

Saturs

Ziņošana par zāļu blaknēm. Z. Neikena	1
ZVA informē	
Sistēmiski lietojami nimesulida preparāti un aknu bojājuma risks	3
Hormonaizstājterapija (HAT): kombinēta (estrogēns + progestīns) un estrogēnu monoterapija	4
Yasmin/Yira/Yarina (etinilestradiols 30 µg un drospirenonss) – jauni dati par venozas trombembolijas risku	5
Informācija par potenciālu apnojas risku vakcīnu zāļu aprakstos	6
Zāļu drošuma informācijas harmonizēšana Latvijā reģistrētu zāļu dokumentācijā	7
Informācija par 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču reģistra izmantošanu	10
Jauni brīdinājumi bezrecepšu zāļu alli (orlistats) lietošanā	11
Zāļu valsts aģentūrā vērtētie zāļu riska mazināšanas izglītojošie materiāli	12
Paziņojums par medicīnisko ierīču negadījumu saraksta publicēšanu	13
Elektroniskā zāļu reģistra lietošanas pamācība	14
EMA informē	
Eiropas Zāļu aģentūra iesaka papildpasākumus, lai labāk kontrolētu ar Tysabri (natalizumabs) saistītu progresējošas multifokālas leukoencefalopātijas (PML) risku	16
Jautājumi un atbildes par Tysabri (natalizumabs) drošuma vērtēšanu	17
Eiropas Zāļu aģentūra iesaka atcelt bufeksamaka reģistrācijas apliecību darbību	18
Gadolinija kontrastvielas un nefrogēniskas sistēmiskas fibrozes risks (NSF)	19
Klopidogrela un protonu sūkņa inhibitoru mijiedarbība	19
Izmaiņas Latvijas Republikas Zāļu reģistrā	20
Cito! lasītāju aptaujas rezultāti	51

Content

- ◆ Reporting adverse drug reactions. Z. Neikena
- ◆ Systemic nimesulide formulations and the risk of liver damage
- ◆ Hormone replacement therapy (HRT): combined HRT (oestrogen + progesterone) and oestrogen-only HRT
- ◆ Yasmin/Yira/Yarina (ethinyl estradiol 30 µg and drospirenone) - new data regarding the risk of venous thromboembolism
- ◆ Information on the potential risk of apnoea in the summary of product characteristics for vaccines
- ◆ Harmonization of safety information and prescribing information for medicines with a marketing authorisation in Latvia
- ◆ Information regarding the use of 1st and 2nd safety group medical device register
- ◆ Additional warnings for non - prescription drug alli (orlistat)
- ◆ Educational materials for risk management reviewed by the State Agency of Medicines
- ◆ Announcement on publication of the list of medical device related incidents.
- ◆ Guidelines for using the electronic drug register
- ◆ European Medicines Agency recommends additional measures to better manage the risk of progressive multifocal leukoencephalopathy (PML) with Tysabri
- ◆ Questions and answers on the review of Tysabri (natalizumab)
- ◆ European Medicines Agency recommends the revocation of marketing authorisations for bufexamac
- ◆ Gadolinium containing contrast agents and the risk of nephrogenic systemic fibrosis (NSF)
- ◆ Interaction between clopidogrel and proton-pump inhibitors
- ◆ "Cito" reader poll results

Ziņošana par zāļu blaknēm

Zane Neikena

Pateicamies visiem veselības aprūpes speciālistiem, kas 2009. gadā rada motivāciju un laiku, lai atsūtītu Zāļu valsts aģentūrai "Ziņojumu par zāļu blakusparādību", sniedzot savu ieguldījumu zāļu drošuma uzraudzībā!

Pirms zāļu nonākšanas tirgū (lietošanas plašam pacientu lokam) ir daudz nezināmā par to blaknēm. Toksikoloģisko pētījumu dati parasti ir nepietiekami, lai pilnībā paredzētu zāļu darbību cilvēkam; vairumā gadījumu pirmsreģistrācijas posmā var noteikt tikai blaknes, kuru biežums ir 1/1000 zāļu lietotāju; pētījumā konstatēto nevēlamo notikumu ir pārāk maz, lai tos varētu dziļi izpētīt; pētījumā nav iespējams iekļaut visa veida pacientus, arī īpaši jutīgos pret konkrētām zālēm; nevar iegūt datus par zāļu darbību blakusslimību gadījumā un zāļu mijiedarbību.

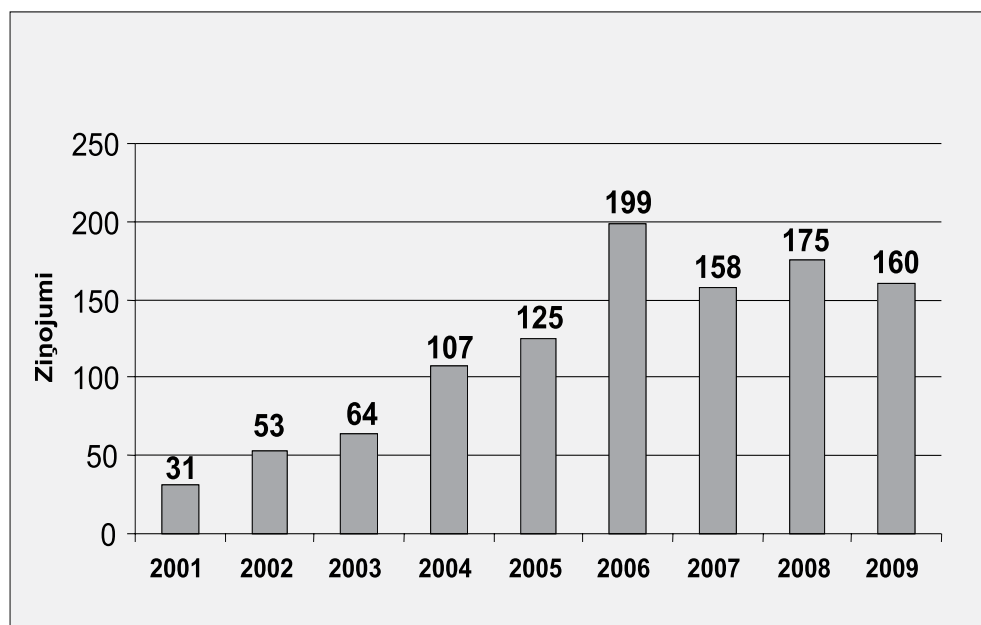
Tāpēc veselības aprūpes speciālistu ziņojumi par klīniskā praksē novērotām zāļu blaknēm būtiski papildina un padziļina zināšanas par zāļu drošumu. Balstoties uz ziņojumos sniegto datu vērtējumu, iespējams veikt zāļu lietošanas riska mazināšanas pasākumus – mazināt blakņu risku pacientiem un lietot zāles drošāk.

Starptautiski izpētes dati liecina, ka ziņot par novērotām blaknēm visbiežāk ārstus mudina šādi faktori:

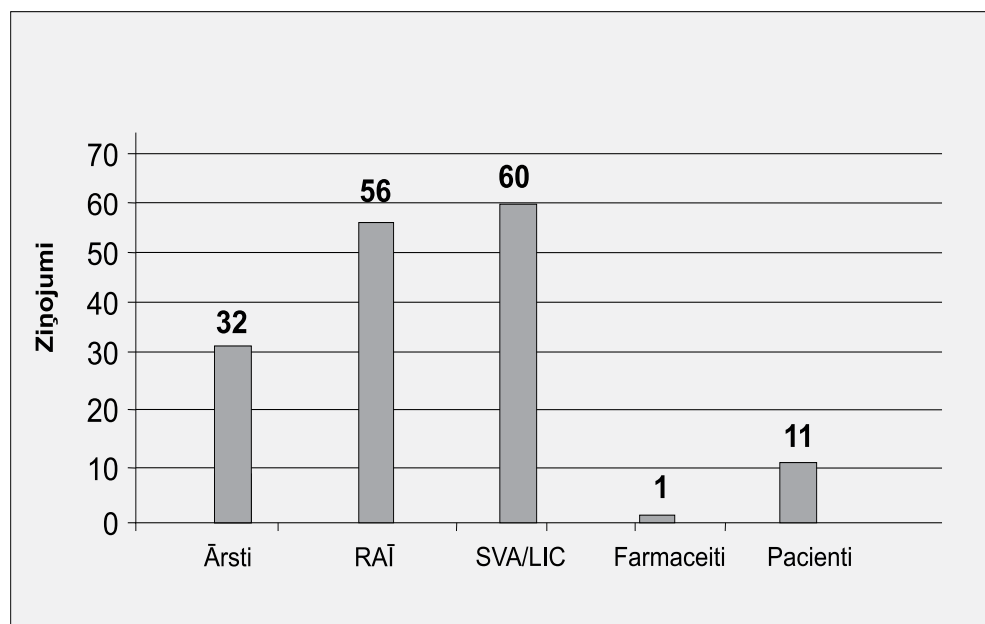
- vēlos papildināt medicīnisko informāciju ar jauniem datiem,
- šo zāļu lietošanas gadījumā reakciju (blakni) novēroju pirmoreiz,
- par šo reakciju jāziņo, jo zāles ir jaunas, par tām maz datu,
- blakne ir būtiska,
- blakne ir zināma,
- blakne izpaužas stiprāk nekā parasti.

Retāk minētie motivējošie faktori: medicīniski juridisks iemesls (piemēram, normatīvi akti nosaka ziņošanas prasības

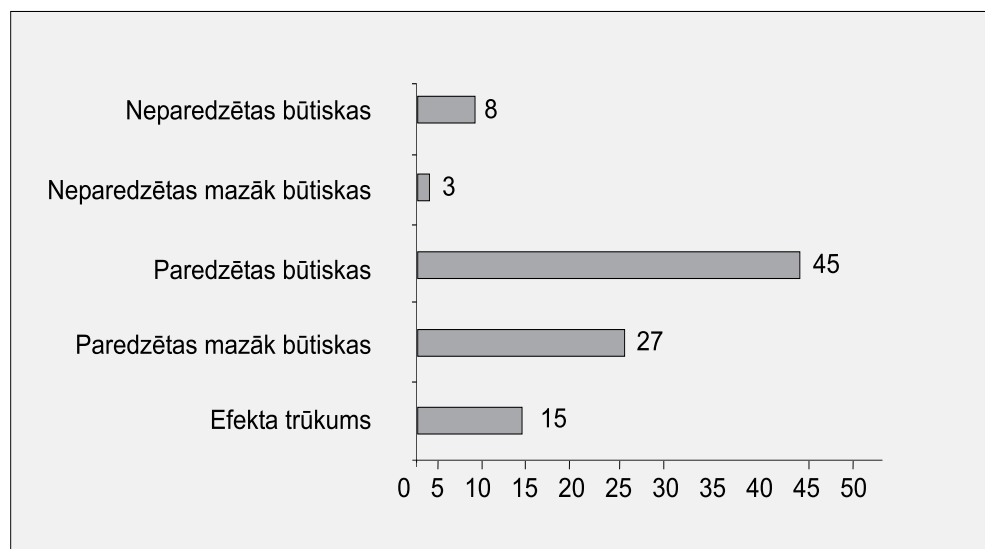
1. attēls. Kopējais ZBP ziņojumu skaits 2001 – 2009



2. attēls. Saņemto ZBP ziņojumu iedalījums pa informācijas devēju grupām 2009. gadā



3. attēls. ZBP iedalījums pēc būtiskuma un paredzamības 2009. gadā



ārstam) un aktualizēta konkrēto zāļu drošuma problēma.

Latvijā ziņojumu skaits pakāpeniski ir palielinājies, tomēr joprojām ziņošanas aktivitāti nevar uzskatīt par pietiekamu (sk. 1. att.).

2. attēlā atspoguļota ziņošanas aktivitāte pa ziņotāju grupām.

Visaktīvāk 2009. gadā ziņots par vakcīnām. Ziņošanas noteikumi par nevēlamiem notikumiem pēc vakcinācijas ir stingrāki, jo vakcīnas tiek lietotas veselīgiem cilvēkiem, arī bērniem. Zāļu valsts aģentūra ziņojumus par nevēlamiem notikumiem pēc vakcinācijas saņem no Latvijas Infektoloģijas centra (60 ziņojumu – SVA/LIC).

32 blakņu ziņojumi saņemti no ārstiem, 56 ziņojumi no zāļu reģistrācijas apliecības īpašniekiem (RAĪ), viens ziņojums no farmaceita un 11 ziņojumi no pacientiem.

Pirmajā un otrajā attēlā atspoguļots kopējais ziņojumu skaits, summējot gan iniciālos, gan papildziņojumus, kuros sniegta papildinformācija par konkrēto gadījumu, par ko sākotnēji ziņots iniciālā ziņojumā. Tāpēc kopējais ziņojumu skaits neatspoguļo gadījumu skaitu.

2009. gadā ziņots par 98 blakņu gadījumiem. Trešajā attēlā atspoguļots gadījumu skaits, analizējot pēc blaknes būtiskuma un paredzamības: 8 gadījumi bija par neparedzētām būtiskām blaknēm, 45 gadījumos ziņots par paredzētām būtiskām blaknēm, 3 gadījumos par neparedzētām mazāk būtiskām, 27 gadījumos par paredzētām mazāk būtiskām blaknēm un 15 gadījumos ziņots par efekta trūkumu.

Vēršam uzmanību, ka Jūsu ziņojumos sniegtā informācija nepieciešama, lai noskaidrotu novēroto veselības traucējumu cēlonisko sakaru ar lietotajām zālēm, tāpēc dažkārt nepieciešama arī papildinformācija un precizējumi, kurus ZVA lūdz iesniegt rakstiski papildziņojuma veidā vai noskaidro pa tālruni.

Aicinām veselības aprūpes speciālistus sadarboties ar Zāļu valsts aģentūru, daloties savā pieredzē un novērojumos par iespējamām zāļu blaknēm, kam ir neatsverama nozīme zāļu drošuma uzraudzībā! Lūdzam paturēt prātā, ka daudzu iedarbīgu zāļu lietošana tiek precizēta, balstoties tieši uz veselības aprūpes speciālistu ziņojumos sniegto jauno informāciju, tādējādi pasargājot virkni pacientu no blaknēm.

Publicējam vēstuli veselības aprūpes speciālistam “Sistēmiski lietojami nimesulīda preparāti un aknu bojājuma risks”, ko, balstoties uz Eiropas Zāļu aģentūras Zinātniskās komitejas ieteikumiem un Eiropas Komisijas norādījumiem, sagatavojis nimesulīda oriģinālpreparāta Mesulid reģistrācijas apliecības īpašnieks Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. un kas saskaņota Zāļu valsts aģentūrā.

Zāļu valsts aģentūra vērš uzmanību, ka saskaņā ar Eiropas Komisijas lēmumu visiem iekšķīgi lietojamiem nimesulīda preparātiem noteikti parakstīšanas un lietošanas ierobežojumi, lai mazinātu aknu bojājuma risku. Lūdzam iepazīties ar oriģinālpreparāta Mesulid reģistrācijas apliecības īpašnieka Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. sagatavoto vēstuli, kas saskaņota Zāļu valsts aģentūrā. Vēstule attiecināma uz visiem Latvijā reģistrētiem iekšķīgi lietojamiem nimesulīda preparātiem. Parakstot šīs zāles, lūdzam ievērot vēstulē atspoguļotos norādījumus, lai sekmētu šo zāļu drošu lietošanu pacientam.



2010. gada 22. aprīlis

Vēstule veselības aprūpes speciālistam

Sistēmiski lietojami nimesulīda preparāti un aknu bojājuma risks¹

Godājamais veselības aprūpes speciālist!

Lai mazinātu aknu bojājuma risku, ārstējot pacientus ar sistēmiski lietojamiem nimesulīda preparātiem, sniedzam Jums svarīgu drošuma informāciju, to vidū jaunus ieteikumus par ārstēšanas ilgumu, un informāciju par jaunām kontrindikācijām un piesardzības pasākumiem.

Šī informācija saskaņota ar Eiropas Zāļu aģentūru un Zāļu valsts aģentūru.

Kopsavilkums

- Nimesulīds jāparaksta tikai otrās kārtas (otrās izvēles) terapijai pēc iepriekšējas rūpīgas pacienta vispārējo risku vērtēšanas.
- Jālieto mazākā efektīvā deva iespējami īsāku laiku – ne ilgāk par 15 dienām. Maksimālais pieejamais iepakojuma lielums būs 30 tabletes/paciņas.
- Nimesulīdu nedrīkst lietot vienlaikus ar citām hepatotoksiskām vielām. To nedrīkst parakstīt alkoholisma vai narkomānijas gadījumā, kā arī drudža un/vai gripai līdzīgu simptomu ārstēšanai.
- Pacientiem, kam sācies drudzis un/vai gripai līdzīgi simptomi, nimesulīda lietošana jāpārtrauc.

Pēc ziņojumiem par smagiem hepatotoksiskuma gadījumiem, dažkārt ar letālu iznākumu, kas tika saņemti no Īrijas, un pēc nimesulīda reģistrācijas apliecības darbības apturēšanas Īrijā 2007. gada maijā Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) sāka plašu vērtēšanu, cik droša ir nimesulīda lietošana attiecībā uz aknu darbību.

2007. gada 20. septembrī Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) pabeidza vērtēšanu un ieteica nepārtraukt sistēmiski lietojamu nimesulīda preparātu zāļu reģistrācijas apliecību darbību. Tomēr, lai ierobežotu aknu bojājuma risku, EMA pieprasīja veikt grozījumus informācijā par zālēm (zāļu aprakstā

un lietošanas instrukcijā), ieviešot stingrākus nimesulīda lietošanas noteikumus.

Pēc nimesulīda drošuma vērtēšanas attiecībā uz aknu darbību tiek uzsvērts, ka veselības aprūpes speciālistiem un pacientiem jābūt informētiem par iespējamu nimesulīda terapijas izraisītu aknu bojājuma risku un ka šo zāļu lietošana jāpārtrauc, līdzko parādās pirmie aknu funkciju traucējumu simptomi.

2009. gada 16. oktobrī Eiropas Komisija apstiprināja CHMP atzinumu, uzskatot, ka nimesulīda lietošanas riska/guvuma raksturojums ir labvēlīgs, un piekrita, ka šo preparātu reģistrācijas apliecību darbība nav jāpārtrauc. Eiropas Komisija apstiprināja CHMP ieteiktos riska mazināšanas pasākumus, bet, lai vēl vairāk mazinātu aknu bojājuma risku, ieteica ierobežot nimesulīda indikācijas, nosakot to par otrās kārtas līdzekli sāpju terapijā.

Šo iemeslu dēļ sistēmiski lietojamu nimesulīda preparātu apraksts (ZA) ir mainīts.

Apakšpunktā “**Terapeitiskās indikācijas**” tagad iekļauti šādi piesardzības pasākumi ārstam:

- nimesulīds jāparaksta tikai otrās izvēles terapijai,
- lēmums parakstīt nimesulīdu jābalsta uz katra pacienta vispārējo risku novērtējumu.

Apakšpunktā “**Devas un lietošanas veids**” tagad iekļauti šādi ierobežojumi:

- lai mazinātu nevēlamus efektus, jālieto mazākā efektīvā deva iespējami īsāku laiku,
- maksimālais ārstēšanas kurss ilgums ir 15 dienas.

“**Kontrindikācijas**” – papildus esošām kontrindikācijām pacientiem ar aknu darbības traucējumiem tagad nimesulīds kontrindicēts arī šādos gadījumos:

- vienlaicīga citu iespējami hepatotoksisku vielu lietošana,
- alkoholisms un narkomānija,
- drudzis un/vai gripai līdzīgi simptomi.

Apakšpunkts “**Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**” mainīts, lai atgādinātu veselības aprūpes speciālistiem, ka pacientiem, kam rodas drudzis un/vai gripai līdzīgi simptomi,

ārstēšana ar nimesulīdu jāpārtrauc (sīkāku informāciju par nimesulīda lietošanas nosacījumiem sk. zāļu aprakstā).

Arī lietošanas instrukcija atjaunināta, tajā atspoguļojot iepriekš aprakstīto jauno drošuma informāciju.

Tā kā ārstēšanas maksimālais ilgums ir ierobežots, no tirgus tiks izņemti visi nimesulīda tablešu/paciņu iepakojumi, kuros ir vairāk par 30 devām (15 dienu terapijai).

Parakstot nimesulīdu, veselības aprūpes speciālistiem stingri jāievēro jaunajā ZA noteiktās terapeitiskās indikācijas, kontraindikācijas, īpašie brīdinājumi un piesardzība lietošanā. Veselības aprūpes speciālistiem ieteicams rūpīgi uzraudzīt pacienta stāvokli ārstēšanas laikā un būt modriem, apzinoties, ka iespējami aknu bojājumi.

¹ Nimesulīds ir neselektīvs nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis (NPL). To lieto akūtu sāpju un osteoartrīta, primāras dismenorejas simptomu ārstēšanai. Nimesulīda preparāti pieejami kopš 1985. gada. Tie reģistrēti vairākās dalībvalstīs un ir recepšu zāles

Sadarbībā ar Zāļu valsts aģentūru atgādinām, ka šie jaunie ar Eiropas Komisijas lēmumu apstiprinātie nimesulīda parakstīšanas un lietošanas noteikumi attiecināmi uz visiem sistēmiski lietojamiem nimesulīda preparātiem.

Lūdzam atcerēties, ka saskaņā ar ziņošanas noteikumiem Latvijā par visām novērotām iespējamām blaknēm (arī par novērotām nimesulīda blakusparādībām) jāziņo Zāļu valsts aģentūrai pa tālruni 67078442, faksu 67078428 vai sūtot "Ziņojumu par zāļu blakusparādību" (izmantojot veidlapu) pa pastu Jersikas ielā 15, Rīgā, LV-1003. Ziņojumus ZVA varat nosūtīt arī ar interneta starpniecību: www.zva.gov.lv; Pakalpojumi > Zāļu blakusparādību monitorings > Informācija ārstiem un farmaceitiem par zāļu blakusparādību ziņošanu.



Hormonaizstājterapija (HAT): kombinēta (estrogēns + progestīns) un estrogēnu monoterapija

Pabeigta trešā HAT līdzekļu Eiropas Savienības zāļu apraksta standartteksta pārskatīšana. Farmakovigilances darba grupas (PhVWP) 2010. gada janvāra vērtējuma ziņojuma kopsavilkums.

