-Albumin 50 “Dessau”, Solutio for infusion 5%, Pharma Dessau GmbH, Vācija

Hydrogenium peroxydatum, 3%, Solutio 3%, P.P.H. Aflopa, Polija

Immunoglobulinum humanum anti-Rhesus Rho(D), Solutio pro injectionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Latvija

Immunoglobulinum humanum antistaphylococcum, Solutio pro injectionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija

Immunoglobulinum humanum contra encephalitidem ioxodicum, Solutio pro i.m. injectionibus, Biomed, ZRA, Krievija

Immunoglobulinum humanum contra encephalitidem ixodicum, Solutio pro injectionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija

Immunoglobulinum humanum normale, Solutio pro injectionibus 10%, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Valsts Asinsdonoru Centrs, Latvija

Indo 250, Tablets 250 mg, Indoco Remedies Ltd, Indija

Indometacin 25 mg, Gastro-resistant coated tablets 25 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Inhalypum, Aerosolum, Altajvitamini, JSC, Krievija

Isodinit retard, Prolonged release tablets 20 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Isodinit, Tablets 10 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Korean Ginseng Antler Youngji Gold Capsule, Capsules, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Powder Capsules 250 mg, Capsules 250 mg, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Powder Capsules 500 mg, Capsules 500 mg, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Powder, Pulvis, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Tea, Granules, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Youngji Extract in capsule, Capsulae, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Korean Ginseng Youngji Tea, Granules, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Krashaemodesum, Solutio pro infusionibus 6%, Kraspharma, JSC, Krievija

Lactovaginal, Intravaginal globules, Biomed S.A., Lab. for the Prod. of Sera and Vaccin, Polija

Laevomycetinum, Tabulettae 0,25 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Laevomycetinum, Tabulettae 0,5 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Laevomycetinum-KMP, Tabulettae 500 mg, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina

Lamoxi 250, Capsulae 250 mg, Lyka Laboratories Ltd, Indija

Lamoxi 500, Capsulae 500 mg, Lyka Laboratories Ltd, Indija

Lidocaini hydrochloridum 2%, Solutio pro injectionibus 2%, A/S “Kalceks”, Latvija

Lidocainum, Solutio pro injectionibus 10%, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Lidocainum, Solutio pro injectionibus 2%, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Lincomycini hydrochloridum, Solutio pro injectionibus 30%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Lincomycini hydrochloridum, Solutio pro injectionibus 30%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Lingzhi Tonik, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Linimentum Balsamicum Vischnevsky, Linimentum, A/S Rīgas farmaceutiskā fabrika, Latvija

Liv. 52, Drops, The Himalaya Drug Co., Indija

Liv. 52, Syrup, The Himalaya Drug Co., Indija

Liv. 52, Tablets, The Himalaya Drug Co., Indija

Long Chi Bo Gan Lo, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Magnesii sulfas 25%, Solutio pro injectionibus 25%, A/S “Kalceks”, Latvija

Menovasinum, Solutio, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina

Metrogyl 200, Coated tablets 200 mg, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Metrogyl 400, Coated tablets 400 mg, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Metrogyl Denta, Gel, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Metrogyl Gel, Gel 1%, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Metrogyl injection, 500 mg/100 ml, Solutio for i.v. infusion 5 mg/ml, Unique Pharmaceutical Laboratories, Indija

Metronidazole Injection USP, Solutio for i.v. injection, Wockhardt Ltd, Indija

Monocline 100 mg, Coated tablets 100 mg, Lab. Doms-Adrian, Francija

Morphini hydrochloridum 1%, Solutio pro injectionibus 1%, A/S “Kalceks”, Latvija

Mucalthinum, Tabulettae 0,05 g, Galychpharm, JSC, Ukraina

Mucosol 250, Syrup 250 mg/5 g, CTS Chemical Industries Ltd, Izraēla

Mucosol 375, Capsulae 375 mg, CTS Chemical Industries Ltd, Izraēla

Multi-Sanostol zuckerfrei, Syrup, Roland Arzneimittel GmbH, Vācija

Multi-Sanostol, Syrup for children, Roland Arzneimittel GmbH, Vācija

Myofedrin, Tablets 16 mg, Apogepha Arzneimittel GmbH, Vācija

Natrii adenosintriphosphatum, 1%, Solutio pro injectionibus 1%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Natrii chloridum 0,9%, Solutio pro injectionibus 0,9%, A/S “Kalceks”, Latvija