Pamatvēstījums

HAT preparātu zāļu aprakstos jāatjaunina informācija par **krūts vēža, olnīcu vēža, endometrija vēža, sirds ishēmiskās slimības, insulta un venozas trombozes risku.**

Drošuma vērtēšanas cēloņi

Kopš 2001. gada savstarpējās atzīšanas un decentralizēto reģistrācijas procedūru koordinācijas grupa [CMD(h)] regulāri atjaunina visu ES reģistrēto HAT līdzekļu [estrogēnu mono-preparātu un kombinētu preparātu (estrogēns + progestīns)] zāļu aprakstos iekļaujamo standartinformāciju. Zāļu apraksta standartteksta trešā pārskatīšana tika sākota, lai precizētu informāciju, atspoguļojot jaunākos pierādījumus. Šobrīd šī pārskatīšana ir pabeigta, un standartteksts, kas jāiekļauj visu ES (arī Latvijā) reģistrēto HAT līdzekļu zāļu aprakstos, publicēts:

CORE SPC FOR HORMONE REPLACEMENT THERAPY PRODUCTS

Doc. Ref.: CMDh/131/2003 Rev 3, December 2009

http://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h/Product_Information/Core_SPC_PL/Core_SPCs/CMDh_131_2003_Rev3_Clean_2010_01_Core_SmPC_for_HRT.pdf

Drošuma jautājumi un vērtētie dati

Jaunākie pierādījumi iegūti galvenokārt no Sieviešu veselības iniciatīvas (WHI) pētījuma (papildrezultāti saistībā ar sirds slimībām, insultu, venozu trombemboliju un krūts vēzi) un Miljons sieviešu pētījuma (MWS) - jaunas atrades par olnīcu vēzi un atjauninātas atrades par krūts vēzi. Ar metaanalīzes metodi tika

pētīta sirds ishēmiskā slimība, krūts vēzis un jaunākie dati par insultu, endometriju un olnīcu vēzi.

Vērtēšanas rezultāti

Pēc HAT zāļu aprakstu standarttekstā trešās pārskatīšanas paredzēts iekļaut jaunu kontraindikāciju (zināmi trombofiliski traucējumi), jaunus vai precizētus brīdinājumus par priekšlaicīgu menopauzi, endometrija vēža risku saistībā ar estrogēnu monopreparātiem, krūts vēža, olnīcu vēža, venozas trombembolijas un sirds ishēmiskās slimības riskiem, kā arī precizēt redakciju par blaknēm (krūts vēzis, endometrija vēzis, venoza trombembolija un insults).

Īpaši jāpievērš uzmanība, ka vairumam sieviešu pēc 60 gadu vecuma ar HAT saistītie riski pārsniedz tās guvumu. Risks ir zemāks sievietēm, kas lieto HAT priekšlaicīgas menopauzes laikā. Iegūti skaidrāki pierādījumi, ka sievietēm bez dzemdes tikai estrogēnu HAT gadījumā riska raksturojums ir daudz labvēlīgāks nekā kombinētas HAT gadījumā.

Secinājumi par konkrētiem riska veidiem:

- **Krūts vēzis.** WHI pētījumā iegūti jauni pierādījumi par riskiem saistībā ar estrogēnu monopreparātu HAT, to vidū par krūts vēža riska nepaaugstināšanos, salīdzinot ar kombinētu HAT.
- **Endometrija vēzis.** MWS pētījumā risks netika novērots kombinētas sekvenses vai nepārtrauktas HAT gadījumā.
- **Olnīcu vēzis.** Iespējams neliels riska palielinājums kombinētas HAT gadījumā. Olnīcu vēža papildgadījumu aplēses visu veidu HAT lietošanas gadījumā atspoguļotas MWS pētījumā.
- **Sirds ishēmiskā slimība (SIS).** WHI pētījumā iegūti jauni pierādījumi par riskiem saistībā ar estrogēnu monopreparātu HAT, to vidū SIS riska nepalielināšanās estrogēnu monoterapijas lietotājām, salīdzinot ar kombi-

nētās HAT lietotājām. Risks palielinās proporcionāli vecumam.

- **Insults.** WHI pētījuma dati liecina par vienādu insulta riska palielināšanos (neatkarīgi no lietošanas ilguma) gan estrogēnu monopreparātu, gan kombinētās HAT gadījumā.
- **Venoza trombembolija (VTE).** Jāpievieno kontrindikācija, ja ir zināmi trombofiliski traucējumi (piemēram, C un S proteīnu vai antitrombīna deficīts). Jauna informācija no WHI pētījuma par riskiem saistībā ar estrogēnu monoterapiju. Ar estrogēnu monoterapiju saistītais VTE risks ir zemāks nekā kombinētās HAT gadījumā.

Vēre

Eiropas Zāļu aģentūras Farmakovigilances darba grupas (PhVWP) 2010. gada janvāra ziņojums: *Hormone replacement therapy containing oestrogen with and without progesterone – 3rd revision of Core Summary of Product Characteristics. Product information of HRT products updated on risks of breast cancer, ovarian cancer, endometrial cancer, coronary artery disease, stroke and venous thrombosis, MONTHLY REPORT PHARMACOVIGILANCE WORKING PARTY (PhVWP) JANUARY 2010 PLENARY MEETING, LONDON, 28 JANUARY 2010, EMA/33138/2010, ISSUE NUMBER: 1001*, sk. <http://www.ema.europa.eu/pdfs/human/phvwp/3313810en.pdf>

Yasmin/Yira/Yarina (etinilestradiols 30 µg un drospirenona) – jauni dati par venozas trombembolijas risku

Jauni pētījumi vedina domāt, ka Yasmin/Yira/Yarina kontraceptīvo līdzekļu lietošana saistīta ar venozas trombembolijas (VTE) risku, kas varētu būt robežās starp otrās un trešās paaudzes kontraceptīvo līdzekļu radīto VTE risku. Ārstam jāzina jaunie pierādījumi, lai kopīgi ar pacientu varētu izvēlēties vispiemērotāko kontracepcijas veidu, ievērojot visus pieejamos datus, pacienta individuālos riska faktorus un kontrindikācijas.

Kas ir VTE? Venozos asinsvados iespējama asins recekļu (trombu) veidošanās. Ja netiek noteikta diagnoze un sākas terapija, mazinās asinsplūsmas apakšstilbā vai iegurņā un rodas dziļo vēnu tromboze. Trombs var arī atrauties un ar asinsriti nonākt plaušās, veidojot asinsvadu aizsprostojumu - plaušu emboliju. 1 - 2% gadījumu plaušu embolija var būt letāla.

VTE ir labi zināma, bet reta estrogēna un progestīna kontraceptīvo līdzekļu blakne. Kombinētiem kontraceptīviem līdzekļiem noteiktas nemainīgas estrogēna devas gadījumā absolūtais VTE rašanās biežums (incidence) atkarīgs no konkrētā progestīna (piemēram, levonorgestrela, dezogestrela/gestodēna, drospirenona). Kopumā vērtējot, VTE risks visiem kombinētiem kontraceptīviem līdzekļiem ir ļoti mazs. Vislielākais VTE risks ir pirmajā lietošanas gadā. Epidemioloģiski pētījumi liecina, ka VTE biežums (incidence) sievietēm bez zināmiem VTE riska faktoriem, kuras lieto kombinētus perorālus otrās paaudzes kontraceptīvos līdzekļus (satur <50 µg etinilestradiola un levonorgestrelu), ir aptuveni 20 VTE gadījumu uz 100 000 sieviešgadu. Tas nozīmē, ka VTE iespējama aptuveni 20 no 100 000 veselu sieviešu gadā, kas lieto kontraceptīvu līdzekli.

VTE risks, lietojot trešās paaudzes kontraceptīvos līdzekļus (satur mazu etinilestradiola devu un dezogestrelu/gestodēnu), ir aptuveni 40 VTE gadījumu uz 100 000 sieviešgadu (VTE iespējama 40 no 100 000 sieviešu gadā). Sievietēm, kas nelieto kontraceptīvos līdzekļus, VTE risks ir 5 – 10 gadījumi uz 100 000 sieviešgadu (5 – 10 no 100 000 sieviešu gadā). Savukārt no 100 000 grūtniecību VTE rodas aptuveni 60 gadījumos.

Yasmin/Yira/Yarina satur 30 µg etinilestradiola un drospirenonu – relatīvi jauna veida progestīnu.

Nesen tika publicēti divi epidemioloģiski pētījumi: Lidegaard Ø., Løkkegaard E., Svendsen A., Agger C. *Hormonal contraception and risk of venous thromboembolism: a national follow-up study.* Br. Med. J., 2009; 339: b2890 un van Hylckama Vlieg A., Helmerhorst F. M., Vandenbroucke J. P., Doggen C. J., Rosendaal F. R. *The venous thrombotic risk of oral contraceptives, effects of oestrogen dose and progestagen type: results of the MEGA case-control study.* Br. Med. J., 2009; 339: b2921. Pētījumu rezultāti apstiprināja ne tikai jau līdz šim zināmos datus par VTE risku, bet arī liecināja, ka **VTE risks, ko rada kontraceptīva līdzekļa Yasmin lietošana, varētu būt nedaudz lielāks, nekā līdz šim tika uzskatīts. Jaunās pētījumu atrades liecina, ka Yasmin lietošanas gadījumā VTE risks varētu būt robežās starp otrās un trešās paaudzes kontraceptīvo līdzekļu radīto VTE risku.**

Abi minētie pētījumi tika iztīrīti Eiropas Zāļu aģentūras Farmakovigilances (PhVWP) darba grupā. PhVWP secināja, ka jaunie pētījumu dati jāatspoguļo zāļu dokumentācijā. Vispirms grozījumi zāļu dokumentācijā tiek veikti zālēm, kas reģistrētas savstarpējās atzīšanas procedūras ietvaros.

Citu etinilestradiola un drospirenona preparātu dokumentācijā (arī Latvijā) grozījumi tiks veikti atsevišķu procedūru ietvaros.

Tā kā jaunajos pētījumos bija metodiski ierobežojumi, nepieciešama vēl turpmāka analīze konkrētāku secinājumu veikšanai. Parakstot pacientēm minētos līdzekļus, jāievēro šī pagaidu informācija.

Vēre

Eiropas Zāļu aģentūras mājaslapā publicētā informācija *YASMIN/YIRA (ethinylestradiol 30 µg + drospirenone) – Risk of venous thromboembolism new studies suggest that the risk of venous thromboembolism for YASMIN/YIRA contraceptives is between those of second and third generation pills, 25 March 2010. EMA/173011/2010 Patient Health Protection, Monthly Report, Pharmacovigilance Working Party (PhVWP) March 2010 Plenary Meeting*, sk. <http://www.ema.europa.eu/pdfs/human/phvwp/17301110en.pdf>

Informācija par potenciālu apnojas risku vakcīnu zāļu aprakstos

Saskaņā ar Eiropas Zāļu aģentūras (EMA) Zinātniskās komitejas (CHMP) ieteikumu visu vakcīnu aprakstos, kuras drīkst ievadīt trīs mēnešus veciem un jaunākiem priekšlaikus dzimušiem bērniem, piesardzības nolūkā ieviesta informācija par potenciālo apnojas risku.

Apnoja ir elpošanas kustību apstāšanās, kas ilgst 20 sekundes vai ilgāk. To parasti pavada bradikardija, un tās iemeslu nav iespējams noteikt. Lielāks apnojas risks ir ļoti agri priekšlaikus dzimušiem zīdaiņiem. Tās rašanās atkarīga no zīdaiņa neiznēsātības pakāpes, un to varētu skaidrot ar zīdaiņa vēl nepietiekami attīstīto nervu un elpošanas sistēmu.

CHMP uzskata, ka palielināts apnojas risks pēc vakcinēšanas ļoti agri priekšlaikus dzimušiem bērniem nav saistīts ar atsevišķām vakcīnām, bet gan vakcināciju kā tādu un nepilnīgi nobriedušu jaundzimušā imūnsistēmu.

Primārai imunizēšanai ordinējot vakcīnas ļoti neiznēsātiem (priekšlaikus dzimušiem) zīdaiņiem (kas dzimuši ≤ 28 grūtniecības nedēļās), īpaši tiem, kam anamnēzē ir elpošanas sistēmas nepietiekama brieduma pazīmes, jāapsver iespējamais apnojas risks un nepieciešamība uzraudzīt zīdaiņa elpošanu 48 – 72 h pēc vakcīnas ievadīšanas.

Vakcinēšana šai zīdaiņu grupai sniedz lielu guvumu, tāpēc to nedrīkst atlikt vai no tās atteikties.

Publicētā literatūra, pēc kuras papildināti zāļu apraksti

- Lee J., Robinson J. L., Spady D. W. Frequency of apnoea, bradycardia and desaturations following first diphtheria-tetanus-pertussis-inactivated polio-Haemophilus influenzae type B immunization in hospitalized preterm infants. *BMC Pediatrics*, 2006; 6: 20: 1-5.
- Schulzke S., Heininger U., Lücking-Famira M., Fahnenstich H. Apnoea and bradycardia in preterm infants following immunisation with pentavalent or hexavalent vaccines. *Eur J Pediatr*, 2005; 164: 432-435.
- Ellison V. J., Davis P. G., Doyle L. W. Adverse reactions to immunization with newer vaccines in the very preterm infant. *J Paediatr Child Health*, 2005; 41: 441-443.
- Pfister R. E., Aeschbach V., Niksic-Stuber V., Martin B. C., Siegrist C. A. Safety of DTaP-based combined immunization in very-low-birth-weight premature infants: frequent but mostly benign cardiorespiratory events. *J Pediatr*, 2004; 145: 58-66.
- Slack M.H., Schapira C., Thwaites R. J., Andrews N., Schapira D. Acellular pertussis and meningococcal C vaccines: cardiorespiratory events in preterm infants. *Eur J Pediatr*, 2003; 162: 436-437.
- Sen S., Cloete Y., Hassan K., Buss P. Adverse events following vaccination in premature infants. *Acta Paediatr*, 2001; 90: 916-920.
- D'Angio C., Maniscalco W., Pichichero M. Immunologic response of extremely premature infants to Tetanus, Haemophilus influenzae, and Polio immunizations. *Pediatrics*, 1995; 96: 18-22

Cienījamie veselības aprūpes speciālisti!

Lūdzam ziņot Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) par visiem novērotiem būtiskiem veselības traucējumiem (blaknēm), ko iespējams saistīt ar zāļu lietošanu!

Ziņojuma veidlapas “Ziņojums par zāļu blakusparādību” saņemšanas iespējas:

- ziņojuma veidlapu un informāciju par veidlapas aizpildīšanu Jūs varat izdrukāt no ZVA mājaslapas http://www.doc_upl/Zin-P-Zal-Blak.doc,
- ziņojuma veidlapa kopā ar informāciju par tās aizpildīšanu tiek pievienota arī katram “Cito!” eksemplāram.

Ziņojuma nosūtīšanas iespējas:

- rakstiski aizpildīto papīra formāta veidlapu Jūs varat nosūtīt ZVA
 - pa pastu : Jersikas iela 15, Rīga, LV – 1003;
 - pa faksu : 67078428.
- veidlapu par zāļu blakusparādību Jūs varat aizpildīt un nosūtīt ZVA arī elektroniski: www.zva.gov.lv > Pakalpojumi> Zāļu blakusparādību monitorings> Informācija ārstiem un farmaceitiem par zāļu blakusparādību ziņošanu
<http://www.zva.gov.lv/index.php?id=369&top=369>

Zāļu drošuma informācijas harmonizēšana Latvijā reģistrētu zāļu dokumentācijā

Zāļu valsts aģentūra vērš uzmanību, ka, parakstot zāles, kas satur turpmāk minētās aktīvās vielas, jāņem vērā uz tām attiecinātie publicētie zāļu drošuma informācijas grozījumi.

Izotretinoīns un erythema multiforme risks

ZĀĻU APRAKSTS

4.8. apakšpunkts visiem iekšķīgi lietojamiem izotretinoīna preparātiem

Ādas un zemādas audu bojājumi:	
Ļoti bieži ($\geq 1/10$)	Heilīts (lūpu iekaisums), dermatīts, sausa āda, lokalizēta ādas lobīšanās, nieze, eritematozi izsitumi, trausla āda (berzes traumu risks)
Reti ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1000$)	Alopēcija (matu izkrišana)
Ļoti reti ($\leq 1/10\ 000$)	<i>Acne fulminans</i> , aknes uzliesmojumi, sejas eritēma, eksantēma, matu slimības, hirsutisms, nagu distrofija, paronihija, fotojutīguma reakcijas, piogēniska granuloma, ādas hiperpigmentācija, pastiprināta svīšana
Nezināms biežums	<i>Erythema multiforme</i>

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Nopietni ādas izsitumi (*erythema multiforme*) sākumā parādās kā apaļi laukumi, bieži centrā atrodas pūslis. Parasti skar ādu uz rokām, plaukstām un kājām, kāju pēdām, bet var skart jebkuru ķermeņa daļu. Ja parādās šādi izsitumi, pārtrauciet lietot (zāļu nosaukums) un sazinieties ar savu ārstu.

Selektīvi serotonīna atpakaļsaistes inhibitori (SSAI), tricikliskie antidepresanti (TCA) un kaulu lūzumu risks

ZĀĻU APRAKSTS

4.8. apakšpunkts visiem SSAI un TCA

Preparātu grupas efekts

Epidemioloģiski pētījumi, kas pārsvarā veikti pacientiem 50 gadu vecumā un vecākiem, liecina par paaugstinātu kaulu lūzumu risku, ja tiek lietoti SSAI un TCA. Darbības mehānisms, kas paaugstina šo risku, nav zināms.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Pacientiem, kas lieto šāda veida preparātus, ir novērots paaugstināts kaulu lūzumu risks.

Fluoksetīns un iedzimtu patoloģiju risks

ZĀĻU APRAKSTS

4.6. apakšpunkts

Atsevišķi epidemioloģiski pētījumi liecina par paaugstinātu kardiovaskulāru defektu risku saistībā ar fluoksetīna lietošanu pirmajā grūtniecības trimestrī. Saistības mehānisms nav zināms. Kopumā dati liecina, ka kardiovaskulāru defektu risks jaundzimušajiem, ja māte grūtniecības laikā lietojusi fluoksetīnu, ir aptuveni 2/100, salīdzinot ar paredzamo šādu defektu biežumu vispārējā populācijā (aptuveni 1/100).

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Grūtniecība, zīdīšana

Pēc iespējas ātrāk sazinieties ar savu ārstu, ja esat grūtniece vai jūms, iespējams, ir grūtniecība, vai arī plānojat kļūt par grūtnieci.

Daži ziņojumi par jaundzimušajiem, kuru mātes grūtniecības pirmajos mēnešos lietoja fluoksetīna preparātus, norāda uz paaugstinātu iedzimtu defektu (it īpaši sirds defektu) risku. Vispārējā populācijā aptuveni 1 no 100 jaundzimušajiem piedzimst ar sirds defektu. Mātēm, kuras lietoja fluoksetīnu, šis risks paaugstinājās līdz 2 no 100 jaundzimušajiem. Kopīgi ar savu ārstu Jūs varat izlemt, ka labāk pakāpeniski beigt lietot (zāļu nosaukums) grūtniecības laikā. Tomēr atkarā no Jūsu apstākļiem ārsts var ieteikt turpināt (zāļu nosaukums) lietošanu.

Selektīvi serotonīna atpakaļsaistes inhibitori (SSAI), venlafaksīns un mirtazapīns un jaundzimušo persistējošas plaušu hipertensijas risks

ZĀĻU APRAKSTS

4.6. apakšpunkts visiem SSAI

Epidemioloģiskie dati liecina, ka SSAI lietošana grūtniecības laikā, īpaši grūtniecības beigu posmā, var palielināt jaundzimušo persistējošas plaušu hipertensijas risku (JPPH). Novērotais risks ir aptuveni 5 JPPH gadījumi uz 1000 grūtniecībām. Vispārējā populācijā uz 1000 grūtniecībām JPPH novēro 1-2 gadījumus.

4.6. apakšpunkts venlafaksīnam

Epidemioloģiskie dati liecina, ka SSAI lietošana grūtniecības laikā, īpaši grūtniecības beigu posmā, var palielināt jaundzimušo persistējošas plaušu hipertensijas risku (JPPH). Lai gan klīniski pētījumi par JPPH saistību ar SSAI lietošanu nav veikti, ievērojot līdzīgo darbības mehānismu (serotonīna atpakaļsaistīšanās kavēšana), šo potenciālo risku nevar izslēgt (zāļu nosaukums) lietošanas gadījumā.

4.6. apakšpunkts mirtazapīnam

Epidemioloģiskie dati liecina, ka SSAI lietošana grūtniecības laikā, īpaši grūtniecības beigu posmā, var palielināt jaundzimušo persistējošas plaušu hipertensijas risku (JPPH). Lai gan klīniski pētījumi par JPPH saistību ar mirtazapīna lietošanu nav veikti, ievērojot līdzīgo darbības mehānismu (serotonīna koncentrācijas paaugstināšana), nevar izslēgt šo potenciālo JPPH risku.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

2. sadaļa visiem SSAI - apakšsadaļa "Grūtniecība un zīdīšana"

Pārliecinieties, ka Jūsu vecmāte un/vai ārsts zina, ka lietojat (zāļu nosaukums). Lietojot tādas zāles kā (zāļu nosaukums) grūtniecības laikā, īpaši pēdējos 3 grūtniecības mēnešos, var paaugstināties nopietnu veselības traucējumu risks jaundzimušajam, ko sauc par jaundzimušo persistējošu plaušu hipertensiju (JPPH). Tās gadījumā jaundzimušais elpo ātrāk un viņam ir zilgana ādas krāsa. Šie simptomi parasti rodas pirmo 24 stundu laikā pēc zīdaiņa dzimšanas. Nekavējoties sazinieties ar savu vecmāti un/vai ārstu minēto simptomu rašanās gadījumā.

2. sadaļa venlafaksīnam un mirtazapīnam – apakšsadaļa "Grūtniecība un zīdīšana"

Pārliecinieties, ka Jūsu vecmāte un/vai ārsts zina, ka lietojat (zāļu nosaukums). Lietojot līdzīgas zāles (selektīvus serotonīna atpakaļsaistes inhibitorus – SSAI) grūtniecības laikā, var paaugstināties nopietnu veselības traucējumu risks jaundzimušajam, ko sauc par jaundzimušo persistējošu plaušu hipertensiju (JPPH). Tās gadījumā jaundzimušais elpo ātrāk un viņam ir zilgana ādas krāsa. Šie simptomi parasti parādās pirmo 24 stundu laikā pēc zīdaiņa dzimšanas. Nekavējoties sazinieties ar savu vecmāti un/vai ārstu minēto simptomu rašanās gadījumā.

Ciproterona acetāts un meningioma risks

Grozījumi attiecas uz ciproterona preparātiem, kuros tā deva pārsniedz 2 mg

ZĀĻU APRAKSTS

4.3. apakšpunkts

(zāļu nosaukums) nedrīkst lietot pacienti, kuriem šobrīd ir vai kādreiz bijusi meningioma.

4.4. apakšpunkts

Ziņots par meningiomu (multiplu) gadījumiem saistībā ar ilglaicīgu (vairākus gadus) ciproterona acetāta lietošanu pa 25 mg dienā un lielākā devā. Ja pacientam, kurš lieto (zāļu nosaukums), tiek diagnosticēta meningioma, ārstēšana ar (zāļu nosaukums) jāpārtrauc (skatīt 4.3. apakšpunktu).

4.8. apakšpunkts

Ziņots par meningiomu (multiplu) gadījumiem saistībā ar ilglaicīgu (vairākus gadus) ciproterona acetāta lietošanu pa 25 mg dienā un lielākā devā.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

3. sadaļa. Pirms lietošanas

Nelietot (zāļu nosaukums), ja Jums kādreiz ir diagnosticēta

meningioma [parasti labdabīgs smadzeņu apvalku (audi starp galvas smadzenēm un galvaskausu) audzējs]. Ja šaubāties, vaicājiēt savam ārstam.

4. sadaļa. Iespējamās blaknes

Ziņots par meningiomu gadījumiem saistībā ar ilglaicīgu (vairākus gadus) (zāļu nosaukums) lietošanu pa 25 mg dienā un lielākā devā.

Antipsihotiskie līdzekļi un venozas trombembolijas (VTE) risks

ZĀĻU APRAKSTS

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Saistībā ar antipsihotisko līdzekļu lietošanu saņemti ziņojumi par venozas trombembolijas (VTE) gadījumiem. Pacientiem, kurus ārstē ar antipsihotiskiem līdzekļiem, bieži mēdz būt iegūtie VTE riska faktori. Tāpēc pirms ārstēšanas sākšanas ar (zāļu nosaukums) un tās laikā jānosaka visi iespējamie VTE riska faktori un jāveic profilaktiski pasākumi.

4.8. apakšpunkts. Nevēlamas blakusparādības

Ja konkrētām zālēm nav datu par blakusparādību gadījumiem:

Saistībā ar antipsihotiskiem līdzekļiem ziņots par venozas trombembolijas gadījumiem, to vidū plaušu emboliju un dziļo vēnu trombozi. To rašanās biežums nav zināms.

Ja konkrētām zālēm ir dati par blakusparādību gadījumiem:

Venoza trombembolija jāiekļauj blakusparādību sarakstā.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

2. sadaļa. Ievērojiet piesardzību, lietojot (zāļu nosaukums):

ja Jums vai kādam Jūsu ģimenes loceklim agrāk bijusi asins recekļu veidošanās vēnās,

jo saistībā ar šā veida zāļu lietošanu novērota asins recekļu veidošanās vēnās.

4. sadaļa. Iespējamie blakus efekti.

Asins recekļi vēnās, īpaši kāju vēnās (izpaužas ar dedzināšanas sajūtu kājā, sāpēm un apsārtumu), kas pa asinsvadiem var pārvietoties un nonākt plaušās, izraisot sāpes krūtīs un apgrūtinātu elpošanu. Ja novērojat jebkuru no šiem simptomiem, nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību.

Konvencionālie (tipiskie) antipsihotiskie līdzekļi un palielināts mirstības risks vecākiem cilvēkiem ar demenci

ZĀĻU APRAKSTS

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Palielināta mirstība vecākiem cilvēkiem ar demenci

Divu lielu novērojumu pētījumu dati liecināja par nedaudz palielinātu mirstības risku gados vecākiem cilvēkiem ar demenci,

kas tika ārstēti ar antipsihotiskiem līdzekļiem, salīdzinot ar tiem, kas antipsihotiskos līdzekļus nesaņēma. Nav pietiekamu datu, lai precīzi aprēķinātu riska lielumu. Palielinātā riska iemesls nav zināms. (Zāļu nosaukums) nav reģistrēts ar demenci saistītu uzvedības traucējumu ārstēšanai.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

4. sadaļa. Iespējamie blakus efekti

Ņemot par nedaudz palielinātu nāves gadījumu skaitu gados vecākiem cilvēkiem ar demenci, kas lietojuši antipsihotiskos līdzekļus, salīdzinot ar tiem, kas antipsihotiskos līdzekļus nebija lietojuši.

Īslaicīgas darbības bēta agonisti un miokarda ishēmijas risks

Standartteksts jāiekļauj Eiropas Savienībā reģistrētu īslaicīgas darbības bēta agonistu zāļu reģistrācijas dokumentācijā, ietverot šādus preparātus: salbutamols, terbutalīns, bambuterols, fenoterols, ritodrīns, prokaterols, klenbuterols, tolbuterols, reproterols, efedrīns, orciprenalīns un hexoprenalīns.

Zālēm, kas paredzētas gan respiratoriskām, gan dzemdniecības indikācijām

ZĀĻU APRAKSTS

4.3. apakšpunkts. Kontrindikācijas

(zāļu nosaukums) nedrīkst lietot par tokolītisku līdzekli pacientiem ar ishēmisku sirds slimību vai pacientiem ar būtiskiem sirds ishēmiskās slimības riska faktoriem.

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Simptomimētiskas zāles, tostarp arī (zāļu nosaukums), var iedarboties uz sirds un asinsvadu sistēmu. Pēcreģistrācijas un publicētās literatūras dati sniedz pierādījumus miokarda ishēmijas saistībai ar bēta agonistu lietošanu.

Tokolīze

Tokolīzei (zāļu nosaukums) jālieto piesardzīgi un jāapsver sirds un elpošanas funkciju uzraudzīšana, ietverot arī EKG veikšanu. Zāļu lietošana jāpārtrauc, ja rodas miokarda ishēmijas pazīmes (piemēram, sāpes krūškurvī vai EKG pārmaiņas). (zāļu nosaukums) nedrīkst lietot par tokolītisku līdzekli pacientiem ar nozīmīgiem sirds slimības riska faktoriem, kā arī iepriekš diagnosticētas sirds slimības gadījumos (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Respiratoriskās indikācijas

Pacienti ar smagu sirds slimību (piemēram, sirds ishēmisko slimību, aritmiju vai smagu sirds mazspēju), kas lieto (zāļu nosaukums), jābrīdina, ka jāvērsas pēc medicīniskas palīdzības, ja viņiem ir sāpes krūtīs vai citi sirds slimības uzliesmojuma simptomi.

Jāvērs uzmanība tādu simptomu vērtēšanai kā aizdusa un sāpes krūtīs, jo tiem var būt respiratoriska vai kardiāla izcelsme.

4.8. apakšpunkts. Nevēlamās blakusparādības

Nav zināms: Miokarda ishēmija* (skatīt 4.4. apakšpunktu):

* spontānie ziņojumi saņemti pēcreģistrācijas periodā, tāpēc blakusparādības rašanās biežums uzskatāms kā “nav zināms”.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Pirms šo zāļu lietošanas pastāstiet savam ārstam:

- Ja Jums ir sirds slimība, neregulāra sirdsdarbība vai stenokardija.

Blakusparādības:

Dažiem cilvēkiem dažkārt var būt sāpes krūtīs (sirdsdarbības traucējumu, piemēram, stenokardijas, dēļ), taču datu par šo simptomu biežumu nav. Pastāstiet savam ārstam/vecmātei, ja Jums rodas šie simptomi (zāļu nosaukums) lietošanas laikā, bet nepārtrauciet lietot (zāļu nosaukums), ja vien Jums nav ieteikts to darīt.

Zālēm, kas paredzētas tikai respiratorisko slimību ārstēšanai

ZĀĻU APRAKSTS

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Simptomimētiskas zāles, tostarp (zāļu nosaukums), var iedarboties uz sirds un asinsvadu sistēmu. Pēcreģistrācijas un publicētās literatūras dati sniedz pierādījumus miokarda ishēmijas saistībai ar bēta agonistu lietošanu. Pacienti ar smagu sirds slimību (piemēram, sirds ishēmisko slimību, aritmiju vai smagu sirds mazspēju), kas lieto (zāļu nosaukums), jābrīdina vērsties pēc medicīniskas palīdzības, ja viņiem ir sāpes krūtīs vai citi sirds slimības uzliesmojuma simptomi. Jāvērs uzmanība tādu simptomu vērtēšanai kā aizdusa un sāpes krūtīs, jo tiem var būt respiratoriska vai kardiāla izcelsme.

4.8. apakšpunkts. Nevēlamās blakusparādības

Nav zināms: Miokarda ishēmija* (skatīt 4.4. apakšpunktu):

* spontānie ziņojumi saņemti pēcreģistrācijas periodā, tāpēc blakusparādības rašanās biežums uzskatāms kā “nav zināms”.

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Pirms šo zāļu lietošanas pastāstiet savam ārstam:

- Ja Jums ir sirds slimība, neregulāra sirdsdarbība vai stenokardija.

Blakusparādības:

Dažiem cilvēkiem dažkārt var būt sāpes krūtīs (sirdsdarbības traucējumu, piemēram, stenokardijas, dēļ), taču datu par šo simptomu biežumu nav. Pastāstiet savam ārstam/vecmātei, ja Jums rodas šie simptomi (zāļu nosaukums) lietošanas laikā, bet nepārtrauciet lietot (zāļu nosaukums), ja vien Jums nav ieteikts to darīt.

Piezīme: Ja (zāļu nosaukums) lietošanas laikā nav saņemts neviens ziņojums par miokarda ishēmiju (spontānais vai cita veida ziņojums), zāļu apraksta 4.4. apakšpunktā jāietver brīdinājums (bet zālēm, kas paredzētas dzemdniecības indikācijām, zāļu apraksta 4.3. apakšpunktā jāietver kontrindikācija), savukārt 4.8. apakšpunktā nav nepieciešamas ietvert informāciju par miokarda ishēmiju.

Valproskābes mijiedarbība ar karbapenēmiem

ZĀĻU APRAKSTS

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Valproskābes/nātrija valproāta un karbapenēmu vienlaicīga lietošana nav ieteicama (skatīt 4.5. apakšpunktu).

4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Valproskābes un karbapenēmu vienlaicīgas lietošanas gadījumā ziņots par valproskābes līmeņa samazināšanos asinīs par 60 – 100% divu dienu laikā. Tiek uzskatīts, ka straujās un stipri izteiktās valproskābes līmeņa samazināšanās dēļ pacientiem ar stabilizētu valproskābes terapiju valproskābes vienlaicīga lietošana ar karbapenēmiem nav kontrolējama un tāpēc no tās jāizvairās (skatīt 4.4. apakšpunktu).

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

2. sadaļa

Pirms (zāļu nosaukums) lietošanas ...

Citu zāļu lietošana

Noteikti pastāstiet ārstam vai medicīnas mātai, ja lietojat kādas no šīm zālēm.

Karbapenēmi (antibiotiski līdzekļi bakteriālu infekciju ārstēšanai). Jāizvairās no valproskābes vienlaicīgas lietošanas ar karbapenēmiem, jo tie var mazināt nātrija valproāta darbību.

HMG CoA reduktāzes inhibitoru drošums un to lietošanas saistība ar šādām blaknēm: miega traucējumi, atmiņas zudums, mikcijas traucējumi, seksuāli traucējumi, depresija, intersticiāla pneimonija

HMG CoA (3-hidroksi-3-metilglutaril-koenzīma A) reduktāzes inhibitori: atorvastatīns, fluvastatīns, lovastatīns, pravastatīns, rosuvastatīns, simvastatīns

ZĀĻU APRAKSTS

4.4. apakšpunkts. Īpaši brīdinājumai un piesardzība lietošanā

Intersticiāla plaušu slimība

Saistībā ar dažu statīnu lietošanu, īpaši ja statīnu terapija bijusi ilgstoša, ziņots par atsevišķiem intersticiālas plaušu slimības gadījumiem (skatīt 4.8. apakšpunktu). Tai raksturīgie simptomi ietver apgrūtinātu elpošanu, neproduktīvu klepu un vispārējā stāvokļa pasliktināšanos (nogurums, svara zudums un drudzis). Ja ir aizdomas par intersticiālu plaušu slimību, ārstēšana ar statīniem jāpārtrauc.

4.8. apakšpunkts. Nevēlamas blakusparādības

Saistībā ar dažu statīnu lietošanu ziņots par šādām blakusparādībām:

- miega traucējumi, to vidū bezmiegs un murgi [*ja konkrēto zāļu aprakstā blakusparādība nav jau iekļauta*],
- atmiņas zudums,
- seksuāla disfunkcija [*ja konkrēto zāļu aprakstā blakusparādība nav jau iekļauta*],
- depresija,
- atsevišķi intersticiālas plaušu slimības gadījumi, īpaši ja statīnu terapija bijusi ilgstoša (skatīt 4.4. apakšpunktu).

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Pirms (zāļu nosaukums) lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu:

- ja Jums ir smaga elpošanas mazspēja.

Iespējamās blakusparādības:

- miega traucējumi, to vidū bezmiegs un murgi,
- atmiņas zudums,
- seksuāli traucējumi,
- depresija,
- elpošanas traucējumi, to vidū pastāvīgs klepus un/vai elpas trūkums vai drudzis.

Informācija par 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču reģistra izmantošanu

Kopš 2009. gada oktobra Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) ir deleģēts veikt medicīnisko ierīču (MI) atbilstības vērtēšanu, reģistrāciju un lietošanas drošības uzraudzību. Iepriekš šīs funkcijas veica Veselības statistikas un medicīnas tehnoloģiju aģentūra (VSMTVA). Pārņemot jaunās funkcijas, ZVA ir izveidojusi sistēmu, lai nodrošinātu informācijas par 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču iegādi un lietošanas pārmaiņām pieņemšanu, ievadi medicīnisko ierīču datubāzē LATMED un glabāšanu atbilstoši normatīvo aktu prasībām. Salīdzinot ar VSMTVA pieredzi attiecībā uz minēto datu pieņemšanu un reģistra aktualizēšanu, sākot ar 2010. gada 17. maiju, ir atsevišķas pārmaiņas kārtībā, kādā tiek iesniegta Noteikumos norādītā informācija par 1. un 2. drošības grupas MI ZVA.

2005. gada 2. augusta MK noteikumos Nr. 581 “Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība” (tekstā – Noteikumi) noteikti 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču turētāju, valdītāju vai lietotāju pienākumi informēt ZVA par minēto ierīču iegādi vai lietošanas informācijas pārmaiņām:

- Noteikumu 168.6. punkts paredz, ka MI īpašnieks vai turētājs, sākot ierīces ekspluatāciju, nodrošina informācijas par iegādātajām 1. un 2. drošības grupas MI nosūtīšanu ZVA 30 dienu laikā pēc to iegādes.
- Noteikumu 162. punkts nosaka, ka, ja mainās informācija par atsevišķu drošības grupu MI lietošanu, ierīču izplatītāji un lietotāji sniedz ZVA informāciju, kas nepieciešama reģistru aktualizēšanai attiecībā uz konkrēto medicīnisko ierīci.

Tāpat kā līdz šim, iepriekš minēto informāciju ZVA būs iespējams iesniegt personiski klientu apkalpošanas punktā (11. kabinets), iesniedzot aizpildītu iesniegumu (ieteicams izmantot attiecīgu iesnieguma formu, kas pieejama www.zva.gov.lv sadaļā Pakalpojumi -> Medicīnisko ierīču novērtēšana -> Iesniegumu veidlapas) divos eksemplāros. ZVA vienu eksemplāru izsniedz atpakaļ iesniedzējam ar norādītu datumu, kad iesniegums saņemts

ZVA. Iesniegumā norādītā informācija tiks ievadīta atbilstoši Latvijas medicīnisko ierīču datubāzes (LATMED) reģistrā. Iesniedzējam atpakaļ atdodtais iesnieguma formas eksemplārs ar ZVA norādīto saņemšanas datumu būs pamatojums, ka klients ir izpildījis Noteikumu 168.6. vai 162. punkta prasības par informācijas sniegšanu par iegādātām 1. un 2. drošības grupas medicīniskām ierīcēm ZVA.

Tāpat kā līdz šim, Noteikumos norādīto informāciju var iesniegt, arī izmantojot pasta pakalpojumus. MI īpašnieks vai turētājs nosūta ZVA (Jersikas iela 15, Rīga, LV – 1003) aizpildītu iesnieguma formu (ieteicams izmantot attiecīgu iesnieguma formu, kas pieejama www.zva.gov.lv sadaļā Pakalpojumi -> Medicīnisko ierīču novērtēšana -> Iesniegumu veidlapas) divos eksemplāros. ZVA uz viena iesnieguma eksemplāra, kas tiks atdota atpakaļ iesniedzējam, norādīs datumu, kad tas saņemts ZVA. Šajā gadījumā MI īpašnieks vai turētājs pats nodrošina otra iesnieguma eksemplāra piegādi attiecīgajā ārstniecības iestādē. Iesniedzējam paredzētais iesnieguma formas eksemplārs ar ZVA norādīto saņemšanas datumu būs pamatojums, ka klients ir izpildījis Noteikumu 168.6. vai 162. punkta prasības par informācijas sniegšanu par iegādātām 1. un 2. drošības grupas medicīniskām ierīcēm ZVA. Nogādājot informāciju ZVA, izmantojot pasta pakalpojumus, MI īpašnieks vai turētājs pats nodrošina otra iesnieguma eksemplāra nogādi attiecīgajā ārstniecības iestādē.

Savukārt, **sākot ar 2010. gada 17. maiju**, lai būtu iespējams lietot 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču reģistru un elektroniski iesniegt informāciju par iegādātām 1. un 2. drošības grupas medicīniskām ierīcēm, **ārstniecības iestādei jāslēdz līgums ar ZVA par LATMED datubāzes publiskās daļas - 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču reģistra lietošanu**, saskaņā ar Līgumu iegūstot lietotāja identifikācijas numuru un paroli.

Atsaucoties uz 2006. gada 17. janvāra noteikumiem par ZVA publisko maksas pakalpojumu cenrādi, viena gada abonementa

maksa par Latvijas medicīnisko ierīču datubāzes LATMED 1. un 2. drošības grupas reģistra lietošanu ir Ls 50.

Līguma slēgšana par Latvijas medicīnisko ierīču datubāzes (LATMED) 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču reģistra lietošanu notiek uz ārstniecības iestādes iesnieguma pamata, un līguma sagatavošanai iesniegumā nepieciešams norādīt šādu informāciju: ārstniecības iestādes reģistrācijas numurs; ārstniecības iestādes juridiskā adrese; personas, kas parakstīs līgumu, vārds un uzvārds; bankas nosaukums; konta numurs; SWIFT; tālruna numurs; faksa numurs; e-pasta adrese; par līguma izpildi atbildīgās kontaktpersonas vārds, uzvārds, amats, koordinātas; patstāvīgās filiāles, kurai tiek piešķirta parole un lietotājvārds, nosaukums.

Iepazīties ar līguma saturu iespējams ZVA mājaslapā www.zva.gov.lv sadaļā “Jaunami”.

Izmantojot lietotāja identifikācijas numuru un paroli, ārstniecības iestāde var izmantot LATMED web saskarnē pieejamo aizpildāmā iesnieguma 1. un 2. drošības grupas MI identifikācijas formas paraugu, nosūtīt to elektroniski un kontrolēt jau apkopotu iesniegto informāciju par iegādātajām 1. un 2. drošības grupas medicīniskajām ierīcēm.

Pēc elektroniskā iesnieguma 1. un 2. drošības grupas medicīniskās ierīces identifikācijai iesniegšanas, tas vispirms tiks apstiprināts ZVA un tikai pēc tam parādīsies 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču sarakstā.

Saskaņā ar Līgumu pieejamais reģistra 1. un 2. drošības grupas medicīnisko ierīču saraksts būs pamatojums, ka ir izpildītas Noteikumu 168.6. punkta prasības par informācijas sniegšanu par iegādātām 1. un 2. drošības grupas medicīniskām ierīcēm ZVA.

Īpaši vēlamies norādīt, ka iesniegumā norādītajai informācijai, lai identificētu medicīnisko ierīci, jābūt precīzai un skaidri salasāmai.

Jautājumu un neskaidrību gadījumā iespējams vērsties Zāļu valsts aģentūrā Medicīnisko ierīču novērtēšanas nodaļā Jersikas ielā 15, 214. telpā vai pa tālruni 67078466.

Jauni brīdinājumi bezrecepšu zāļu alli (orlistats) lietošanā

Orlistats ir specifisks un spēcīgs ilglaika darbības gastrointestinālo lipāžu inhibitors. Tas darbojas kuņģī un tievajās zarnās, neļaujot kuņģa un aizkuņģa dziedzerā lipāzēm hidrolizēt uztura taukus (triglicerīdu veidā) līdz viegli absorbējamām brīvajām taukskābēm un monoglicerīdiem. Orlistats indicēts svara mazināšanai līdztekus diētai ar samazinātu kaloriju un tauku saturu. Tas pieejams kapsulās pa 120 mg ar nosaukumu Xenical (recepšu zāles) un kapsulās pa 60 mg ar nosaukumu alli (bezrecepšu zāles). Pēc nesen ES veiktās alli drošuma datu vērtēšanas šo zāļu reģistrācijas dokumentācijā tika veikti grozījumi, lai harmonizētu alli un Xenical drošuma informāciju.

Farmaceitam un ārstiem jāzina jaunā informācija, lai varētu dot padomu pacientam:

Oksalātu nefropātija

Jā pacientam ir nieru slimība, pirms alli lietošanas sākšanas

viņam jākonsultējas ar ārstu. Retos gadījumos orlistats var izraisīt hiperoksalūriju un oksalātu nefropātiju.

Mijiedarbība ar levotiroksīnu

Pacientiem, kas lieto levotiroksīnu, pirms alli lietošanas jākonsultējas ar ārstu, jo levotiroksīna un orlistata vienlaikus lietošana var mazināt hipotireozes kontroli. Iespējams cēlonis ir joda, to saturošo savienojumu un/vai levotiroksīna samazināta uzsūkšanās. Lai mazinātu mijiedarbības risku, šīs zāles varētu būt jālieto dažādos laikos, kā arī varētu būt nepieciešams pielāgot levotiroksīna devu.

Mijiedarbība ar pretepilepsijas zālēm

Pirms alli lietošanas sākšanas pacientiem, kas saņem pretepilepsijas līdzekļus, jākonsultējas ar ārstu, jo ziņots, ka pacientiem, kas vienlaikus ārstēti ar orlistatu un pretepilepsijas līdzekļiem (piemēram, valproātu un lamotrigīnu), bijuši krampji.

Orlistats var mazināt pretepilepsijas zāļu uzsūkšanos. Vienlaikus lietošanas gadījumā pacienti jāuzrauga, vai nepalielinās krampju lēkmju biežums un stiprums.

Pankreatīts

alli zāļu aprakstā blakņu sarakstam pievienots "pankreatīts", jo ziņots par tā rašanos vairākiem pacientiem.

Šo drošuma informāciju alli reģistrācijas apliecības īpašnieks GlaxoSmithKline Latvijā sniedza vēstulē veselības aprūpes speciālistam.

Minētā vēstule un alli zāļu apraksts (ar izceltiem grozījumiem) 2009. gada 7. decembrī publicēti ZVA mājaslapā <http://www.zva.gov.lv/index.php?id=471&lang=&top=4&sa=444>.

Zāļu valsts aģentūrā vērtētie zāļu riska mazināšanas izglītojošie materiāli

1. Kas ir zāļu riska mazināšanas izglītojošie materiāli?

Šie materiāli (izglītojoši materiāli un programmas) paredzēti veselības aprūpes speciālistiem un pacientiem. Tos ir izstrādājuši zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieki zālēm, kam noteikti papildu riska mazināšanas pasākumi. Materiālu atbilstība ir vērtēta Zāļu valsts aģentūrā (ZVA).