Natrii oxybutyras 20%, Solutio pro injectionibus 20%, A/S “Kalceks”, Latvija

Natrii thiosulfas 30%, Solutio pro injectionibus 30%, A/S “Kalceks”, Latvija

Neonutrin 10%, Solutio for infusion 10%, Infusia a.s., Čehija

Neonutrin 15%, Solutio for infusion 15%, Infusia a.s., Čehija

Neonutrin 5%, Solutio for infusion 5%, Infusia a.s., Čehija

Nifuroksazid 100 mg, Coated tablets 100 mg, Grodzinsk Pharmaceutical Works “Polfa”, Polija

Nitroglycerinum, Tabulettae 0,5 mg, ICN Oktjabrj AAS, Krievija

Nitrosorbidum-UVI, Tabulettae 10 mg, A/S “Ufavita”, Krievija

Nitroxolinum, Tabulettae 0,05 g, Umanas AS “Vitamīni”, Ukraina

Novocainamidum, Solutio pro injectionibus 10%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Novocainum 0,5%, Solutio pro injectionibus 0,5%, A/S “Kalceks”, Latvija

Nystatinum, Tabulettae obductae 500 000 U, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Nystatinum, Tabulettae obductae 500 000 U, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Oleum Hippophaeae, Oleum, SIA “Deiro”, Latvija

Oleum Hippophaes, Liquid, Altajvitamini, JSC, Krievija

Ortophenum, Tabulettae obductae 0,025 g, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Oxydevitum, Solutio spiritiuosa 0,00125%, Farma Balt SIA, Latvija

Panax-A Korean Ginseng Extract Capsule, Capsulae, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Pancreatinum, Tabulettae enterosolubiles 0,25 g, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina

Papaverini hydrochloridum, Solutio pro injectionibus 2%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Papazolom, Tabulettae, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Papazolom, Tabulettae, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Paracetamol 500 mg, Tablets 500 mg, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Paracetamolum, Tabulettae 0,5 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Paracetamolum, Tabulettae 200 mg, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Pasta Teimurovi, Pasta, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina

Pelox-400, Coated tablets 400 mg, Wockhardt Ltd, Indija

Penicillin G, Powder for injection 1 000 000 IU, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Pentalginum, Tabulettae, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Pentalginum-N, Tabulettae, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Phentanylum 0,005%, Solutio pro injectionibus 0,005%, A/S “Kalceks”, Latvija

Phezam, Capsules, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Phong Thap Thuy, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Phthalazolum-KMP, Tabulettae 0,5 g, A/S Kijevmedpreparat, Ukraina

Piperacillin 1,0, Powder for injection 1,0 g, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Piperacillin 2,0 g, Powder for injection 2,0 g, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Piperacillin 3,0 g, Powder for injection 3,0 g, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Piperacillin 4,0 g, Powder for injection 4,0 g, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija

Plecidrex, Tablets, Plethico Pharmaceuticals Ltd, Indija

Plestial, Enteric-coated tablets, Plethico Pharmaceuticals Ltd, Indija

Polybiolinum, Pulvis pro injectionibus, SIA “Baltijas Terapeitiskais Serviss”, Latvija

Polyglucinum, Solutio for i.v. infusion, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Polyglucinum, Solutio for infusion, Kraspharma, JSC, Krievija

Prednisolonum, Tabulettae 0,005 g, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Promedolum 2%, Solutio pro injectionibus 2%, A/S “Kalceks”, Latvija