2. Kā iespējams saņemt zāļu riska mazināšanas izglītojošos materiālus?

Zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieku pienākums ir nodrošināt veselības aprūpes speciālistus ar konkrēto zāļu riska mazināšanas materiāliem.

ZVA aicina veselības aprūpes speciālistus vērsties pie zāļu reģistrācijas apliecības īpašnieka, kas norādīts ZVA vērtēto zāļu riska mazināšanas izglītojošo materiālu sarakstā, pārstāvniecības Latvijā.

Neskaidrību gadījumā sazinieties ar ZVA Zāļu blakusparādību monitoringa nodaļu pa tālruni 67078442.

Publicējam līdz š. g. 20. maijam ZVA vērtēto zāļu riska mazināšanas izglītojošo materiālu sarakstu:

Zāļu nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks	Materiāli	Saskaņošanas datums ZVA
Grūtniecības plānošanas (profilakses) programmas			
Roaccutane (izotretinoīns)	Roche Latvija, SIA	Roaccutane grūtniecības profilakses programma - vadlīnijas ārstam par Roaccutane parakstīšanu; - vadlīnijas farmaceitiem par Roaccutane izsniegšanu; - informatīva brošūra pacientiem; - brošūra par kontracepciju pacientēm; - ārsta kontrolesaraksts, lai parakstītu zāles sievietēm, - pacientes piekrišanas veidlapa	2007.03.
Izglītojoši materiāli (alfabēta secībā)			
Aclasta (zoledronskābe) 5 mg šķīdums infūzijām	Novartis Europharm Limited, Lielbritānija	- informācija ārstam; - informācijas pakete pacientam	atjaunināts 12.03.2010
Efient (prasugrel) 5 mg apvalkotas tabletes un 10 mg apvalkotas tabletes	Eli Lilly Nederland B.V.	- informatīva vēstule veselības aprūpes speciālistam; - prezentācija veselības aprūpes speciālistam	17.03.2010
Extraneal (ikodekstrīns) peritoneālās dialīzes šķīdums	Baxter Oy, Somija	- informācija veselības aprūpes speciālistiem; - informācija pacientam	2008.12.
Exjade (deferazirokss), disperģējamās tabletes	Novartis Europharm Ltd., Lielbritānija	- informācija ārstam; - informācijas pakete pacientam	2008.04.
Lucentis (ranibizumabs) 10 mg/ml šķīdums injekcijām	Novartis Europharm Ltd., Lielbritānija	- informācija ārstam; - informācija pacientam	2007.11
Multaq (dronedarone) 400 mg apvalkotas tabletes	Sanofi-Aventis, Francija	- izglītojošo materiālu pakete veselības aprūpes speciālistam; - izglītojošo materiālu pakete farmaceitam; - atgādinājuma kartīte pacientam	17.03.2010
MabCampath (alemtuzumabs)	Genzyme Europe BV, Nīderlande	izglītojošs buklets ārstam	2008.05.

Mabthera (rituksimabs)	Roche Registration Limited, Lielbritānija	pacienta brīdinājuma karte reimatoidālā artrīta slimniekiem	saskaņots ZVA
Macugen (pegaptaniba nātrija sāls) 0,3 mg, šķīdums injekcijai	Pfizer Limited, Lielbritānija	- izglītojoši materiāli ārstam; - izglītojoši materiāli pacientam	2007.11.
Mircera (bēta metoksipolietilēnglikolepoetīns)	Roche Registration Ltd., Lielbritānija	izglītojoši materiāli ārstam	2007.10.
NovoSeven (alfa eptakogs)	Novo Nordisk A/S, Dānija	- informācija ārstam; - informācija pacientam	2008.11.
Retacrit (Epoetin zeta)	Hospira Enterprises B.V., Nīderlande	informatīva vēstule veselības aprūpes speciālistiem dialīzes centros un farmaceitiem	20.01.2010
Revolade (eltrombopags)	GlaxoSmithKline Trading Services Ltd., Īrija	- izglītojoši materiāli ārstam un pacientam; - informācija par Revolade lietošanas drošību; - ārstēšanas ceļvedis; - maltīšu plānotājs	12.05.2010
Roactemra (tocilizumabs)	Roche Registration Limited, Lielbritānija Roche Latvija, SIA	- brošūra ārstam; - brošūra medicīnas māsa; - brošūra pacientam; - dozēšanas karte pacientam	2009. 06.
Tasigna (nilotinibs)	Novartis Europharm Limited, Lielbritānija	informatīva brošūra ārstam un farmaceitam	2008. 06.
Tysabri (natalizumabs)	Elan Pharma International Ltd., Īrija	- informācija ārstam; - pacienta brīdinājuma kartīte	2008. 07.
Valdoxan (agomelatīne)	Les Laboratoires Servier, Francija	informācija ārstam	2009. 06.
Vfend (vorikonazols) 50 mg un 200 mg apvalkotas tabletes, 200 mg pulveris infūzijas šķīduma pagatavošanai, 40 mg/ml pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai	Pfizer Limited, Lielbritānija	izglītojošs materiāls ārstam "Izglītojoša vēstule par vorikonazola ietekmi uz aknām"	19.05.2010
Volibris (ambrisentāns)	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	- informācija veselības aprūpes speciālistam; - informācija pacientam; - kontROLSaraksts izmantošanai pirms zāļu parakstīšanas; - pacienta atgādinājuma karte; - informācija vīriešiem, kuru partneres lieto Volibris	atjaunināts 26.02.2010

Paziņojums par medicīnisko ierīču negadījumu saraksta publicēšanu

Sākot ar šā gada jūniju, Zāļu valsts aģentūra (ZVA) sāk publicēt mājaslapā www.zva.gov.lv informāciju par medicīnisko ierīču lietošanas un aprites negadījumiem.

ZVA rīcībā ne vienmēr sākotnēji pieejami dati par konkrētās ierīces esamību Latvijā, tās izplatītājiem un lietotājiem, tādēļ paužam cerību, ka, publicējot informāciju par negadījumos iesaistītām medicīniskām ierīcēm, ierīču izplatītājiem, ārstniecības iestāžu speciālistiem būs pieejama aktuālā informācija, kas palīdzēs iespējami ātri identificēt un novērst potenciālā kaitējuma draudus pacientu, lietotāju un trešo personu veselībai un dzīvībai un nodrošināt augstu veselības aizsardzības un pacientu drošības līmeni.

Viena no ZVA funkcijām ir medicīnisko ierīču lietošanas drošuma uzraudzība. ZVA pārziņā ir apkopot un glabāt informāciju, kas ziņojumu veidā saņemta no medicīnisko ierīču lietotājiem, ražotājiem, to pārstāvjiem par medicīnisko ierīču negadījumiem. Sadarbībā ar medicīniskās ierīces ražotāju ZVA lemj par nepieciešamām korektīvām darbībām un normatīvos

aktos noteiktos gadījumos par nepieciešamām darbībām informē pārējo Eiropas Savienības dalībvalstu kompetentās institūcijas un Eiropas Komisiju. Ziņojumi var ietvert visdažādāko informāciju, sākot ar neliela defekta konstatēšanu medicīniskajā ierīcē un tās ražotāja norādēm par nepieciešamām darbībām lietotāja drošības nodrošināšanai, beidzot ar medicīniskās ierīces atsaukšanu no tirgus.

Vigilances sistēma, kas ietver pasākumu kopumu, kurā jāiesaistās ikvienam, kas saistīts ar medicīnisko ierīču apriti vai lietošanu, arī ZVA, palīdz Eiropas Savienības dalībvalstīm nodrošināt iespēju vienlaikus identificēt apgrozībā un lietošanā esošās neatbilstošās medicīniskās ierīces, lai iespējami ātri novērstu vai nepieļautu medicīnisko ierīču negadījumus.

ZVA cer uz sadarbību medicīnisko ierīču drošības jautājumos un gaida ziņojumus no medicīnisko ierīču lietotājiem par potenciālu vai konstatētu ierīces nelabvēlīgu ietekmi uz personām.

Elektroniskā zāļu reģistra lietošanas pamācība

1. solis –

ierakstiet Zāļu valsts aģentūras interneta adresi www.zva.gov.lv

The screenshot shows the homepage of the Zāļu valsts aģentūra (ZVA) website. The browser address bar shows the URL http://www.zva.gov.lv/index.php?id=377&top=112&ON=tienam&IN=8&RA=8&PN=8&M=0&ATC=8&P_U=8&IN_C=8&NC=18&ES=18&SA=18&C=18&C=18&C=18. The page features a navigation menu with links like 'Jaunumi', 'Pārņemums', 'Normatīvie akti', 'Pakalpojumi', 'Publikācijas', 'Pacientiem', 'Atsauksmes un ieteikumi', and 'Reģistrs'. The main content area is titled 'Zāļu valsts aģentūra' and includes a search bar and a list of services. The right sidebar contains a 'Pārbaudi zāļu cenu šeit!' link and a 'Reģistrs' link. The bottom of the page has a footer with contact information and a 'Meklēt' button.

1. Ierakstiet Zāļu valsts aģentūras interneta adresi www.zva.gov.lv

2. 2. solis – izvēle "Civēkiem paredzēto zāļu mēklēšanas forma"

3. 3. solis – izvēle "Civēkiem paredzēto zāļu mēklēšanas forma"

4. 4. solis – zāles var meklēt pēc vairākiem piedāvātiem raksturlielumiem vai izvēlēties tikai vienu, piemēram, meklēt tikai pēc oriģinālnosaukuma vai tikai pēc starptautiskā nosaukuma

ATĶ kods:	301DH51
Reģistrācijas procedūra	Nacionālā reģistrācijas procedūra
Procedūras numurs	93-0495-002
Lietošana bērniem	Ir apstiprināta
Lietošanas instrukcija	01.04.2010. (30.04.2010.)
Zāļu apraksts	01.04.2010. (30.04.2010.)
Produkti	Ir pieejamas
Zāļu pieejamība	

Reģ. procedūra:	☒ Nacionālā
	☒ ES centralizētā
	☒ Savstarpējās atzišanas
	☒ Decentralizētā
	☒ Paralēli importētu
Meklēt	

ATĶ kods	301DH51
Reģistrācijas procedūra	Paralēlais imports
Procedūras numurs	1000102-001
Lietošana bērniem	
Lietošanas instrukcija	P-00095-130309 (01.04.2009)
Produkti	Ir pieejamas
Zāļu pieejamība	

ATĶ kods	301DH51
Reģistrācijas procedūra	Paralēlais imports
Procedūras numurs	1000102-001
Lietošana bērniem	
Lietošanas instrukcija	P-00095-130309 (01.04.2009)
Produkti	Ir pieejamas
Zāļu pieejamība	

5. solis –

ja nepieciešams, zāles varat atrast pēc to reģistrācijas procedūras, atzīmējot vairākas vai tikai vienu Jums interesējošo

7. solis –

šeit pieejama informācija par zāļu cenu un marķējumu

6. solis –

tad, kad esat izvēlējušies Jūs interesējošos meklēšanas raksturlielumus, spiest uz izvēlnes "Meklēt"

9. solis –

pamatinformācija par zālēm

8. solis –

šeit varat pārbaudīt, kādā procedūrā zāles reģistrētas un vai zāles ir paralēli importētas

Eiropas Zāļu aģentūra iesaka papildpasākumus, lai labāk kontrolētu ar Tysabri (natalizumabs) saistītu progresējošas multifokālas leikoencefalopātijas (PML) risku

*Materiāls sagatavots, balstoties uz
PRESS RELEASE European Medicines Agency
recommends additional measures
to better manage risk of progressive
multifocal leukoencephalopathy (PML)
with Tysabri,
EMA/37607/2010
2010. gada 21. janvāris*

PML risks palielinās, lietojot Tysabri ilgāk par diviem gadiem, bet pacientiem ar ļoti aktīvu recidivējoši remitējošu multiplu sklerozi Tysabri sniegtie guvumi joprojām pārsniedz riskus.

Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) pabeigusi Tysabri un ar to saistītas progresējošas multifokālas leikoencefalopātijas (PML) riska vērtēšanu. PML ir reta smadzeņu infekcija, ko izraisa JC vīruss. EMA Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) secinājusi, ka, lietojot Tysabri ilgāk par diviem gadiem, PML risks palielinās, bet tas joprojām tiek atzīts par zemu. Pacientiem ar ļoti aktīvu recidivējoši remitējošu multiplu sklerozi nav daudz alternatīvu terapijas iespēju, tāpēc Tysabri lietošanas guvumi šiem pacientiem joprojām pārsniedz riskus.

Būtiski PML diagnosticēt agrīni, tāpēc komiteja iesaka virkni pasākumu, lai nodrošinātu, ka ārsti un pacienti ir pilnībā informēti par PML riskiem. Šajos pasākumos ietilpst

- Tysabri **zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas atjaunināšana**, iekļaujot
 - informāciju par PML riska palielināšanos, ja Tysabri tiek lietots ilgāk par diviem gadiem;
 - papildpadomus, kā ārstēt pacientus ar PML simptomiem;
- ieviest **pacienta informēšanas veidlapu**, kas **pacientam jāparaksta pirms Tysabri lietošanas sākšanas un atkārtoti pēc diviem ārstēšanas gadiem. Pirms veidlapas parakstīšanas ārstam ar pacientu vispusīgi jāpārrunā PML riski.**

2006. gadā, izsniedzot pirmoreiz Tysabri reģistrācijas apliecību,

tajā bija iekļauti PML riska mazināšanas pasākumi. Kopš tā laika tie pastāvīgi tika atjaunināti un pastiprināti, lai palielinātu izpratni par PML risku.

Jaunie pasākumi papildina esošos ieteikumus par pacientu, viņu aprūpētāju, līdzpersonu un ģimenes locekļu informēšanu par PML simptomiem un pacientu rūpīgu novērošanu visu ārstēšanas laiku.

Papildinformācija

1. Tysabri (firma *Elan Pharma International Ltd*) tiek lietots ļoti aktīvas recidivējoši remitējošas multiplas sklerozes ārstēšanā personām, kas nereaģē uz bēta interferoniem, vai pacientiem ar smagu un ātri progresējošu slimības gaitu.

2. Plašāka informācija par Tysabri vērtēšanu pieejama dokumentā “Jautājumi un atbildes par Tysabri (natalizumabs) drošuma vērtēšanu”.

3. Plašāka informācija par Tysabri preparātu pieejama Eiropas Publiskā vērtējuma ziņojumā, sk. <http://www.ema.europa.eu/humandocs/Humans/EPAR/tysabri/tysabri.htm>

4. Šis paziņojums angļu valodā pieejams EMA mājaslapā: *European Medicines Agency recommends additional measures to better manage risk of progressive multifocal leukoencephalopathy (PML) with Tysabri*, sk. <http://www.ema.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/tysabri/3760710en.pdf>

Jautājumi un atbildes par Tysabri (natalizumabs) drošuma vērtēšanu

Saskaņā ar EK Regulas Nr. 726/2004 20. pantu veiktās vērtējumprocedūras rezultāti

*Materiāls sagatavots, balstoties uz
Questions and answers on the review of Tysabri (natalizumab)
EMA/27573/2010
EMA/H/C/603/A-20/29
2010. gada 21. janvāris*

Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) beigusi zāļu Tysabri (natalizumabs) vērtēšanu, ko bija pieprasījusi Eiropas Komisija sakarā ar bažām par to drošumu. EMA Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) secinājusi, ka Tysabri lietošanas guvumi joprojām atsver riskus. Tomēr komiteja iesaka veikt vairākus pasākumus, lai kontrolētu smadzeņu infekcijas – progresējošas multifokālas leukoencefalopātijas (PML) risku un nodrošinātu ārstu un pacientu izpratni par šo risku.

Kas ir Tysabri?

Tysabri ir zāles, kas satur aktīvo vielu natalizumabu. To lieto, lai pieaugušiem cilvēkiem ārstētu multiplu sklerozi (MS) – nervu slimību, kuras gadījumā iekaisums noārdā nervu šūnu aizsargslāni. Šīs zāles lieto recidivējoši remitējošas multiplas sklerozes ārstēšanai (uzliesmojums mijas ar bezsimptomu periodu). Tysabri lieto ļoti aktīvas slimības gaitas gadījumā gan personām, kas nereaģē uz ārstēšanu ar bēta interferonu, gan personām, kam slimība noris smagi un veselība strauji pasliktinās. Zāles ievada vienreiz mēnesī vēnā pilienvēda infūzijas veidā.

Tysabri aktīvā viela natalizumabs ir monoklonāla antivielā. Tā darbojas, piesaistoties un bloķējot proteīnu integrīnu, kas atrodas uz vairākuma leukocītu (iekaisumā iesaistītās imūnsistēmas šūnas) virsmas. Tas neļauj leukocītiem pārvietoties no asinīm uz smadzenēm, mazinot MS izraisīto iekaisumu un nervu bojājumu.

Tysabri Eiropas Savienībā (ES) reģistrēts kopš 2006. gada un tiek pārdots 24 ES dalībvalstīs.

Kādēļ tika vērtēts Tysabri drošums?

CHMP vērtēja Tysabri drošumu pēc tam, kad saņēma ziņojumus par blaknēm pacientiem, kas lieto šīs zāles. Ziņojumi ietver 23 apstiprinātus PML gadījumus pasaulē no 2008. gada jūlija līdz 2009. gada oktobrim, četri no tiem beidzās letāli. Par 14 no šiem gadījumiem, to vidū vienu nāves gadījumu, tika ziņots Eiropas Savienībā. PML ir reta smadzeņu infekcija, ko izraisa JC vīruss. Šis vīruss ir plaši izplatīts, bet PML izraisa tikai tad, ja personas imūnsistēma ir novājināta. Tāpat kā MS, arī PML bojā nervu šūnu aizsargslāni un parasti izraisa smagu invaliditāti vai pat nāvi. PML simptomi var līdzināties MS uzliesmojumam.

Kādus datus Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja vērtēja?

CHMP vērtēja Tysabri reģistrācijas apliecības īpašnieka

sniegto informāciju par šo zāļu lietošanas guvumiem un riskiem, kas kļuvusi pieejama pēc zāļu reģistrācijas. Komiteja vērtēja arī veselības aprūpes speciālistu un atbildīgo iestāžu ziņojumus par Tysabri blaknēm, īpašu uzmanību pievēršot PML gadījumiem. CHMP konsultējās ar ekspertu grupu centrālās un perifēriskās nervu sistēmas slimību ārstēšanā, arī neirologiem, kā arī ar Eiropas MS pacientu organizācijas pārstāvjiem.

Kādi ir Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejas secinājumi?

CHMP secinājusi, ka Tysabri ir efektīvas zāles ļoti aktīvas recidivējoši remitējošas multiplas sklerozes ārstēšanā daudziem pacientiem, kuri nereaģē uz ārstēšanu ar bēta interferonu vai kuru slimības gaita ir smaga un strauji progresē. Šai pacientu grupai ir maz alternatīvu ārstēšanas iespēju.

CHMP secinājusi, ka, lietojot Tysabri divus gadus un ilgāk, PML risks pieaug. Līdz vērtējumprocedūras beigām 2010. gada 20. janvārī kopējais apstiprināto PML gadījumu skaits pasaulē palielinājās līdz 31, no kuriem 23 bija pacienti, kas saņēmuši Tysabri ilgāk par diviem gadiem. Tas ir aptuveni viens PML gadījums uz 1000 pacientu, kas lieto Tysabri divus gadus vai ilgāk.

Komiteja norādīja, ka PML profilakse un ārstēšana nav zināma. Tāpēc būtiski PML simptomus atklāt, cik agri vien iespējams. Pacientiem ar aizdomām par PML jāpārtrauc lietot Tysabri, ļaujot imūnsistēmai atjaunoties un sākt cīnīties ar JC vīrusu. CHMP piebilda, ka tas rada ar imūnsistēmas atjaunošanos saistīta iekaisuma sindroma (*immune reconstitution inflammatory syndrome* – IRIS) risku, īpaši ja zāļu straujākai izvadīšanai no organisma tiek veikta plazmas pārliešana vai imūnadsorbēcija. IRIS ir stāvoklis, kad imūnsistēmas atjaunošanās izraisa infekcijas simptomus. Šie simptomi var būt smagi, un parasti nepieciešams ārstēties slimnīcā.

Balstoties uz šobrīd pieejamiem datiem un komitejas zinātniskām diskusijām, CHMP secinājusi, ka Tysabri lietošanas guvumi joprojām atsver riskus, tāpēc ieteikusi saglabāt Tysabri reģistrācijas apliecības darbību. CHMP norādīja, ka Tysabri riska mazināšanas stratēģija tiek atjaunināta un pilnīgota, lai palielinātu izpratni par PML.

Šobrīd ieteikts ieviest šādus papildpasākumus, lai nodrošinātu ārstu un pacientu izpratni par PML risku:

- jāpapildina Tysabri zāļu apraksts un lietošanas instrukcija, pievienojot informāciju, ka PML risks paaugstinās, zāles lietojot divus gadus un ilgāk;
- pacientam jāsaņem vispusīga informācija par PML risku gan no ārsta, gan izlasot atjaunināto pacienta

brīdinājuma kartīti;

- pacientiem jāapspriežas ar savu ārstu par Tysabri lietošanas riskiem, gan sākot Tysabri lietošanu, gan atkārtoti pēc divu gadu ilgas zāļu lietošanas. **Pacientiem jābūt pieejamām veidlapām, kurās viņi parakstoties apliecina, ka ir informēti par riskiem, kas saistīti ar Tysabri lietošanu.** Veidlapa pacientam jāparaksta ārstēšanas sākumā un pēc divu gadu Tysabri lietošanas. Aizpildītās veidlapas jāpievieno pacienta medicīniskai lietai;
- **rodoties PML simptomiem, nekavējoties jāpārtrauc Tysabri lietošana.** Šie pacienti rūpīgi jānovēro, pievēršot uzmanību IRIS pazīmēm, īpaši ja veikta plazmas pārliešana vai imūnadsorbēcija. Jābūt intensīvās terapijas nodrošinājumam smaga IRIS ārstēšanai.

CHMP apstiprināja arī pašreizējos ieteikumus par **pacientu, viņu aprūpētāju, tuvinieku un ģimenes locekļu informēšanu par PML simptomiem.**

Pilna informācija (angļu valodā) ārstiem un pacientiem ar jaunajiem grozījumiem pieejama

http://www.ema.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/tysabri/Tysabri_A20-0029_PI.pdf

CHMP iesaka ES dalībvalstu atbildīgām iestādēm vienoties ar firmu, kas pārstāv Tysabri, par pasākumiem pacientu uzraudzības pilnīgošanā. Šie pasākumi plašāk (angļu valodā) izklāstīti.

http://www.ema.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/tysabri/Tysabri_A200029_Annex_IV.pdf

CHMP ieteikumi pacientiem un zāļu parakstītājiem

Pacientiem un zāļu parakstītājiem jāapzinās ar Tysabri saistītais PML risks un tā paaugstināšanās pēc divu gadu Tysabri lietošanas.

Pacientiem, tāpat kā viņu aprūpētājiem un ģimenes locekļiem, jāzina, kādi ir PML simptomi, un to rašanās gadījumā nekavējoties jāvērsas pie ārsta.

Zāļu parakstītājiem jārīkojas saskaņā ar atjaunināto Tysabri zāļu reģistrācijas dokumentāciju (zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju). Tie ietver norādījumus rūpīgi uzraudzīt pacientu pirms Tysabri lietošanas sākšanas, lietošanas laikā un pēc lietošanas pārtraukšanas, regulāri veikt magnētiskās rezonanses (MR) izmeklēšanu, pirms ārstēšanas apspriest PML riskus ar pacientu un vērtēt, vai turpināt ārstēšanu pēc divus gadu terapijas kursa.

Jautājumu gadījumā pacientam jāvērsas pie ārsta.

Drīz par Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejas atzinumu tiks izdots Eiropas Komisijas lēmums.

Pilns Eiropas Publiskā vērtējuma ziņojums par Tysabri angļu valodā pieejams

<http://www.ema.europa.eu/humandocs/Humans/EPAR/tysabri/tysabri.htm>

Vēre

Questions and answers on the review of Tysabri (natalizumab)

Outcome of a procedure under Article 20 of Regulation (EC) No 726/2004,

sk. http://www.ema.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/tysabri/Tysabri_A20-29_Q&A.pdf

Eiropas Zāļu aģentūra iesaka atcelt bufeksamaka reģistrācijas apliecību darbību

Zāles ieteikts atsaukt no Eiropas Savienības (ES) zāļu tirgus augsta kontaktalerģijas riska dēļ

Materiāls sagatavots, balstoties uz

EMA/246395/2010

PRESS RELEASE

European Medicines Agency recommends

revocation of marketing authorisations

for bufexamac

gada 22. aprīlis

Eiropas Zāļu aģentūras (EMA) Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) iesaka atcelt bufeksamaku saturošu zāļu reģistrācijas apliecību darbību.

CHMP ieteikums tika sniegts pēc zinātniska vērtējuma, kurā identificēts augsts kontaktalerģisku reakciju (dažkārt būtisku) risks pēc saskares ar bufeksamaku. Šis risks ir lielāks pacientiem ar šādu alerģiju veicinošiem faktoriem, piemēram, noteiktiem ekzēmas veidiem, kuru ārstēšanai bieži paraksta bufeksamaku. Turklāt bufeksamaka izraisītās alerģiskās reakcijas simptomi ir ļoti līdzīgi ārstētās slimības simptomiem, tāpēc var tikt kavēta pareizas diagnozes noteikšana un pacientu ārstēšana. Turklāt grūtības atšķirt ārstēšanas neefektivitāti no alerģiskas reakcijas varētu būt par cēloni pārāk mazam alerģisko reakciju ziņojumu skaitam.

Bufeksamaka efektivitāti pierādošie dati ir ļoti ierobežoti, tāpēc CHMP, balstoties uz šobrīd pieejamo informāciju, secina, ka bufeksamaku saturošu zāļu guvumi neatsver riskus, un iesaka atsaukt tās no ES zāļu tirgus.

Bufeksamaks ir nesteroidāls pretiekaisuma līdzeklis (NPL), ko lieto uz brūces uzklājamās preparātos dermatoloģisku slimību (ekzēma un dermatīts) un proktoloģisku slimību (hemoroīdi un anālas fisūras) ārstēšanai. Bufeksamaka preparāti ES pieejami kopš 20. gadsimta septiņdesmitiem gadiem.

Jau kādu laiku ir zināms, ka bufeksamaks var izraisīt alerģiskas reakcijas. Tāpēc vairākās ES dalībvalstīs šajā laikā ir ieviesti ierobežojumi šo zāļu lietošanā. Pēdējo bufeksamaka guvuma/riska vērtējumu 2009. gada decembrī veica Vācijas Zāļu aģentūra, kas nolēma atcelt visu bufeksamaka preparātu reģistrācijas apliecību darbību Vācijā. Saskaņā ar ES likumdošanu Vācijas Zāļu aģentūra informēja CHMP par ieviestiem ierobežojumiem, lai CHMP lemtu par nepieciešamību atcelt šo zāļu reģistrācijas apliecību darbību visā ES vai arī saglabāt, grozīt vai apturēt to darbību.

Balstoties uz pieejamiem datiem, CHMP secina, ka bufeksamaka reģistrācijas apliecības darbība ir jāatceļ.

CHMP ieteikumi veselības aprūpes speciālistiem un pacientiem:

- ārstiem jāpārtrauc bufeksamaka preparātu parakstīšana,
- pacientiem, kas lieto bufeksamaka preparātus, jāvēršas pie ārsta, lai izvēlētos alternatīvu terapiju,
- jautājumu gadījumā pacientiem jāvēršas pie ārsta.

CHMP atzinums nosūtīts Eiropas Komisijai lēmuma pieņemšanai.

Bufeksamaka preparāti reģistrēti Austrijā, Bulgārijā, Čehijas Republikā, Francijā, Ungārijā, Itālijā, Latvijā, Lietuvā, Luksemburgā, Portugālē, Rumānijā un Slovākijā ar nosaukumiem

Parfenac, Bufal, Calmaderm, Fansamac, Mastu S, Parfenoide, Proctosan u.c. Tie pieejami krēmu, rektālo ziežu un supozitoriju (svecīšu) veidā. Laika gaitā ieviesto aizliegumu dēļ šo zāļu lietošana ES ir ierobežota.

Vēre

European Medicines Agency recommends revocation of marketing authorisations for bufexamac, 22 April 2010, EMA/246395/2010, Press Office, Press release, sk. <http://www.ema.europa.eu/pdfs/human/referral/bufexamac/24639510en.pdf>

Gadolīnija kontrastvielas un nefrogēniskas sistēmiskas fibrozes (NSF) risks

Eiropas Zāļu aģentūra iesaka Eiropas Savienībā saskaņotus NSF riska mazināšanas pasākumus

*Materiāls sagatavots, balstoties uz
Doc. Ref. EMEA/CHMP/739818/2009
PRESS RELEASE European Medicines
Agency makes recommendations to minimise
risk of nephrogenic systemic fibrosis with
gadolinium-containing contrast agents
Londona, 2009. gada 20. novembris*

Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) ir apstiprinājusi NSF riska mazināšanas vadlīnijas, lai mazinātu NSF rašanās iespējamību pacientiem, kas saņēmuši gadolīnija kontrastvielas un kam ir NSF predispozīcijas risks.

Gadolīnija kontrastvielas lieto magnētiskās rezonanses (MR) skenēšanai un MR angiogrāfijai. Pēc ziņojumu saņemšanas par gadolīnija kontrastvielu saistību ar NSF risku EMA Cilvēkiem paredzēto zāļu komitejā (CHMP) tika sāкта šo vielu vērtēšana. NSF ir reta, smaga un dažkārt dzīvībai bīstama slimība, ko novēro personām ar būtiskiem nieru darbības traucējumiem. NSF izpaužas ar saistaudu veidošanos ādā, locītavās, muskuļos un iekšējos orgānos.

Tā kā NSF risks ir atkarīgs no gadolīnija kontrastvielas veida, aktīvās vielas tiek iedalītas trīs riska kategorijās (augsta, vidēja vai zema riska grupās). CHMP ieteikumi dažādām kontrastvielām atšķiras atkarībā no tā, kurā riska kategorijā attiecīgā viela iekļauta.

CHMP ieteikumi

Augsta riska gadolīnija kontrastvielas (Optimark, Omniscan, Magnevist, Magnetia un Gado-MRT ratiopharm)

- kontraindicētas pacientiem ar būtiskiem nieru darbības traucējumiem, kā arī cilvēkiem, kam paredzēta vai neseno veikta aknu transplantācija, un jaundzimušiem vecumā līdz 4 nedēļām;

- visiem cilvēkiem, par kuru nieru darbību informācija nav pieejama, jāveic laboratoriskas analīzes, lai noteiktu, vai viņiem nav nieru darbības traucējumu;
- pacientēm, kam veikta MR procedūra, jāpārtrauc zīdīšana vismaz uz 24 stundām pēc procedūras.

Vidēja riska gadolīnija kontrastvielas (Vasovist, Primovist un MultiHance) un **zema riska gadolīnija kontrastvielas** (Dotarem, ProHance, Gadovist)

- iekļaut zāļu dokumentācijā jaunu brīdinājumu nelietot šīs vielas pacientiem ar būtiskiem nieru darbības traucējumiem un aknu transplantātiem;
- pirms gadolīnija kontrastvielas ievadīšanas visiem pacientiem ieteicams veikt laboratoriskas analīzes, lai noteiktu, vai viņiem nav nieru darbības traucējumu;
- ārstam kopā ar māti jāpieņem lēmums turpināt zīdīšanu vai to pārtraukt vismaz uz 24 stundām pēc MR veikšanas.

Visu gadolīnija kontrastvielu dokumentācijā iekļaut

- brīdinājumu, ka vecākiem cilvēkiem ir lielāks NSF risks, jo viņu nierēs nepietiekami spēj izvadīt gadolīniju no organisma;
- apgalvojumu, ka nav pietiekamu pierādījumu nepieciešamībai sākt hemodialīzi, lai novērstu vai ārstētu NSF cilvēkiem, kam hemodialīze jau netiek veikta;
- norādījumu, ka lietotās kontrastvielas veids un deva jādokumentē.

Pamatojoties uz pieejamiem datiem, CHMP uzskata, ka kontrastvielu riska un guvuma samērs ir pieņemams, ja tiek ievēroti noteiktie riska mazināšanas pasākumi.

CHMP ierosinājusi veikt papildpētījumus par ilglaika gadolīnija saglabāšanos cilvēka audos.

CHMP atzinusi, ka, balstoties uz fizikālķīmiskām īpašībām, pētījumos ar dzīvniekiem iegūtajiem rezultātiem un ziņojumiem par NSF, **Omniscan** un **OptiMARK** lietošanas gadījumā NSF risks (augsta riska grupa) ir lielāks, nekā lietojot Magnevist. Tomēr NSF risks **Magnevist** lietošanas gadījumā ir stipri augstāks salīdzinājumā ar kontrastvielām, kas iekļautas vidēja un zema riska grupā, tāpēc CHMP ieteikusi atstāt Magnevist augsta riska grupā un piemērot šai kontrastvielai tādas pašas riska mazināšanas pasākumus.

Gadolīniju saturošās kontrastvielas: gadoversetamīds (Optimark), gadodiamīds (Omniscan), gadofosvesets (Vasovist), gadoksetskābe (Primovist), gadobenskābe (MultiHance), gado-

pentetīnskābe (Magnevist, Magnegitā and Gado-MRT-ratiopharm), gadobutrols (Gadovist), gadoterskābe (Dotarem), gadoteridols (ProHance). Vairums gadolīniju saturošu kontrastvielu reģistrētas nacionālā reģistrācijas procedūrā. Optimark un Vasovist reģistrētas centralizēti.

Vēre

European Medicines Agency makes recommendations to minimise risk of nephrogenic systemic fibrosis with gadolinium-containing contrast agents, London, 20 November 2009, Doc. Ref. EMEA/CHMP/739818/2009, sk. http://www.ema.europa.eu/pdfs/human/press/pr/73981809_en.pdf

Klopidogrela un protonu sūkņa inhibitoru mijiedarbība

Materiāls sagatavots, balstoties uz

EMA/808534/2009

“Public statement.

Interaction between clopidogrel and proton-pump inhibitors”

2010. gada 17. marts

Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) papildina brīdinājumus klopidogrela preparātu dokumentācijā.

Eiropas Zāļu aģentūra (EMA) iesaka papildināt esošos brīdinājumus par klopidogrela¹ preparātu un protonu sūkņa inhibitoru (PSI)² vienlaicīgu lietošanu sakarā ar jauniegūto datu analīzi par iespējamu mijiedarbību starp klopidogrelu un PSI.

Klopidogrels ir antiagregants, ko lieto trombu izraisītu traucējumu novēršanai (piemēram, miokarda infarkts un insults). Organismā klopidogrelu tā aktīvajā formā pārvērš enzīms CYP2C19. PSI ir zāles, ko lieto gastroezofageāla atvērņa un kuņģa čūlas novēršanā un ārstēšanā, tās iespējams iegādāties arī bez receptes. Tā kā dedzināšana barības vadā un kuņģa čūla ir klopidogrela lietošanas blaknes, klopidogrela lietotāji šo simptomu novēršanai un mazināšanai bieži lieto arī PSI.

2009. gada maijā EMA Cilvēkiem paredzēto zāļu komiteja (CHMP) ieteica papildināt reģistrācijas dokumentāciju visiem klopidogrela preparātiem, lai iespēju robežās atturētu cilvēkus no to lietošanas vienlaikus ar PSI, ja vien tas nav absolūti nepieciešams. Šis ieteikums tika balstīts uz pētījumu publikācijām, kas norāda, ka PSI var mazināt klopidogrela efektivitāti, kavējot tā pārvēršanu aktīvajā formā.

Kopš tā laika CHMP izskatījusi jaunu pētījumu rezultātus, no kuriem daži bija par klopidogrela un PSI grupas preparātu

mijiedarbības klīnisko nozīmi. Divi 2009. gada augustā pabeigti pētījumi iztirzāja omeprazola ietekmi uz klopidogrela aktīvās formas koncentrāciju asinīs. Šie pētījumi apstiprināja, ka omeprazols var pazemināt klopidogrela aktīvās formas koncentrāciju asinīs, mazinot vielas antikoagulējošās īpašības. Tādējādi tiek pamatots secinājums, ka pastāv mijiedarbība starp klopidogrelu, omeprazolu un esomeprazolu.

Ievērojot šobrīd pieejamos datus, CHMP un tās Farmakovigilances darba grupa (PhVWP) secina, ka nav neapstrīdama pamatojuma attiecināt šo brīdinājumu arī uz citiem PSI. Iepriekšējais brīdinājums, kas tika attiecināts uz visu PSI grupu, **šobrīd aizstāts ar brīdinājumu izvairīties tikai no omeprazola un esomeprazola vienlaicīgas lietošanas kopā ar klopidogrelu**. CHMP ieteica arī šo preparātu zāļu aprakstiem pievienot divu neseno pētījumu rezultātu aprakstu, kas norāda uz mijiedarbību starp klopidogrelu un omeprazolu.

Vēre

Public statement. Interaction between clopidogrel and proton-pump inhibitors <http://www.ema.europa.eu/humandocs/PDFs/EPAR/Plavix/17494810en.pdf>

¹ Eiropas Savienībā pieejams preparāts *Plavix* un *Iscover* un arī patentbrīvās zālēs.

² Omeprazols un tā S izomēri esomeprazols, lanzoprazols, pantoprazols, rabeprazols.

Izmaiņas Latvijas Republikas Zāļu reģistrā

Saskaņā ar Zāļu valsts aģentūras 27.11.2009. rīkojumu Nr. 2-20/31, 21.12.2009. rīkojumu Nr. 2-20/34, 25.01.2010. rīkojumu Nr. 2-20/2, 23.02.2010. rīkojumu Nr. 2-20/6, 23.03.2010. rīkojumu Nr. 2-20/10, 30.04.2010. rīkojumu Nr. 2-20/16, 21.05.2010. rīkojumu Nr. 2-20/20.

Zāļu reģistrā iekļautās zāles

Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Reģistrācijas apliecības ipšašnieks, valsts	Farmakote- rapeitiskā grupa	ATK kods	Reģistrā- cijas numurs	Izplati- šanas nosaci- jumi
Ziprasidone Actavis 40 mg; 60 mg; 80 mg cietās kapsulas	Ziprasidonum	Actavis Group PTC ehf, Íslande	antipsihotisks līdzeklis	N05AE04	09-0444 09-0445 09-0446	Pr. Pr. Pr.
Olanzapin Actavis 2,5 mg; 5 mg; 7,5 mg; 10 mg 15 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Olanzapinum	Actavis Group PTC ehf, Íslande	antipsihotisks līdzeklis	N05AH03	09-0447 09-0448 09-0449 09-0450 09-0451 09-0452	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Septotele plus honey and lime 5 mg/1 mg sūkājamas tabletes	Benzocainum, Cetylpyridinii chloridum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antiseptisks līdzeklis	R02AA06	09-0453	Bez receptes
Finasteride Portfarma 5 mg apvalkotās tabletes	Finasteridum	Portfarma ehf, Íslande	prostatoterapeitiskais līdzeklis	G04CB01	09-0454	Pr.
Dettol Med 0,20 % uz ādas izsmidzināms aerosols, šķīdums	Benzalkonii chloridum	Reckitt Benckiser (Poland) S.A., Polija	antiseptisks, dezinfekcijas līdzeklis	D08AJ01	09-0455	Bez receptes
Calcivid 600 mg/400 SV apvalkotās tabletes	Calcium, Cholecalciferolum	Béres Pharmaceuticals Ltd., Ungārija	kalcija preparāts	A12AX	09-0456	Bez receptes
Arthryl 750 mg apvalkotās tabletes	Glucosamini sulfas	Rottapharm S.p.A., Itālija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AX05	09-0457	Pr.
Fluorouracil Accord 50 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām 250 mg/5 ml	Fluorouracilum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L01BC02	09-0458	Pr.
Fluorouracil Accord 50 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām 500 mg/10 ml	Fluorouracilum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L01BC02	09-0459	Pr.
Fluorouracil Accord 50 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām 1 g/20 ml	Fluorouracilum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L01BC02	09-0460	Pr.
Fluorouracil Accord 50 mg/ml šķīdums injekcijām vai infūzijām 5 g/100 ml	Fluorouracilum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L01BC02	09-0461	Pr.
Clopidogrel-ratiopharm 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Ratiopharm GmbH, Vācija	tromboītu agregācijas inhibitors	B01AC04	09-0462	Pr.
Eonic 10 mg apvalkotās tabletes	Montelukastum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	pretastmas līdzeklis	R03DC03	09-0463	Pr.
Berocca Plus putojošās tabletes	Acidum ascorbicum, Thiamini hydrochloridum, Riboflavinum, Nicotinamidum, Acidum pantothenicum, Pyridoxini hydrochloridum, Cyanocobalaminum, Acidum folicum, Biotinum, Calcium, Magnesium, Zincum	Bayer Oy, Somija	multivitamīni ar minerālvielām	A11EB A11EC	09-0464	Bez receptes
Dironorm 20 mg/10 mg tabletes	Lisinoprilum, Amlodipinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	AKE inhibitors, kalcija kanālu blokators	C09BB	09-0465	Pr.
Clopidogrel Portfarma 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Portfarma ehf, Íslande	tromboītu agregācijas inhibitors	B01AC04	09-0466	Pr.
Sirds Piliēni Valentis piliēni iekšķīgai lietošanai, šķīdums	Valerianae tinctura, Leonuri tinctura, Crataegi extractum fluidum	UAB "Valentis", Lietuva	augu valsts sirds līdzeklis	C01E	09-0467	Bez receptes
HeliCap 37 kBq cietās kapsulas	Urea (14C)	Kibion AB, Zviedrija	diagnostisks līdzeklis	V04CX	09-0468	Pr.II stac.
Mastodynon tabletes	Agnus castus, Caulophyllum thalictroides D4, Cyclamen D4, Ignatia D6, Iris D2, Lilium tigrinum D3	Bionorica AG, Vācija	homeopātisks līdzeklis	G02CX	09-0469	Bez receptes
Rimantadine-Grindeks 50 mg tabletes	Rimantadini hydrochloridum	AS Grindeks, Latvija	pretvīrusu līdzeklis	J05AC02	09-0470	Bez receptes
Parnassan 2,5 mg; 5 mg; 7,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Olanzapinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	antipsihotisks līdzeklis	N05AH03	09-0471 09-0472 09-0473 09-0474 09-0475 09-0476	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Clopirod 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Specifar S.A., Grieķija	tromboītu agregācijas inhibitors	B01AC04	09-0477	Pr.
EZOLETA 10 mg tabletes	Ezetimibum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AX09	09-0478	Pr.
Nebivolol-ratiopharm 5 mg tabletes	Nebivololi hydrochloridum	Ratiopharm GmbH, Vācija	beta adrenoblokators	C07AB12	09-0479	Pr.
Irinotecan PharmaSwiss 20 mg/ ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 40 mg/2 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	09-0480	Pr.
Irinotecan PharmaSwiss 20 mg/ ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	09-0481	Pr.
Platarex 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	SIA Pliva, Latvija	tromboītu agregācijas inhibitors	B01AC04	09-0482	Pr.

Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/5 ml	Carboplatinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	09-0483	Pr.
Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 150 mg/15 ml	Carboplatinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	09-0484	Pr.
Carboplatin Accord 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 450 mg/45 ml	Carboplatinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	09-0485	Pr.
Gemcitabine Hydrochloride Accord 200 mg; 1 g pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai	Gemcitabinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	09-0486 09-0487	Pr. Pr.
Accuzide 20 mg/25 mg apvalkotās tabletes	Quinaprilum hydrochlorothiazidum	Pfizer Limited, Lielbritānija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA06	09-0488	Pr.
Piperacillin/Tazobactam Actavis 2,0 g/0,25 g; 4,0 g/0,5 g pulveris injekciju vai infūziju šķiduma pagatavošanai	Piperacillinum, Tazobactamum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	antibiotisks līdzeklis	J01CR05	09-0489 09-0490	Pr. Pr.
Nicopass liquorice mint 2,5 mg sūkājamās tabletes	Nicotinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	09-0491	Bez receptes
Nicopass fresh mint 2,5 mg sūkājamās tabletes	Nicotinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	09-0492	Bez receptes
ARTIZIA 75 mikrogramu/20 mikrogramu apvalkotās tabletes	Gestodenum, Ethinylestradiolum	Zentiva k.s., Čehija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA10	09-0493	Pr.
Fluconazole Portfarma 50 mg; 150 mg cietās kapsulas	Fluconazolum	Portfarma ehf, Īslande	pretsēnīšu līdzeklis	J02AC01	09-0494 09-0495	Pr. Pr.
Escitalopram Alchemia 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Escitalopramum	Alchemia Limited, Lielbritānija	antidepresants	N06AB10	09-0496 09-0497 09-0498 09-0499	Pr. Pr. Pr. Pr.
Vikolus 20 mg; 40 mg; 60 mg; 80 mg cietās kapsulas	Ziprasidonum	Sigillata Limited, Lielbritānija	antipsihotisks līdzeklis	N05AE04	09-0500 09-0501 09-0502 09-0503	Pr. Pr. Pr. Pr.
Vancomycin Billev 500 mg; 1000 mg pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai	Vancomycinum	Billev Pharma Aps, Dānija	antibiotisks līdzeklis	J01XA01	09-0504 09-0505	Pr. Pr.
Piperacillin/Tazobactam Milpharm 2,0 g/0,25 g; 4,0 g/0,5 g pulveris injekciju vai infūziju šķiduma pagatavošanai	Piperacillinum, Tazobactamum	Milpharm Limited, Lielbritānija	antibiotisks līdzeklis	J01CR05	09-0506 09-0507	Pr. Pr.
Mycophenolate Mofetil Astron 500 mg apvalkotās tabletes	Mycophenolas mofetil	Astron Research Limited, Lielbritānija	imūnsupresants	L04AA06	09-0508	Pr.
Epirubicin Accord 2 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 10 mg/5 ml	Epirubicini hydrochloridum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01DB03	09-0509	Pr.
Epirubicin Accord 2 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 20 mg/10 ml	Epirubicini hydrochloridum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01DB03	09-0510	Pr.
Epirubicin Accord 2 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 50 mg/25 ml	Epirubicini hydrochloridum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01DB03	09-0511	Pr.
Epirubicin Accord 2 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 200 mg/100 ml	Epirubicini hydrochloridum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01DB03	09-0512	Pr.
Oxaliplatin BMM Pharma 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Oxaliplatinum	BMM Pharma AB, Zviedrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	09-0513	Pr.
Oxaliplatin BMM Pharma 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Oxaliplatinum	BMM Pharma AB, Zviedrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	09-0514	Pr.
Valsacombi 80 mg/12,5 mg; 160 mg/12,5 mg; 160 mg/25 mg apvalkotās tabletes	Valsartanum, Hydrochlorothiazidum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA03	09-0515 09-0506 09-0517	Pr. Pr. Pr.
Risperidone Kohne Pharma 0,5 mg; 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg; 6 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	Kohne Pharma GmbH, Vācija	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	09-0518 09-0519 09-0520 09-0521 09-0522 09-0523	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Clopidogrel Actavis 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Actavis Group PTC ehf, Īslande	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	09-0524	Pr.
Paroxetine Orion 20 mg apvalkotās tabletes	Paroxetinum	Orion Corporation, Somija	antidepresants	N06AB05	09-0525	Pr.
Digoxicor 0,5 mg/2 ml šķidums injekcijām vai infūzijām	Digoxinum	SIA "Briz", Latvija	sirds glikozīds	C01AA05	09-0526	Pr.
Oxaliplatin PharmaSwiss 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Oxaliplatinum	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	09-0527	Pr.
Oxaliplatin PharmaSwiss 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Oxaliplatinum	PharmaSwiss Česka Republika s.r.o., Čehija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	09-0528	Pr.
Trandolapril Galex 2 mg; 4 mg cietās kapsulas	Trandolaprilum	Galex d.d., Slovēnija	AKE inhibitors	C09AA10	09-0529 09-0530	Pr. Pr.
Quinapril/HCT Teva 10 mg/12,5 mg; 20 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	Quinaprilum, Hydrochlorothiazidum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA06	09-0531 09-0532	Pr. Pr.
Sildenafil BMM Pharma 25 mg; 50 mg; 100 mg apvalkotās tabletes	Sildenafilum	BMM Pharma AB, Zviedrija	erētiskās disfunkcijas ārstēšanas līdzeklis	G04BE03	09-0533 09-0534 09-0535	Pr. Pr. Pr.
DIAPREL MR 60 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Les Laboratoires Servier, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	09-0536	Pr.
GLICLAZIDE MR SERVIER 60 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Les Laboratoires Servier, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	09-0537	Pr.
Brufen 200; 400 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	Nesteroīdie pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi	M01AE01	10-0001 10-0002	Pr. Pr.

Gemcitabine Ebewe 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 200 mg/20 ml	Gemcitabini hydrochloridum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0003	Pr.
Gemcitabine Ebewe 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 500 mg/50 ml	Gemcitabini hydrochloridum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0004	Pr.
Gemcitabine Ebewe 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 1000 mg/100 ml	Gemcitabini hydrochloridum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0005	Pr.
Indamax 1,5 mg ilgstošās darbības tabletes	Indapamidum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	diurētisks līdzeklis	C03BA11	10-0006	Pr.
Rosuvacard 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Rosuvastatinum	Zentiva k.s., Čehija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA07	10-0007 10-0008 10-0009	Pr. Pr. Pr.
Terbinafine Actavis 10 mg/g krēms	Terbinafini hydrochloridum	Actavis Group PTC ehf, Islande	pretsēnišu līdzeklis	D01AE15	10-0010	Bez receptes
Zomacton 10 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai pilnšīrce	Somatropinum	Ferring GmbH, Vācija	hormonāls līdzeklis	H01AC01	10-0011	Pr.
Begsan 25 mg/g gels	Ketoprofenum	AS "Grindeks", Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA10	10-0012	Bez receptes
Ursosfalk 250 mg/5 ml suspensija iekšķīgai lietošanai	Acidum ursodeoxycholicum	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	žultsskābes preparāts	A05AA02	10-0013	Pr.
Abaran 10 mg; 20 mg; 40 mg; 80 mg apvalkotās tabletes	Atorvastatini calcium	Mimer Medical, Zviedrija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0014 10-0015 10-0016 10-0017	Pr. Pr. Pr. Pr.
Paropen 0,25 mg; 0,5 mg; 1 mg; 2 mg; 5 mg apvalkotās tabletes	Ropinirolum	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BC04	10-0018 10-0019 10-0020 10-0021 10-0022	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Doxorubicin Teva 2 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 10 mg/5 ml	Doxorubicini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretaudzēju līdzeklis	L01DB01	10-0023	Pr.
Doxorubicin Teva 2 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/25 ml	Doxorubicini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretaudzēju līdzeklis	L01DB01	10-0024	Pr.
Drosetil 0,02 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0025	Pr.
Drosetil 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0026	Pr.
Drosetil 0,03 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0027	Pr.
Drosetil 0,03 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0028	Pr.
Drospir 0,02 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0029	Pr.
Drospir 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0030	Pr.
Drospir 0,03 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0031	Pr.
Drospir 0,03 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0032	Pr.
Ethinylestradiol/Drospirenone Leon Farma 0,02 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0033	Pr.
Ethinylestradiol/Drospirenone Leon Farma 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0034	Pr.
Ethinylestradiol/Drospirenone Leon Farma 0,03 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0035	Pr.
Ethinylestradiol/Drospirenone Leon Farma 0,03 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0036	Pr.
Etindros 0,02 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0037	Pr.
Etindros 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0038	Pr.
Etindros 0,03 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0039	Pr.
Etindros 0,03 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapauglošanās līdzeklis	G03AA12	10-0040	Pr.
Adacel suspensija injekcijām	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulitis ex elementis praeparatum, antigeni-o(-is) minutum, adsorbatum	Sanofi Pasteur S.A., Francija	garā klepus attīrīts antigēns kombinēts ar toksoīdiem	J07AJ52	10-0041	Pr.
Bicalutamide Grindeks 50 mg apvalkotās tabletes	Bicalutamidum	AS Grindeks, Latvija	antiandrogēns līdzeklis	L02BB03	10-0042	Pr.
Irinotecan Viparm 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/5ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Viparm S.A., Polija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0043	Pr.
Irinotecan Viparm 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 40 mg/2ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Viparm S.A., Polija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0044	Pr.
Noritate 10 mg/g krēms	Metronidazolum	A/S Kevelt, Igaunija	antibiotisks dermatoloģisks līdzeklis	D06BX01	10-0045	Pr.
Omediprol 10 mg; 20 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas	Omeprazolum	Actavis Group PTC ehf, Islande	protonu sūkņa inhibitors	A02BC01	10-0046 10-0047	Bez receptes

Oralair 100 IR/300 IR; 300 IR tabletes lietošanai zem mēles	Extractum allergenum	Stallergenes S.A., Francija	specifiskās hiposensibilizācijas līdzeklis	V01AA02	10-0048 10-0049	Pr. Pr.
Piperacillin/Tazobactam Aurobindo 2,0 g/0,25 g; 4,0 g/0,5 g pulveris infūziju vai injekciju šķiduma pagatavošanai	Piperacillinum, Tazobactamum	Aurobindo Pharma (Malta) Limited, Malta	antibiotisks līdzeklis	J01CR05	10-0050 10-0051	Pr. Pr.
Pramipexole Orion 0,088 mg; 0,18 mg; 0,35 mg; 0,7 mg; 1,1 mg tabletes	Pramipexolum	Orion Corporation, Somija	dopamīna agonists	N04BC	10-0052 10-0053 10-0054 10-0055 10-0056	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Pramipexol-ratiopharm 0,18 mg; 0,7 mg tabletes	Pramipexolum	Ratiopharm GmbH, Vācija	dopamīna agonists	N04BC05	10-0057 10-0058	Pr. Pr.
Visannette 2 mg tabletes	Dienogestum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	progestagēns līdzeklis	G03D	10-0059	Pr.
Calcigran Forte Double 1000 mg/800 SV košļājamās tabletes	Calcium, Cholecalciferolum	Nycomed Pharma AS, Norvēģija	kalcija preparāts	A12AX	10-0060	Bez receptes
Calcigran Forte Flex 500 mg/400 SV apvalkotās tabletes	Calcium, Cholecalciferolum	Nycomed Pharma AS, Norvēģija	kalcija preparāts	A12AX	10-0061	Bez receptes
Carbosol 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/5 ml	Carboplatinum	ESP Pharma Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	10-0062	Pr.
Carbosol 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 150 mg/15 ml	Carboplatinum	ESP Pharma Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	10-0063	Pr.
Carbosol 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 450 mg/45 ml	Carboplatinum	ESP Pharma Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	10-0064	Pr.
Carbosol 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 600 mg/60 ml	Carboplatinum	ESP Pharma Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA02	10-0065	Pr.
Lercanidipine-ratiopharm 10 mg apvalkotās tabletes	Lercanidipini hydrochloridum	Ratiopharm GmbH, Vācija	kalcija kanālu blokators	C08CA13	10-0066	Pr.
Linex forte cietās kapsulas	Lactobacillus acidophilus, Bifidobacterium	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	disbakteriozes ārstēšanas līdzeklis	A07FA01	10-0067	Bez receptes
Oxaliplatin Kabi 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Oxaliplatinum	Fresenius Kabi Oncology Plc., Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0068	Pr.
Oxaliplatin Kabi 5 mg/ml pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Oxaliplatinum	Fresenius Kabi Oncology Plc., Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0069	Pr.
Sofrel 25 mg; 100 mg; 150 mg; 200 mg; 300 mg apvalkotās tabletes	Quetiapinum	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	antipsihotisks līdzeklis	N05AH04	10-0070 10-0071 10-0072 10-0073 10-0074	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Zolpidem Teva 10 mg apvalkotās tabletes	Zolpidemi tartras	Teva Pharma B.V., Nederlande	miega un sedatīvie līdzekļi	N05CF02	10-0075	Pr.III
Losartan BMM Pharma 100 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	BMM Pharma AB, Zviedrija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	10-0076	Pr.
Perineva 2 mg; 4 mg; 8 mg tabletes	Tert-Butylamini perindoprilum	Miklich Laboratorios S.L., Spānija	AKE inhibitors	C09AA04	10-0077 10-0078 10-0079	Pr. Pr. Pr.
Valsacor 320 mg apvalkotās tabletes	Valsartanum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA03	10-0080	Pr.
Ospamox 1000 mg; 500 mg apvalkotās tabletes	Amoxicillinum	Sandoz d.d., Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	10-0081 10-0083	Pr. Pr.
Ospamox 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Amoxicillinum	Sandoz d.d., Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	10-0082	Pr.
Ostemax 70 mg tabletes	Natrii alendronas	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	kaulu slimību ārstēšanas līdzeklis	M05BA04	10-0084	Pr.
Oxaliplatin medac 5 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Oxaliplatinum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0085	Pr.
Oxaliplatin medac 5 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Oxaliplatinum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0086	Pr.
Oxaliplatin medac 5 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 200 mg/40 ml	Oxaliplatinum	Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH, Vācija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0087	Pr.
Tolterodine Accord 1 mg; 2 mg apvalkotās tabletes	Tolterodini tartras	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	uroloģisks līdzeklis	G04BD07	10-0088 10-0089	Pr. Pr.
Vantas 50 mg implants	Histrelini acetatum	Orion Corporation, Somija	gonadotropīnu atbrīvojoša hormona analogi	H01CA03	10-0090	Pr.
Wilate 450 SV/400 SV pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai 90 SV/80 SV/ml	Factor coagulationis VIII humanus, Factor von Willebrand humanus	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	antihemofilisks līdzeklis	B02BD06	10-0091	Pr.
Wilate 900 SV/ 800 SV pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai 90 SV/ml/ 80 SV/ml	Factor coagulationis VIII humanus, Factor von Willebrand humanus	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	antihemofilisks līdzeklis	B02BD06	10-0092	Pr.
Vagifem 10 mikrogrami vaginālās tabletes	Estradiolum	Novo Nordisk A/S, Dānija	estrogēns līdzeklis	G03CA03	10-0093	Pr.
Lofradyl 75mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0094	Pr.
Lorista H 50 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum, Hydrochlorothiazidum	KRKA d.d., Novo mesto, Slovēnija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA01	10-0095	Pr.
Lorista HD 100 mg/ 25 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum, Hydrochlorothiazidum	KRKA d.d., Novo mesto, Slovēnija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA01	10-0096	Pr.
Miflexin 75mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0097	Pr.
Nofardom 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0098	Pr.
Sudroc 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Miklich Laboratorios S.L., Spānija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0099	Pr.
Norditropin FlexPro 10 mg/1,5 ml; 5 mg/1,5 ml šķidums injekcijām pildspalvveida pilnšļircē	Somatropinum	Novo Nordisk A/S, Dānija	hormonāls līdzeklis	H01AC01	10-0100 10-0101	Pr. Pr.

Acuver 8 mg/devā šķīdums iekšķīgai lietošanai	Bethahistini dihydrochloridum	CYATHUS Exquirere Pharmaforschungs GmbH, Austrija	pretreiboņa līdzeklis	N07CA01	10-0102	Pr.
Clopidogamma 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0103	Pr.
Meldipan 0,5 mg; 1 mg; 2 mg tabletes	Repaglinidum	Portfarma ehf, Islande	pret diabēta līdzeklis	A10BX02	10-0104 10-0105 10-0106	Pr. Pr. Pr.
Midiana 3mg/0,03 mg apvalkotās tabletes	Drospirenonum, Ethinylestradiolum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	10-0107	Pr.
Asterilon 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg mutē disperģejamās tabletes	Olanzapinum	Portfarma ehf, Islande	antipsihotisks līdzeklis	N05AH03	10-0108 10-0109 10-0110 10-0111	Pr. Pr. Pr. Pr.
Ciprallex 5 mg; 10 mg; 20 mg mutē disperģejamās tabletes	Escitalopramum	H. Lundbeck A/S, Dānija	antidepresants	N06AB10	10-0112 10-0113 10-0114	Pr. Pr. Pr.
Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/2 ml	Docetaxelum	Hospira Enterprises B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	10-0115	Pr.
Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 80 mg/8 ml	Docetaxelum	Hospira Enterprises B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	10-0116	Pr.
Docetaxel Hospira 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 160 mg/16 ml	Docetaxelum	Hospira Enterprises B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	10-0117	Pr.
Lazapix 2,5 mg; 5 mg; 7,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Olanzapinum	Portfarma ehf, Islande	antipsihotisks līdzeklis	N05AH03	10-0118 10-0119 10-0120 10-0121 10-0122 10-0123	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Pramaxima 20 mg; 40 mg; 60 mg; 80 mg cietās kapsulas	Ziprasidonum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antipsihotisks līdzeklis	N05AE04	10-0124 10-0125 10-0126 10-0127	Pr. Pr. Pr. Pr.
Quetiapine Polpharma 25 mg; 100 mg; 150 mg; 200 mg; 300 mg apvalkotās tabletes	Quetiapinum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	antipsihotisks līdzeklis	N05AH04	10-0128 10-0129 10-0130 10-0131 10-0132	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Escadra 20 mg; 40 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas	Esomeprazolum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC05	10-0133 10-0134	Pr. Pr.
Bossanova 150 mg; 50 mg apvalkotās tabletes	Acidum ibandronicum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	bifosfonāti, kombinācijas	M05BA06	10-0135 10-0136	Pr. Pr.
Donepezil Accord 5 mg; 10 mg apvalkotās tabletes	Donepezili hydrochloridum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	pret demences līdzeklis	N06DA02	10-0137 10-0138	Pr. Pr.
Etanorden 150 mg apvalkotās tabletes	Acidum ibandronicum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	bifosfonāti, kombinācijas	M05BA06	10-0139	Pr.
Gemcitabine Teva 200 mg; 1000 mg; 2000 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai	Gemcitabinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01BC05	10-0140 10-0141 10-0142	Pr. Pr. Pr.
Hydrocortisonum Jelfa 20 mg tabletes	Hydrocortisonum	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	kortikosteroīds	H02AB09	10-0143	Pr.
Kalcipos-D forte 500 mg/ 800 SV košļājamās tabletes	Calcium, Cholecalciferolum	Meda AB, Zviedrija	kalcija preparāts	A12AX	10-0144	Pr.
Mesar Plus 40 mg/12,5 mg; 40 mg/25 mg apvalkotās tabletes	Olmesartanum medoxomilum, Hydrochlorothiazidum	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA08	10-0145 10-0146	Pr. Pr.
Nicorette Icemint Gum 2 mg; 4 mg ārstnieciskā košļājamā gumija	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pret smēķēšanas līdzeklis	N07BA01	10-0147 10-0148	Bez receptes Bez receptes
Ossica 150 mg; 50 mg apvalkotās tabletes	Acidum ibandronicum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	bifosfonāti, kombinācijas	M05BA06	10-0149 10-0150	Pr. Pr.
Oxaliplatin Accord 5 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/20 ml	Oxaliplatinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0151	Pr.
Oxaliplatin Accord 5 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 50 mg/10 ml	Oxaliplatinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	10-0152	Pr.
Ulprix 20 mg; 40 mg zarnās šķīstošās tabletes	Pantoprazolum	Glenmark Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC02	10-0153 10-0154	Pr. Pr.
Atorvastatin-ratiopharm 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Atorvastatinum	Ratiopharm GmbH, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0155 10-0156 10-0157	Pr. Pr. Pr.
Ledipin 10 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Lercanidipini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	kalcija kanālu blokators	C08CA13	10-0158 10-0159	Pr. Pr.
Letrozole Teva 2,5 mg apvalkotās tabletes	Letrozolum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L02BG04	10-0160	Pr.
Raloxa 60 mg apvalkotās tabletes	Raloxifeni hydrochloridum	Synthon BV, Nīderlande	selektīvi estrogēnu receptoru modulatori	G03XC01	10-0161	Pr.
Rosuvastatin Teva 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Rosuvastatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA07	10-0162 10-0163 10-0164	Pr. Pr. Pr.
Topotecan Accord 4 mg pulveris infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai	Topotecanum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX17	10-0165	Pr.
Clopidogrel SanoSwiss 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	SanoSwiss UAB, Lietuva	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0166	Pr.
Torasemide Hexal 10 mg tabletes	Torasemidum	Hexal AG, Vācija	diurētisks līdzeklis	C03CA04	10-0167	Pr.
Docetaxel Ebewe 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 20 mg/2 ml	Docetaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	10-0170	Pr.

Docetaxel Ebewe 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 80 mg/8 ml	Docetaxelum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01CD02	10-0171	Pr.
Lidocaine Grünenthal 5% ārstnieciskais plāksteris	Lidocainum	Grünenthal GmbH, Vācija	vietējās anestēzijas līdzeklis	N01BB02	10-0172	Pr.
Losartan/hydrochlorothiazide BMM Pharma 50 mg /12,5 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum, Hydrochlorothiazidum	BMM Pharma AB, Zviedrija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA01	10-0173	Pr.
Tezeo 40 mg; 80 mg tabletes	Telmisartanum	Zentiva k.s., Čehija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA07	10-0174 10-0175	Pr. Pr.
Versatis 5% ārstnieciskais plāksteris	Lidocainum	Grünenthal GmbH, Vācija	vietējās anestēzijas līdzeklis	N01BB02	10-0176	Pr.
Zaranta 5 mg; 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Rosuvastatinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA07	10-0177 10-0178 10-0179 10-0180	Pr. Pr. Pr. Pr.
Lorepram 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Escitalopramum	Alchemia Limited, Lielbritānija	antidepresants	N06AB10	10-0181 10-0182 10-0183 10-0184	Pr. Pr. Pr. Pr.
Xorucin 10 mg; 50 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Doxorubicini hydrochloridum	ESP Pharma Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L01DB01	10-0185 10-0186	Pr. Pr.
Cytarabine Accord 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 100 mg/ml	Cytarabinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	citotoksisks līdzeklis	L01BC01	10-0187	Pr.
Cytarabine Accord 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 500 mg/5 ml	Cytarabinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	citotoksisks līdzeklis	L01BC01	10-0188	Pr.
Cytarabine Accord 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 1000 mg/10 ml	Cytarabinum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	citotoksisks līdzeklis	L01BC01	10-0189	Pr.
Octanine 1000 SV; 500 SV pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai	Factor IX coagulationis humanus	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	hemostātisks līdzeklis	B02BD04	10-0190 10-0191	Pr. Pr.
Opiodur 25 mikrogrami/stundā; 75 mikrogrami/stundā; 100 mikrogrami/stundā transdermāls plāksteris	Fentanylum	Pharmabide Ltd., Grieķija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	10-0192 10-0193 10-0194 10-0195	Pr. Pr. Pr. Pr.
Sevoflurane Baxter 100% inhalācijas tvaiki, šķidrums	Sevofluranum	Baxter S.A., Beļģija	vispārējās anestēzijas līdzeklis	N01AB08	10-0196	Pr.
Flavamed 30 mg/5 ml šķidums iekšķīgai lietošanai	Ambroxoli hydrochloridum	Berlin-Chemie AG, Vācija	mukolītisks līdzeklis	R05CB06	10-0197	Bez receptes
Irinotecan Polpharma 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0198	Pr.
Irinotecan Polpharma 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 40 mg/2 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0199	Pr.
Loridan 25 mg; 50 mg; 100 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	10-0200 10-0201 10-0202	Pr. Pr. Pr.
Monofer 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 100 mg/ml	Ferrum	Pharmacosmos A/S, Dānija	antianēmisks līdzeklis	B03AC06	10-0203	Pr.
Monofer 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 200 mg/2 ml	Ferrum	Pharmacosmos A/S, Dānija	antianēmisks līdzeklis	B03AC06	10-0204	Pr.
Monofer 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 500 mg/5 ml	Ferrum	Pharmacosmos A/S, Dānija	antianēmisks līdzeklis	B03AC06	10-0205	Pr.
Monofer 100 mg/ml šķidums injekcijām vai infūzijām 1000 mg/10 ml	Ferrum	Pharmacosmos A/S, Dānija	antianēmisks līdzeklis	B03AC06	10-0206	Pr.
Voluforte šķidums infūzijām	Poly(O-2-hydroxyethyl) amylum, Natrii chloridum	Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., Polija	plazmas aizvietoātājs	B05AA07	10-0207	Pr.
Amisulpride Actavis 400 mg apvalkotās tabletes	Amisulpridum	Actavis Group PTC ehf, Islande	antipsihotisks līdzeklis	N05AL05	10-0208	Pr.
Flavamed 60 mg putojošās tabletes	Ambroxoli hydrochloridum	Berlin-Chemie AG (Menarini Group), Vācija	mukolītisks līdzeklis	R05CB06	10-0209	Bez receptes
Glucose Baxter 10% šķidums infūzijām	Glucosum	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	šķidrums infūzijām	B05BA03	10-0210	Pr.
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 40 mg/2 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0211	Pr.
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 100 mg/5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0212	Pr.
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 150 mg/7,5 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0213	Pr.
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 300 mg/15 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0214	Pr.
Irinotecan Ebewe 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai 500 mg/25 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg.KG, Austrija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	10-0215	Pr.
MIDOLAT 250 mg kapsulas	Meldonium dihydrate	A/S "Olainfarm", Latvija	metaboliskas iedarbības antišēmisks līdzeklis	C01EB	10-0216	Pr.
Pramipexole BMM Pharma 0,18 mg; 0,35 mg; 0,7 mg tabletes	Pramipexolum	BMM Pharma AB, Zviedrija	dopamīna agonists	N04BC	10-0217 10-0218 10-0219	Pr. Pr. Pr.
VALZAP 80 mg; 160 mg apvalkotās tabletes	Valsartanum	Zentiva a.s., Čehija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA03	10-0220 10-0221	Pr. Pr.
VALZAP H 160 mg/12,5 mg; 160 mg/25 mg; 80 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	Valsartanum, Hydrochlorothiazidum	Zentiva a.s., Čehija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA03	10-0222 10-0223 10-0224	Pr. Pr. Pr.