Propolis, Massa spissa, SIA “Deiro”, Latvija

Proserinum, Solutio pro injectionibus 0,05%, Moschimpharmpreparaty, Krievija

Pyracetamum, Solutio pro injectionibus 20%, A/S “Kalceks”, Latvija

Pyridoxini hydrochloridum 5%, Solutio pro injectionibus 5%, A/S “Kalceks”, Latvija

Pyridoxini hydrochloridum, Solutio pro injectionibus 5%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Pyridoxini hydrochloridum, Solutio pro injectionibus 5%, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Ranitidin, Coated tablets 0,15 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Raunatinum, Tabulettae obductae 0,002 g, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Remantadīna sīrups, Syrup 10 mg/5 ml, A/S Olaines ķīmiski-farmaceutiskā rūpnīca “Olainfarm”, Latvija

Reopolyglucinum, Solutio pro infusionibus 10%, Kraspharma, JSC, Krievija

Retinoli acetat, Solutio oleosa in capsulis 33 000 IU, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Revitum, Dragee, A/S “Ufavita”, Krievija

Revitum, Dragee, Kievskiy vitaminiy zavod, JSC, Ukraina

Revitum, Dragee, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina

Rheopolyglucinum cum glucoso, Solutio pro i.v. injectionibus, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Rheopolyglucinum, Solutio pro i.v. injectionibus, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Rhizomata cum radicibus Valerianae, Species, SIA “Planta Medica Ltd.”, Latvija

Riboxinum, Capsulae 0,2 g, JSC “Minskintercaps”, Baltkrievija

Riboxinum, Tabulettae obductae 0,2 g, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Riboxinum, Tabulettae obductae 0,2 g, JSC “Belmedpreparat”, Baltkrievija

Riboxinum, Tabulettae obductae 0,2 g, Tathimfarm- preparati, Krievija

Salbutamolom, Aerosolum, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija

Sam Nhung Kien Luc, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Sam Qui Tinh, Oral solution, The Oriental Pharm. Factory of the 5th distr.HCM, Vjetnama

Sam Qui Tonic, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama

Sedalgin-neo, Tablets, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija

Sibazonum 0,5%, Solutio pro injectionibus 0,5%, A/S “Kalceks”, Latvija

Sinapismus-Saccinus, Emplastrum, Sarepta, OJSC, Krievija

Sirupus ex fructus Rosae, Sirupus 4 mg/ml, A/S “Ufavita”, Krievija

Sliced Korean Ginseng Honeyed, Pastilles, Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja

Sol. Atropini sulfatis 0,1% pro injectionibus, Solutio pro injectionibus 0,1%, Pilot Plant of SSCD, Ukraina

Solutio Alfa-Tocopheroli acetatis (Vitamini E) oleosa, 50%, Capsulae 100 mg, JSC “Minskintercaps”, Baltkrievija

Solutio Alfa-Tocopheroli acetatis (Vitamini E) oleosa, 50%, Capsulae 50 mg, JSC “Minskintercaps”, Baltkrievija

Solutio Alfa-Tocopheroli acetatis (Vitamini E) oleosa, 50%, Capsulae 200 mg, JSC “Minskintercaps”, Baltkrievija

Solutio Ergocalciferoli (Vit.D2) oleosa 0,125%, Vitamīni, Umanas R/A, Ukraina

Solutio Gentamicini sulfatis 0,3%, Guttas ophthalmicae, Endokrininai Preparatai, Lietuva

Solutio Iodi spiritiuosa 5%, Solutio 5%, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina

Solutio Natrii chloridi isotonica, 0,9%, Solutio pro injectionibus 0,9%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija

Solutio Promedoli 1%, Solutio pro injectionibus 1%, Maskavas Endokrīnā rūpnīca, Krievija

Solutio Promedoli 2%, Solutio pro injectionibus 2%, Maskavas Endokrīnā rūpnīca, Krievija

Solutio Propolis oleosa 20%, Solutio oleosa, A/S Rīgas farmaceutiskā fabrika, Latvija