Aedon 5 mg; 10 mg; 15 mg mutē disperģejamās tabletes	Olanzapinum	IWA Consulting Aps., Dānija	antipsihotisks līdzeklis	N05AH03	10-0225 10-0226 10-0227	Pr. Pr. Pr.
Andante 10 mg; 5 mg cietās kapsulas	Zaleplonum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	Benzodiazepīniem līdzīgās zāles	N05CF03	10-0228 10-0229	Pr. Pr.
Fucicort Lipid 20 mg/1 mg/g krēms	Acidum fusidicum, Betamethasoni valeras	LEO Pharma A/S, Dānija	dermatoloģisks līdzeklis	D07CC01	10-0230	Pr.
Atorvastatin Teva 10 mg; 20 mg; 40 mg; 80 mg apvalkotās tabletes	Atorvastatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	10-0231 10-0232 10-0233 10-0234	Pr. Pr. Pr. Pr.
Co-Perineva 2 mg/0,625 mg; 4 mg/1,25 mg tabletes	Tert-Butylamini perindoprilum, Indapamidum	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA04	10-0235 10-0236	Pr. Pr.
Dorzolamide/Timolol Teva 20 mg/5 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Dorzolamidum, Timololum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	oftalmoloģisks līdzeklis	S01ED51	10-0237	Pr.
Exemestane Teva 25 mg apvalkotās tabletes	Exemestanum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L02BG06	10-0238	Pr.
Gliclazide Actavis 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Actavis Group PTC ehf, Islande	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	10-0239	Pr.
Gliclazide Gentian Generics 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Gentian Generics Limited, Lielbritānija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	10-0240	Pr.
Gliclinoz 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Alchemia Limited, Lielbritānija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	10-0241	Pr.
Mofenstra 4 mg; 5 mg košļājamās tabletes	Montelukastum	Sandoz d.d., Slovēnija	pretastmas līdzeklis	R03DC03	10-0242 10-0243	Pr. Pr.
Nurofen Ultra Express 200 mg mikstās kapsulas	Ibuprofenum	Reckitt Benckiser (Poland) S.A., Polija	nesteroīdie pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi	M01AE01	10-0244	Bez receptes
OLIMEL N5E emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Natrii acetat trihydricus, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum hexahydricum, Calcii chloridum dihydricum, Glucosum anhydricum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0245	Pr.
OLIMEL N7 emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Glucosum monohydratum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0246	Pr.
OLIMEL N7E emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Natrii acetat trihydricus, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum hexahydricum, Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0247	Pr.
OLIMEL N9 emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Glucosum monohydratum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0248	Pr.
OLIMEL N9E emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Natrii acetat trihydricus, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum hexahydricum, Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0249	Pr.
OLIMEL PERI N4E emulsija infūzijām	Oleum olivae, Oleum Sojae, Alaninum, Argininum, Acidum asparticum, Acidum glutaminicum, Glycinum, Histidinum, Isoleucinum, Leucinum, Lysinum, Methioninum, Phenylalaninum, Prolinum, Serinum, Threoninum, Tryptophanum, Tyrosinum, Valinum, Natrii acetat trihydricus, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum hexahydricum, Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum	Baxter S.A., Beļģija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	10-0250	Pr.

Prenewel 8 mg/2,5 mg tabletes	Tert-Butylamini perindoprilum, Indapamidum	Krka Polska Sp. z o.o., Polija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA04	10-0251	Pr.
Clocinol 37,5 mg/325 mg apvalkotās tabletes	Tramadoli hydrochloridum, Paracetamolum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX52	10-0252	Pr.III
Clopipeg 75 mg apvalkotās tabletes	Clopidogrelum	A/S "Olainfarm", Latvija	trombocītu agregācijas inhibitors	B01AC04	10-0253	Pr.
Combodart 0,5 mg/0,4 mg cietās kapsulas	Dutasteridum, Tamsulosini hydrochloridum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	līdzeklis prostatas hipertrofijas ārstēšanai	G04CA52	10-0254	Pr.
Euthyrox 25 mikrogrami tabletes	Levothyroxinum natricum	Merck KGaA, Vācija	vairogdziedzera hormonu preparāts	H03AA01	10-0255	Pr.
Gliclazide Polpharma 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Pharmaceutical Works Polpharma S.A., Polija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	10-0256	Pr.
Oxycodone HCl Lannacher 5 mg; 10 mg; 20 mg; 40 mg ilgstošās darbības tabletes	Oxycodoni hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AA05	10-0257 10-0258 10-0259 10-0260	Pr.I Pr.I Pr.I Pr.I
Perindopril Pfizer 4 mg; 8 mg tabletes	Tert-Butylamini perindoprilum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	AKE inhibitors	C09AA04	10-0262 10-0263	Pr. Pr.
Piperacillin/Tazobactam Teva 2000 mg/250 mg; 4000 mg/500 mg pulveris injekciju vai infūziju šķiduma pagatavošanai	Piperacillinum, Tazobactamum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis ar enzīmu	J01CR05	10-0264 10-0265	Pr. Pr.
Prescanden HCT 16 mg/12,5 mg; 8 mg/12,5 mg tabletes	Candesartanum cilexetilī, Hydrochlorothiazidum	Sandoz d.d., Slovēnija	angiotenzīna II antagonists un diurētisks līdzeklis	C09DA06	10-0266 10-0267	Pr. Pr.
PRESTARIUM 2,5 mg; 5 mg; 10 mg mutē disperģejamās tabletes	Perindopriili argininum	Les Laboratoires Servier, Francija	AKE inhibitors	C09AA04	10-0268 10-0269 10-0270	Pr. Pr. Pr.
RICTICO retard 150 mg; 75 mg ilgstošās darbības tabletes	Trazodoni hydrochloridum	SIA "Livorno LLC", Latvija	antidepresants	N06AX05	10-0271 10-0272	Pr. Pr.
Silderec 25 mg; 50 mg; 100 mg apvalkotās tabletes	Sildenafilum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	erektīlās disfunkcijas ārstēšanas līdzeklis	G04BE03	10-0273 10-0274 10-0275	Pr. Pr. Pr.
Zenbrest 1 mg apvalkotās tabletes	Anastrozolum	Zentiva k.s., Čehija	citi hormonu antagonisti un tiem līdzīgas zāļu vielas	L02BG03	10-0276	Pr.
Toctino 10 mg; 30 mg mikstās kapsulas	Alitretinoinum	Basilea Medical Limited, Lielbritānija	dermatoloģisks līdzeklis	D11AX19	10-0277 10-0278	Pr.II derm. Pr.II derm.

Pārreģistrētās zāles

Zāļu valsts aģentūras lēmums par jaunu zāļu reģistrāciju ir spēkā piecus gadus pēc lēmuma par zāļu reģistrāciju pieņemšanas. Pēc pieciem gadiem kopš lēmuma par zāļu reģistrāciju pieņemšanas Zāļu valsts aģentūra, pamatojoties uz riska un ieguvuma līdzsvara atkārtotu novērtēšanu, ir tiesīga pieņemt lēmumu par zāļu pārreģistrāciju. Ja zāles ir vienu reizi pārreģistrētas, Zāļu valsts aģentūra var pieņemt lēmumu par zāļu pārreģistrāciju uz neierobežotu laika periodu, izņemot gadījumu, ja, pamatojoties uz zāļu blakusparādību uzraudzībā iegūtajiem pierādījumiem, Zāļu valsts aģentūra, pārreģistrējot zāles, ir pieņēmusi lēmumu par zāļu pārreģistrāciju atkārtoti uz pieciem gadiem

Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas numurs	Izplatīšanas nosacījumi
Raniberl 300 mg apvalkotās tabletes	Ranitidinum	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	pretčūlas līdzeklis, H2-receptoru blokators	A02BA02	00-0099	Pr.
Mifegyne 200 mg tabletes	Mifepristonium	Laboratoire Exelgyn, Francija	antiprogestagēns līdzeklis	G03XB01	02-0229	Pr.II stac., gin.
Lomac 40 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai	Omeprazolum	SIA Unifarma, Latvija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC01	04-0433	Pr.
Grippostad Hot Drink 600 mg pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Paracetamolum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	pretdrudža, pretsāpju līdzeklis	N02BE01	04-0438	Bez receptes
Alvesco 40 mikrogrami; 80 mikrogrami; 160 mikrogrami aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķidrums	Ciclesonidum	Nycomed GmbH, Vācija	pretastmas līdzeklis	R03BA08	05-0017 05-0018 05-0019	Pr. Pr. Pr.
Hexvix 85 mg pulveris un šķīdinātājs intravezikāli lietojama šķiduma pagatavošanai	Hexaminolevulinatum	GE Healthcare AS, Norvēģija	diagnostisks līdzeklis	V04CX	05-0332	Pr.
Duodopa 20 mg/ml + 5 mg/ml intestināls gels	Levodopum, Carbidopum monohydricum	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	pretparkinsonisma līdzeklis	N04BA02	05-0485	Pr.
Roaccutane 10 mg; 20 mg mikstās kapsulas	Isotretinoinum	Roche Latvija SIA, Latvija	pretpiņņu līdzeklis	D10BA01	05-0517 05-0518	Pr.II derm. Pr.II derm.
Actonel 5 mg apvalkotās tabletes	Natrii risedronas	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	antiosteoporotisks līdzeklis	M05BA07	05-0568	Pr.
Isosor 20 mg tabletes	Isosorbidi mononitras	Vitalbans Oy, Somija	antiangināls līdzeklis	C01DA14	07-0301	Pr.
Hjertemagnyl 150 mg/21mg apvalkotās tabletes	Acidum acetylsalicylicum, Magnesii oxidum	Nycomed Danmark ApS, Dānija	antitrombotisks līdzeklis	B01AC06	93-0449	Bez receptes
Xymelin 1 mg/ml deguna aerosols, šķidrums	Xylometazolini hydrochloridum	Nycomed Danmark ApS, Dānija	pretiesnu līdzeklis	R01AA07	93-0470	Bez receptes
Ofen 75 mg/20 mg/2 ml šķidrums injekcijām	Diclofenacum natricum, Lidocaini hydrochloridum	Mepha Lda., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	93-0565	Pr.
Ofen Depocaps 100 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas	Diclofenacum natricum	Mepha Lda., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	93-0566	Pr.
Ofen 1 % gels	Diclofenacum natricum	Mepha Lda., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA15	93-0567	Bez receptes

Viburcol supozitoriji bērniem un zīdaiņiem	Chamomilla recutita, Atropa belladonna, Plantago major, Pulsatilla pratensis, Calcium carbonicum Hahnemanni, Solanum dulcamara	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	94-0023	Bez receptes
Traumeel S pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums	Arnica montana, Calendula officinalis, Hamamelis virginiana, Achillea millefolium, Atropa belladonna, Aconitum napellus, Mercurius solubilis Hahnemanni, Hepar sulfuris, Chamomilla recutita, Symphytum officinale, Bellis perennis, Echinacea, Echinacea purpurea, Hypericum perforatum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	94-0086	Bez receptes
Traumeel S tabletes	Arnica montana, Calendula officinalis, Hamamelis virginiana, Achillea millefolium, Atropa belladonna, Aconitum napellus, Mercurius solubilis Hahnemanni, Hepar sulfuris, Chamomilla recutita, Symphytum officinale, Bellis perennis, Echinacea, Echinacea purpurea, Hypericum perforatum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	94-0087	Bez receptes
Verorab pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Vaccinum rabiei ex cellulis ad usum humanum	Sanofi Pasteur S.A., Francija	prettrakumsērgas vakcīna	J07BG	95-0284	Pr.
Solcoseryl 8,3 mg/g acu gels	Extractum Sanguinis	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	metabolismu un dzīšanu veicinošs līdzeklis	S01XA	99-0306	Pr.
Upsavit vitamin C 1 g putojošās tabletes	Acidum ascorbicum	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkereskedelmi Kft., Ungārija	vitamīnu preparāts	A11GA01	99-0447	Bez receptes
Virogels 3 mg/10 mg/g gels	Pini aetheroleum, Silbiolum	SIA "LMP", Latvija	pretiesnu līdzeklis	R01AX10	99-0485	Bez receptes
Duphaston 10 mg apvalkotās tabletes	Dydrogesteronum	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nederlande	progestagēns līdzeklis	G03DB01	99-0501	Pr.
Furacilina RFF 0,66 mg/ml uz ādas lietojams šķīdums	Nitrofuralem	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antibakteriāls līdzeklis	D08AF01	99-0545	Bez receptes
Penicillin G Sodium Sandoz 1 000 000 SV pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai	Benzylpenicillinum natricum	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CE01	99-0550	Pr.
Reductil 10 mg; 15 mg cietās kapsulas	Sibutramini hydrochloridum monohydricum	Abbott GmbH & Co. KG, Vācija	pretaptaukošanās līdzeklis	A08AA10	99-0581 99-0582	Pr. Pr.
Cardiket retard 20 mg; 40 mg; 60 mg ilgstošās darbības tabletes	Isosorbidi dinitras	Schwarz Pharma AG, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA08	99-0601 99-0602 99-0603	Pr. Pr. Pr.
Convulex 150 mg; 300 mg; 500 mg zarnās šķīstošās mikstās kapsulas	Acidum valproicum	Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H., Austrija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AG01	99-0604 99-0605 99-0606	Pr. Pr. Pr.
Kalendula 100 mg/g ziede	Calendulae tinctura	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	brūču dzīšanu veicinošs līdzeklis	D03	99-0679	Bez receptes
Cardiket retard 120 mg ilgstošās darbības kapsulas	Isosorbidi dinitras	Schwarz Pharma GmbH, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA08	99-0686	Pr.
Neuromultivit apvalkotās tabletes	Cyanocobalaminum, Pyridoxini hydrochloridum, Thiamini hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	vitamīnu preparāts	A11DB	99-0698	Bez receptes
Lanvis 40 mg tabletes	Tioguaninum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	onkoloģisks līdzeklis	L01BB03	99-0724	Pr.
Hiconcil 125 mg/5 ml; 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Amoxicillinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0726 99-0727	Pr. Pr.
Bronhu-plaušu tēja RFF ārstniecības augu drogu maisījums	Hyperici herba, Ledi palustris cornus, Eucalypti folium, Inulae radix, Farfarae folium, Rosae pseudo-fructus, Eleutherococci radices, Equiseti herba, Valerianae radix	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	atkrēpošanas līdzeklis	R05CA	99-0747	Bez receptes
Cinka 100 mg/g ziede RFF	Zinci oxidum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	dermatoloģisks līdzeklis	D02AB	99-0750	Bez receptes
Xymelin 1 mg/ml deguna pilieni, šķīdums	Xylometazolini hydrochloridum	Nycomed Danmark ApS, Dānija	pretiesnu līdzeklis	R01AA07	99-0754	Bez receptes
Diclac ID 75 mg; 150 mg ilgstošās darbības tabletes	Diclofenacum natricum	Sandoz d.d., Slovēnija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	99-0827 99-0828	Pr. Pr.
Sermion 30 mg apvalkotās tabletes	Nicergolinum	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	asinsvadu paplašinošs līdzeklis	C04AE02	99-0846	Pr.
Valtrex 500 mg apvalkotās tabletes	Valaciclovirum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretvīrusu līdzeklis	J05AB11	99-0877	Pr.
Salofalk 4 g/60 ml rektālā suspensija	Mesalazinum	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	gastroenteroloģisks līdzeklis	A07EC02	99-0935	Pr.
Maxidex 1 mg/ml acu pilieni, suspensija	Dexamethasonum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	kortikosteroīds	S01BA01	00-0064	Pr.
Ferrum Lek 100 mg košļājamās tabletes	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexus	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	antianēmisks līdzeklis	B03AB05	00-0093	Pr.
Genotropin 12 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Somatropinum	Pfizer Health AB, Zviedrija	hormonāls līdzeklis	H01AC01	00-0136	Pr.
Senade tabletes	Sennae extractum	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	caurejas līdzeklis	A06AB06	00-0155	Bez receptes
Ferrum Lek 10 mg/ml sirups	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexus	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	antianēmisks līdzeklis	B03AB05	00-0561	Pr.
Coldrin apvalkotās tabletes	Coffeinum, Phenylephrini hydrochloridum, Chlorphenamini maleas, Paracetamolum	Teva Pharma B.V., Nederlande	pretsāpju un pretrudža līdzeklis	N02BE51	00-0599	Bez receptes
Octagam 50 mg/ml šķīdums infūzijām 1 g/20 ml	Immunoglobulinum humanum normale	Octapharma AB, Zviedrija	imūnmodulators	J06BA02	04-0293	Pr.
Octagam 50 mg/ml šķīdums infūzijām 2,5 g/50 ml	Immunoglobulinum humanum normale	Octapharma AB, Zviedrija	imūnmodulators	J06BA02	04-0294	Pr.

Octagam 50 mg/ml šķīdums infūzijām 5 g/100 ml	Immunoglobulinum humanum normale	Octapharma AB, Zviedrija	imūnmodulators	J06BA02	04-0295	Pr.
Octagam 50 mg/ml šķīdums infūzijām 10 g/200 ml	Immunoglobulinum humanum normale	Octapharma AB, Zviedrija	imūnmodulators	J06BA02	04-0296	Pr.
Profenac 75 mg/3 ml šķīdums injekcijām	Diclofenacum natricum	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	04-0335	Pr.
Cozaar 100 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	04-0343	Pr.
Pharmatex 18,9 mg mikstās vaginālās kapsulas	Benzalkonii chloridum	Laboratoire Innotech International, Francija	pretapaugļošanās līdzeklis	G02BB	04-0370	Bez receptes
Nicorette Freshmint Gum 2 mg; 4 mg ārstnieciskā košļājamā gumija	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	04-0424 04-0425	Bez receptes
Asacol 500 mg supozitoriji	Mesalazinum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	gastroenteroloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0434	Pr.
Asacol 400 mg ilgstošās darbības tabletes	Mesalazinum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	gastroenteroloģisks līdzeklis	A07EC02	04-0435	Pr.
Metronidazole Fresenius 0,5 % šķīdums infūzijām	Metronidazolum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	pretmikrobu līdzeklis	J01XD01	04-0445	Pr.
Orofar 2 mg/1,5 mg/ml aerosols izsmidzināšanai mutes dobumā	Benzoxonium chloridum, Lidocaini hydrochloridum	Novartis Finland Oy, Somija	antiseptisks, vietējās anestēzijas līdzeklis	R02AA	05-0117	Bez receptes
Orofar 1 mg/1 mg sūkājamās tabletes	Benzoxonium chloridum, Lidocaini hydrochloridum	Novartis Finland Oy, Somija	antiseptisks, vietējās anestēzijas līdzeklis	R02AA	05-0118	Bez receptes
Accupro 40 mg apvalkotās tabletes	Quinaprilum	Pfizer Limited, Lielbritānija	AKE inhibitors	C09AA06	05-0295	Pr.
Durogesic 12 mikrogrami/stunda transdermālie plāksteri	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	05-0406	Pr.I
Cardiostad 6,25 mg; 12,5 mg; 25 mg tabletes	Carvedilolum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	antiadrenerģisks līdzeklis	C07AG02	05-0538 05-0539 05-0540	Pr. Pr. Pr.
Erazaban 10 % krēms	Docosanolum	Healthcare Brands International Limited, Lielbritānija	pretvīrusu līdzeklis	D06BB11	07-0094	Bez receptes
Ibustar 400 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Berlin-Chemie AG, Vācija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	08-0096	Bez receptes
Cozaar 12,5 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija", Latvija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	09-0069	Pr.
Ibuprofen 200 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	93-0450	Bez receptes
Traumeel S ziede	Arnica montana, Hamamelis virginiana, Echinacea angustifolium, Echinacea purpurea, Chamomilla recutita, Symphytum officinale, Bellis perennis, Hypericum perforatum, Achillea millefolium, Aconitum napellus, Atropa belladonna, Mercurius solubilis Hahnemanni, Hepar sulfuris, Calendula officinalis	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	94-0088	Bez receptes
Cozaar 50 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	96-0155	Pr.
Ideos 500 mg/400 SV košļājamās tabletes	Calcium, Cholecalciferolum	Laboratoire Innotech International, Francija	kalcija preparāts	A12AX	99-0025	Bez receptes
Solcoseryl 8,3 mg/g gels	Extractum Sanguinis	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	metabolismu un dzišanu veicinošs līdzeklis	D03AX	99-0304	Bez receptes
Solcoseryl 2,07mg/g ziede	Extractum Sanguinis	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	metabolismu un dzišanu veicinošs līdzeklis	D03AX	99-0305	Bez receptes
Mastu S ziede	Bismuthi subgallas, Bufexamacum, Titanii dioxidum, Lidocaini hydrochloridum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	antihemoroidāls līdzeklis	C05AX03	99-0420	Bez receptes
Fluoxetine Lannacher 20 mg cietās kapsulas	Fluoxetinum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	antidepresants	N06AB03	99-0513	Pr.
Mastu S forte supozitoriji	Titanii dioxidum, Lidocaini hydrochloridum, Bismuthi subgallas, Bufexamacum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	antihemoroidāls līdzeklis	C05AX03	99-0520	Bez receptes
Accupro 10 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Quinaprilum	Pfizer Limited, Lielbritānija	AKE inhibitors	C09AA06	99-0548 99-0549	Pr. Pr.
Trexamox 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Amoxicillinum	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0552	Pr.
Trexamox 500 mg apvalkotās tabletes	Amoxicillinum	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0553	Pr.
Linola Fett Olbad piedeva vannai	Paraffinum liquidum	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Vācija	dermatoloģisks līdzeklis	D02AX	99-0597	Bez receptes
Convulex 50 mg/ml sirups	Natrii valproas	Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H., Austrija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AG01	99-0607	Pr.
Convulex 300 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai	Natrii valproas	Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H., Austrija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AG01	99-0608	Pr.
Solcoseryl 2,125 mg/10 mg/g pasta lietošanai mutes dobumā	Polidocanolum, Extractum Sanguinis	Valeant Pharmaceuticals Germany GmbH, Vācija	metabolismu un dzišanu veicinošs līdzeklis	A01AD11	99-0609	Bez receptes
Linoladiol N 0,1 mg/g vaginālais krēms	Estradiolum	Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel, Vācija	ginekoloģisks līdzeklis	G03CA03	99-0693	Pr.
Xatral SR 10 mg ilgstošās darbības tabletes	Alfuzosini hydrochloridum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	prostaterapeitiskais līdzeklis	G04CA01	99-0702	Pr.
Cefalexin-Teva 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Cefalexinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01DB01	99-0757	Pr.
Thiogamma Injekt N 300 mg/10 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Acidum thiocticum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	neiroloģisks līdzeklis	A16AX01	99-0825	Pr.
Thiogamma 300 mg kapsulas	Acidum thiocticum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	neiroloģisks līdzeklis	A16AX01	99-0826	Pr.
Leukeran 2 mg apvalkotās tabletes	Chlorambucilum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretaudzēju līdzeklis	L01AA02	99-0875	Pr.