Solutio Propolis spirituosa 30%, Solutio 30%, A/S Rīgas farmaceutiskā fabrika, Latvija

Solutio Retinoli acetatis oleosa, Capsulae 33 000 IU, JSC “Minskintercaps”, Baltkrievija

Solutio Riboxini 2% pro injectionibus, Solutio pro injectionibus 2%, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Solutio Viridis nitentis spirituosus 1%, Solutio 1%, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina
Spasmalgon, Tablets, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija
Species anticlimactericae, Species, Farma Balt SIA, Latvija
Species Cholagogae N2, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Species Cholagogae N3, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Species Gastrointestinales, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Species mastopathia, Species, Farma Balt SIA, Latvija
Species Pectorales N4, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Species pro gynaecologicum morbum, Species, Farma Balt SIA, Latvija
Species Urologicae (diureticae), Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Species Urologicae (diureticae), Species 2 g, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Strophanthinum K, Solutio pro injectionibus 0,025%, Galychpharm, JSC, Ukraina
Sulfacylum-natrium, Guttae ophthalmicae 20%, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Suppositoria "Apilacum", 0,005 g, Suppositoria 0,005 g, SIA "Deiro", Latvija
Suppositoria "Apilacum", 0,01 g, Suppositoria 0,01 g, SIA "Deiro", Latvija
Suppositoria rectalia cum oleo Hippophaes 0,5 g, Suppositoria, SIA "Deiro", Latvija
Suppositoria rectalia et vaginalia cum extracto, Propolis spisso 0,01 g, Suppositoria 0,01 g, SIA "Deiro", Latvija
Supradyn, Coated tablets, F.Hoffmann-La Roche Ltd., Šveice
Tabulettae "Ascorutinum", Tabulettae, Kievskiy vitaminij zavod, JSC, Ukraina
Tabulettae Acidi ascorbinici 0,025 g cum saccharo, Tabulettae 0,025 g, Kievskiy vitaminij zavod, JSC, Ukraina
Tabulettae Ampicillini trihydratis 0,25 g, Tabulettae 0,25 g, Kharkiv Pharmaceutical Firm "Zdorovya", Ukraina
Tabulettae Clophelini, 0,000075 g, Tabulettae 0,000075 g, Galychpharm, JSC, Ukraina
Tabulettae Clophelini, 0,00015 g, Tabulettae 0,00015 g, Farmak, JSC, Ukraina
Tabulettae Clophelini, 0,00015 g, Tabulettae 0,00015 g, Luganskas KFR, Ukraina
Tabulettae contra tussim, Tabulettae, Tathimfarmpreparati, Krievija
Tabulettae Ibuprofeni obductae, Tabulettae obductae 0,2 g, Tathimfarmpreparati, Kazan's KFR, Krievija
Tabulettae Laevomycetini, 0,5 g, Tabulettae 0,5 g, Kievskiy vitaminij zavod, JSC, Ukraina
Tempalgin, Tablets, Balkanpharma-Dupnitsa AD, Bulgārija
Tercef, Powder for injection 1 g i/m, i/v, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Tercef, Powder for injection 2 g i/m, i/v, Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija
Thalli Laminariae, Species, Krasnogorskļeksredstva A/S, Krievija
Thap Toan Dai Bo, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama

Theophedrinum - N, Tabulettae, Moschimpharmpreparaty, v.n. N.A.Semaško, Krievija
Thuoc Ho Nguoi Lon, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama
Thuoc Ho Nguoi Lon, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama
Thuoc Ho Tre Em, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama
Thuoc Ho Tre Em, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama
Thyreoidinum, Tabulettae obductae 0,1 g, JSC "Belmedpreparat", Baltkrievija
Tien Nu Cao, Oral liquid, Oriental Pharmaceutical Corporation 5 - FIDOPHARM, Vjetnama
Tinctura Calendulae, Tinctura, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina
Tinctura Chelidonii, Tinctura 1:10, SIA "Leopolds", Latvija
Tinctura Ginseng, Tinctura, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Tinctura propolis, Tinctura 1:10, SIA "Deiro", Latvija
Tinctura propolis, Tinctura 2:10, SIA "Deiro", Latvija
Tinctura propolis, Tinctura 3:10, SIA "Deiro", Latvija
Tinctura Propolisi, Tinctura, Borisov Medical Preparation Plant, Baltkrievija
Tinctura Valerianae, Tinctura, Ternopol Pharmaceutical Plant, JSC, Ukraina
Trimadiaz Antrima, Tablets 400/80 mg, Lab. Doms-Adrian, Francija
Trirezid K, Tabulettae obductae, Moschimpharmpreparaty, Krievija
Triz, Tablets 10 mg, Indoco Remedies Ltd, Indija
Triz, Tablets 10 mg; N 6, Indoco Remedies Ltd, Indija
Tusidil, Sugar coated tablets 40 mg, Jaka 80 AD, Maķedonija
Tusidil, Syrup for adults 40 mg/15 ml, Jaka 80 AD, Maķedonija
Tusidil, Syrup for children 5 mg/5 ml, Jaka 80 AD, Maķedonija
Tuspel plus cough syrup, Syrup, Indoco Remedies Ltd, Indija
Undevitum, Dragee, A/S "Ufavita", Krievija
Undevitum, Dragee, Vitamini, Uman's R/A, Ukraina
Unguentum Lariphani 0,05%, Unguentum 0,05%, SIA "Larifāns", Latvija
Urolesan, Drops, Galychpharm, JSC, Ukraina
Validolum, Tabulettae 0,06 g, Farmak, JSC, Ukraina
Validol-UVI, Tabulettae 0,06 g, A/S "Ufavita", Krievija
Vicaïrum Tabulettae, Tabulettae, Galychpharm, JSC, Ukraina
Vicalinum, Tabulettae, Galychpharm, JSC, Ukraina
Vikasolum, Solutio pro injectionibus 1%, A/S "Kalceks", Latvija
Vikasolum, Solutio pro injectionibus 1%, Moschimpharmpreparaty, Krievija
Vikasolum, Tabulettae 0,015 g, Moschimpharmpreparaty, Krievija
Vitoforce, Oral liquid, Central Pharmaceutical Factory 26-OPC, Vjetnama
Xantinoli nicotinas 15%, Solutio pro injectionibus, A/S "Kalceks", Latvija
Xantinoli nicotinas, Tabulettae 150 mg, Galychpharm, JSC, Ukraina
Zimozāna suspensija 0,1%, Suspensija injekcijām 0,1%, SIA "EKMI", Latvija
Zimozāns, Aktivā viela gatavās zāļu formas ražošanai, SIA "EKMI", Latvija

Aicinām sūtīt jautājumus un ieteikumus

Vija Berlande, Valsts zāļu aģentūra, Jersikas ielā 15, Rīga, LV-1003, fakss 7078428
elektroniskā pasta adrese: Vija.Berlande@vza.gov.lv

Kārtējo Cito! numuru var saņemt MIC, VZA. Interesēties rajonu slimokasēs, profesionālajās asociācijās, Latvijas Ārstu biedrībā (LĀB)

Valsts zāļu aģentūras (valdes priekšsēdētājs J. Ozoliņš) izdevums, sadarbībā ar **Medikamentu informācijas centru** (MIC) (izpilddirektore I. Rubene) Reģistrēts Latvijas Republikas Tieslietu ministrijas Uzņēmumu reģistrā. Reģistrācijas apliecība: M000004.

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

Literārais redaktors Jānis Loja. Datorsalicējs Uģis Desmitnieks.

Tirāža 3000. Iznāk reizi divos mēnešos.

Bezmaksas izdevums.

Redakcijas adrese: Lāčplēša iela 60, LV-1011, Rīga. E-mail: inga@mic.lv

Izdevums ir ISDB biedrs no 1995. gada

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