Vasaprostan 20 mikrogrami pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai	Alprostadilum	Schwarz Pharma GmbH, Vācija	asinsvadus paplašinošs līdzeklis	C01EA01	99-0924	Pr.
Rhinocort Aqua 64 mikrogrami/devā deguna aerosols	Budesonidum	AstraZeneca AB, Zviedrija	pretalerģisks līdzeklis	R01AD05	99-0928	Pr.
Trexamox 1000 mg apvalkotās tabletes	Amoxicillinum	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0943	Pr.
Durogesic 25 mikrogrami/stundā; 50 mikrogrami/stundā; 75 mikrogrami/stundā; 100 mikrogrami/stundā transdermālie plāksteri	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	narkotisks analģētisks līdzeklis	N02AB03	99-0954 99-0955 99-0956 99-0957	Pr.I Pr.I Pr.I Pr.I
Ibuprofen-Teva 400 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	99-0968	Bez receptes
Genotropin 5,3 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai	Somatropinum	Pfizer Health AB, Zviedrija	hormonāls līdzeklis	H01AC01	99-1014	Pr.
Sanorin 1 mg/ml deguna pilieni, emulsija	Naphazolini nitras	TEVA Czech Industries s.r.o., Čehija	pretiesnu līdzeklis	R01AA08	99-0784	Bez receptes
Suprastin 20 mg/ml šķīdums injekcijām	Chloropyramini hydrochloridum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	prethistamīna līdzeklis	R06AC03	00-0023	Pr.
Humulin N 100 SV/ml suspensija injekcijām	Insulinum humanum	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	pretdiabēta līdzeklis	A10AC01	00-0162	Pr.
Humulin R 100 SV/ml šķīdums injekcijām	Insulinum humanum	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	pretdiabēta līdzeklis	A10AB01	00-0163	Pr.
Imigran FDT 50 mg apvalkotās tabletes	Sumatriptanum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretmigrēnas līdzeklis	N02CC01	04-0358	Pr.
Mexolan 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	04-0402 04-0403	Pr. Pr.
Chloe 35 mikrogramu/2 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Cyproteroni acetat	Zentiva k.s., Čehija	hormonāls līdzeklis	G03HB01	05-0245	Pr.
Prestarium 2,5 mg; 5 mg; 10 mg apvalkotās tabletes	Perindopriili argininum	Les Laboratoires Servier, Francija	AKE inhibitors	C09AA04	05-0262 05-0263 05-0264	Pr. Pr. Pr.
Hartil 2,5 mg; 5 mg; 10 mg tabletes	Ramiprilum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	AKE inhibitors	C09AA05	05-0323 05-0324 05-0325	Pr. Pr. Pr.
Melobax 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	05-0453 05-0454	Pr. Pr.
Glimepiride Winthrop 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg; 6 mg tabletes	Glimepiridum	Winthrop Medicaments, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB12	05-0468 05-0469 05-0470 05-0471 05-0472	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Lormed 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	05-0503 05-0504	Pr. Pr.
Strattera 5 mg; 10 mg; 18 mg; 25 mg; 40 mg; 60 mg; 80 mg; 100 mg cietās kapsulas	Atomoxetineum	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	centrālās darbības simpatomimētisks līdzeklis	N06BA09	05-0546 05-0547 05-0548 05-0549 05-0550 05-0551 08-0154 08-0155	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Ramimed 2,5 mg; 5 mg; 10 mg tabletes	Ramiprilum	Medochemie Ltd., Kipra	AKE inhibitors	C09AA05	09-0039 09-0040 09-0041	Pr. Pr. Pr.
Amaryl 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg; 6 mg tabletes	Glimepiridum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB12	09-0321 09-0322 09-0323 09-0324 09-0333	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Gastal tabletes	Aluminiū hydroxidum, Magnesii carbonas, Magnesii hydroxidum	Pliva Krakow, Pharmaceutical Company S.A., Polija	antacīds līdzeklis	A02AB10	93-0474	Bez receptes
Fucidin 20 mg/g ziede	Natrii fusidas	Leo Pharmaceutical Products, Dānija	antibakteriāls līdzeklis	D06AX01	94-0039	Pr.
Bactiflox Lactab 500 mg apvalkotās tabletes	Ciprofloxacinum	Mepha Ltd., Portugāle	antibakteriāls līdzeklis	J01MA02	99-0302	Pr.
Olicard 40 mg; 60 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas	Isosorbidi mononitras	Solvay Pharmaceuticals GmbH, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA14	99-0429 99-0430	Pr. Pr.
Artelac 3,2 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Hypromelloseum	Santen Oy, Somija	oftalmoloģisks līdzeklis	S01KA02	99-0600	Bez receptes
Amonjaka 10 % inhalācijas tvaiki; uz ādas lietojams šķīdums RFF	Ammoniae Solutio concentrata	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antiseptisks, dezinfekcijas līdzeklis reflektors elpošanu stimulējošs līdzeklis	R07AB D08AX	99-0748	Bez receptes
Broncholytin 5,75 mg/4,6 mg/5 ml sirups	Glaucini hydrobromidum, Ephedriini hydrochloridum	SIA "Briz", Latvija	pretklepus līdzeklis	R05FA02	99-0787	Pr.
Grandaxin 50 mg tabletes	Tofisopamum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	anksiolītisks līdzeklis	N05BA23	99-0939	Pr.III
Glucose B.Braun 50 % šķīdums infūzijām	Glucosum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	šķīdums infūzijām	B05BA	99-1012	Pr.
Zyban 150 mg ilgstošās darbības tabletes	Bupropioni hydrochloridum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	antidepresants	N06AX12	99-1046	Pr.
Wellbutrin SR 150 mg ilgstošās darbības tabletes	Bupropioni hydrochloridum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	antidepresants	N06AX12	99-1047	Pr.
Erythromycin -Teva 200 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Erythromycinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1053	Pr.
Erythromycin-Teva 250 mg zarnās šķīstošās tabletes	Erythromycinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1054	Pr.
Metronidazole -Teva 250 mg tabletes	Metronidazolum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibakteriāls līdzeklis	P01AB01	00-0013	Pr.
Salbutamol GSK 100 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija	Salbutamololum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretastmas līdzeklis	R03AC02	00-0020	Pr.

Dysmenorm tabletes	Pulsatilla, Rosmarinus officinalis, Apis mellifica, Agnus castus	Deutsche Homöopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0221	Bez receptes
Cardura XL 4 mg; 8 mg ilgstošās darbības tabletes	Doxazosinum	Pfizer Limited, Lielbritānija	alfa 1-adrenoblokators	C02CA04	00-0269 00-0270	Pr. Pr.
Panthenol-Spray 4,63 mg/g uz ādas lietojamās putas	Dexpanthenolum	Chauvin ankerpharm GmbH, Vācija	brūču dzīšanu veicinošs līdzeklis	D03AX03	00-0336	Bez receptes
Muse 250 mikrogrami; 500 mikrogrami; 1000 mikrogrami uretrālā nūjiņā	Alprostadilum	Meda AB, Zviedrija	erektīlas disfunkcijas ārstēšanas līdzeklis	G04BE01	04-0131 04-0132 04-0133	Pr. Pr. Pr.
Daleron C 500 mg/20 mg granulas iekšķīgi lietojama šķiduma pagatavošanai	Paracetamolum, Acidum ascorbicum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	pretirdzda, pretsāpju līdzeklis	N02BE51	04-0162	Bez receptes
Daleron C junior 120 mg/10 mg granulas iekšķīgi lietojama šķiduma pagatavošanai	Paracetamolum, Acidum ascorbicum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	pretirdzda, pretsāpju līdzeklis	N02BE51	04-0163	Bez receptes
Ufonitren 20 mg zarnās šķīstošās cietās kapsulas	Omeprazolom	Proel. Epam. G. Coronis S.A., Grieķija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC01	04-0207	Pr.
Ciprinol 2 mg/ml šķīdums infūzijām	Ciprofloxacinum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antibakteriāls līdzeklis	J01MA02	04-0379	Pr.
Kamillosan plus aerosols izsmidzināšanai mutes dobumā	Chamomillae flores extractum, Menthae piperitae aetheroleum, Anisi aetheroleum, Chamomillae aetheroleum	Meda Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	pretiekaisuma, antiseptisks līdzeklis	A01AD11	04-0390	Bez receptes
Kamillosan 4,3 mg/g ziede	Chamomillae flores extractum siccum	Meda Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	pretiekaisuma līdzeklis	D11AX	04-0391	Bez receptes
Valdren 15 mg; 30 mg; 45 mg apvalkotās tabletes	Mirtazapinum	G.L. Pharma GmbH, Austrija	antidepresants	N06AX11	04-0399 04-0400 04-0401	Pr. Pr. Pr.
ISMN STADA 20 mg; 40 mg tabletes	Isosorbidi mononitras	Stada Arzneimittel AG, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA14	05-0087 05-0088	Pr. Pr.
Roferon-A 3 million Roferon-A 3 miljoni starptautisko vienību (SV) šķīdums injekcijām pilnšīrce	Interferonum alfa-2a	Roche Latvija SIA, Latvija	imūnmodulators	L03AB04	05-0211	Pr.
Recoxa 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	Zentiva k.s., Čehija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	05-0243 05-0244	Pr. Pr.
Stieprox 1,5 % šampūns	Ciclopirox olaminum	Stiefel Laboratories (UK) Ltd., Lielbritānija	pretsēnīšu līdzeklis	D01AE14	05-0397	Pr.
Plasmalyte šķīdums infūzijām	Natrii chloridum, Kalii chloridum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii gluconas, Natrii acetatis trihydricum	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	infūziju šķīdums	B05BB01	05-0399	Pr.
Ampril 1,25 mg; 2,5 mg; 5 mg; 10 mg tabletes	Ramiprilum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	AKE inhibitors	C09AA05	05-0425 05-0426 05-0427 05-0428	Pr. Pr. Pr. Pr.
Fokusin 0,4 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas	Tamsulosini hydrochloridum	Zentiva k.s., Čehija	prostaterapeitiskais līdzeklis	G04CA02	06-0038	Pr.
Omsal 0,4 mg ilgstošās darbības kapsulas	Tamsulosini hydrochloridum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	prostaterapeitiskais līdzeklis	G04CA02	06-0089	Pr.
Argofan SR 75 mg; 150 mg ilgstošās darbības tabletes	Venlafaxinum	Zentiva a.s., Slovākija	antidepresants	N06AX16	08-0141 08-0142	Pr. Pr.
Lamisil 1% krēms	Terbinafini hydrochloridum	Novartis Finland Oy, Somija	pretsēnīšu līdzeklis	D01AE15	93-0550	Bez receptes
Kenalog 40 mg/ ml suspensija injekcijām	Triamcinoloni acetonidum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	kortikosteroīds	H02AB08	94-0041	Pr.
Cocarboxylasum Jelfa 50 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai	Cocarboxylasi chloridum	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	vitamīnu preparāts	A11DA	99-0274	Pr.
Tamoxifen-Teva 20 mg apvalkotās tabletes	Tamoxifeni citras	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L02BA01	99-0770	Pr.
Cinnarizin Sopharma 25 mg tabletes	Cinnarizinum	SIA "Briz", Latvija	smadzeņu asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N07CA02	99-0844	Pr.
Isoket 1,25 mg/devā aerosols	Isosorbidi dinitras	Schwarz Pharma AG, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA08	99-0862	Pr.
Cordipin XL 40 mg ilgstošās darbības tabletes	Nifedipinum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	kalcija kanālu blokators	C08CA05	99-0905	Pr.
ISDN-ratiopharm 40 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas	Isosorbidi dinitras	Ratiopharm GmbH, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA08	99-0922	Pr.
HerzASS-ratiopharm 100 mg tabletes	Acidum acetylsalicylicum	Ratiopharm GmbH & Co, Vācija	antitrombotisks līdzeklis	B01AC06	99-0923	Bez receptes
Isoket 1 mg/ml šķīdums infūzijām	Isosorbidi dinitras	Schwarz Pharma AG, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA08	99-0925	Pr.
Milgamma N Injekt 100 mg/100 mg/1 mg/2 ml šķīdums injekcijām	Pyridoxini hydrochloridum, Thiamini hydrochloridum, Cyanocobalaminum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	vitamīnu preparāts	A11DB	99-0934	Pr.
Stugeron 25 mg tabletes	Cinnarizinum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	smadzeņu asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N07CA02	99-0958	Pr.
Cosopt 20mg/ml + 5 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Timololum, Dorzolamidum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED51	99-0966	Pr.
Potassium Chloride Braun 7,45 % koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai	Kalii chloridum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	infūziju šķīdums	B05XA01	99-1013	Pr.
Prostamol uno 320 mg mikstās kapsulas	Serenoea repentis fructus extractum spissum	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	uroloģisks līdzeklis	G04CX	99-1027	Bez receptes
Ventolin 100 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija	Salbutamolom	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretastmas līdzeklis	R03AC02	99-1044	Pr.
Luivac 3 mg tabletes	Staphylococcus aureus, Streptococcus mitis, Streptococcus pyogenes, Streptococcus pneumoniae, Klebsiella pneumoniae, Branhamella catarrhalis, Haemophilus influenzae	Daiichi Sankyo Europe GmbH, Vācija	imūnstimulators	L03AX	00-0008	Pr.
Vilkābeļu šķidrās ekstrakts RFF pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums	Crataegi fructus extractum fluidum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	sirds līdzeklis	C01EB04	00-0063	Bez receptes

Betaserc 8 mg tabletes	Betahistini dihydrochloridum	Solvay Pharmaceuticals B.V., Niederlande	pretreiboņa līdzeklis	N07CA01	00-0129	Pr.
Hydrea 500 mg cietās kapsulas	Hydroxycarbamidum	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkeskedelmi Kft., Ungārija	onkoloģisks līdzeklis	L01XX05	00-0148	Pr.
Ciprinol 500 mg apvalkotās tabletes	Ciprofloxacinum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01MA02	00-0164	Pr.
Sandimmun Neoral 50 mg; 100 mg mīkstās želatīna kapsulas	Ciclosporinum	Novartis Finland Oy, Somija	imūnsupresants	L04AD01	00-1191 00-1192	Pr. Pr.
Vitamin B12 Sopharma 500 mikrogrami/ ml šķīdums injekcijām	Cyanocobalaminum	SIA "Briz", Latvija	vitamīnu preparāts	B03BA01	05-0036	Pr.
Kamiren XL 4 mg ilgstošās darbības tabletes	Doxazosinum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antiadrenerģisks līdzeklis antihipertensīvs līdzeklis	C02CA04	05-0042	Pr.
Diclac 1% gels	Diclofenacum natricum	Sandoz d.d., Slovēnija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA15	05-0043	Bez receptes
Nexium 40 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai	Esomeprazolum	AstraZeneca AB, Zviedrija	pretčūlas līdzeklis, protonu sūkņa inhibitors	A02BC05	05-0054	Pr.
Duosol bez kālija šķīdums hemofiltrācijai	Natrii chloridum, Natrii hydrogenocarbonas, Calcii chloridum dihydricum, Magnesii chloridum hexahydricum, Glucosum monohydricum	B.Braun Avitum AG, Vācija	šķīdums hemofiltrācijai	B05ZB	05-0139	Pr.
Duosol ar 2 mmol/l kālija šķīdums hemofiltrācijai	Glucosum monohydricum, Natrii chloridum, Kalii chloridum, Calcii chloridum dihydricum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii hydrogenocarbonas	B.Braun Avitum AG, Vācija	šķīdums hemofiltrācijai	B05ZB	05-0140	Pr.
Torvacard 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Atorvastatinum	Zentiva k.s., Čehija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA05	05-0329 05-0330 05-0331	Pr. Pr. Pr.
Duosol ar 4 mmol/l kālija šķīdums hemofiltrācijai	Glucosum monohydricum, Kalii chloridum, Calcii chloridum dihydricum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii hydrogenocarbonas, Natrii chloridum	B.Braun Avitum AG, Vācija	šķīdums hemofiltrācijai	B05ZB	05-0486	Pr.
Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tabletes	Ramiprilum, Hydrochlorothiazidum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA05	05-0552	Pr.
Ampril HD 5 mg/25 mg tabletes	Ramiprilum, Hydrochlorothiazidum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA05	05-0553	Pr.
Octaplex pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai	Prothrombinum multiplex humanum	Octapharma (IP) Limited, Lielbritānija	antihemorrāģisks līdzeklis	B02BD01	06-0225	Pr.
Boostrix suspensija injekcijai pilnšīrīs	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum adsorbatum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	kombinēta vakcīna pret bakteriālām infekcijām	J07AJ52	07-0236	Pr.
Boostrix suspensija injekcijai	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertussis sine cellulis ex elementis praeparatum adsorbatum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	kombinēta vakcīna pret bakteriālām infekcijām	J07AJ52	07-0237	Pr.
Risendros 35 mg apvalkotās tabletes	Natrii risedronas	Zentiva k.s., Čehija	antiosteoporotisks līdzeklis	M05BA07	07-0271	Pr.
Nicopass liquorice mint 1,5 mg sūkājamās tabletes	Nicotinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	08-0139	Bez receptes
Nicopass fresh mint 1,5 mg sūkājamās tabletes	Nicotinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	08-0140	Bez receptes
Tanakan 40 mg apvalkotās tabletes	Ginkgo bilobae extractum normatum	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	cerebrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N06DX02	93-0432	Bez receptes
Tanacan 40 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai	Ginkgo bilobae extractum normatum	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	cerebrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N06DX02	93-0433	Bez receptes
Lidaprim Forte 800 mg/160 mg apvalkotās tabletes	Sulfametrolum, Trimethoprimum	Nycomed Austria GmbH, Austrija	kombinēts antibakteriāls līdzeklis	J01EE03	94-0133	Pr.
Diane 2000 mikrogramu/35 mikrogramu apvalkotās tabletes	Cyproteroni acetat, Ethinylestradiolum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	hormonāls līdzeklis	G03HB01	94-0169	Pr.
Decatylen 0,25 mg/0,03 mg sūkājamās tabletes	Dequalinii chloridum, Cinchocaini hydrochloridum	Mepha Lda., Portugāle	antibakteriāls un pretvēža līdzeklis	R02AA02	94-0234	Bez receptes
Hexoral Spray 2 mg/ml šķīdums izsmidzināšanai	Hexetidinum	McNeil Products Limited, Lielbritānija	antiseptisks līdzeklis	A01AB12	94-0313	Bez receptes
Hexoral 1 mg/ml šķīdums lietošanai mutes dobumā	Hexetidinum	McNeil Products Limited, Lielbritānija	antiseptisks līdzeklis	A01AB12	94-0314	Bez receptes
Ciprinol 250 mg apvalkotās tabletes	Ciprofloxacinum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01MA02	95-0057	Pr.
Sandimmun Neoral 25 mg mīkstās želatīna kapsulas	Ciclosporinum	Novartis Finland Oy, Somija	imūnsupresants	L04AD01	95-0140	Pr.
Imovax d.T. Adult suspensija injekcijām daudzdevu flakonos	Vaccinum diphtheriae et tetani adsorbatum	Sanofi Pasteur S.A., Francija	difterijas un tetanusa vakcīna	J07AM51	96-0188	Pr.
Zoloft 50 mg apvalkotās tabletes	Sertralinum	Pfizer Limited, Lielbritānija	antidepresants	N06AB06	97-0311	Pr.
PAN-Penicillin G sodium 1 000 000 SV; 5 000 000 SV pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Benzylpenicillinum natricum	Panpharma S.A., Francija	antibiotisks līdzeklis	J01CE01	99-0239 99-0240	Pr. Pr.
Navelbine 10 mg/ml; 50 mg/5 ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Vinorelbinum	Pierre Fabre Medicament, Francija	onkoloģisks līdzeklis	L01CA04	99-0347 99-0349	Pr. Pr.
Pan-Amoxicillin 500 mg; 1 g pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Amoxicillinum	Laboratoires Panpharma, Francija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	99-0622 99-0623	Pr. Pr.
Solian 50 mg; 200 mg tabletes	Amisulpridum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	antipsihotisks līdzeklis	N05AL05	99-0624 99-0625	Pr. Pr.
Stodal sirups	Anemone pulsatilla, Bryonia dioica, Rumex crispus, Ipecacuanha, Spongia tosta, Sticta pulmonaria, Antimonium tartaricum, Myocarde, Coccus cacti, Drosera	Laboratoires Boiron, Francija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	99-0703	Bez receptes

Sedatif PC tabletes	Belladonnae, Aconitum napellus, Chelidonium majus, Calendula officinalis, Abrus precatorius, Viburnum opulus	Laboratoires Boiron, Francija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	99-0704	Bez receptes
Oflen Lactab 50 mg zarnās šķīstošās tabletes	Diclofenacum natricum	Mepha Lda., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	99-0714	Pr.
Tempalgin 500 mg/20 mg apvalkotās tabletes	Metamizolum natricum, Triacetonamini-4-toluensulfonas	SIA "Briz", Latvija	analģētisks līdzeklis	N02BB52	99-0786	Pr.
Vilkābeļu tinktūra RFF pilieni iekšējai lietošanai, šķīdums	Crataegi tinctura	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	sirds līdzeklis	C01EB04	99-0830	Bez receptes
Indometacin Sopharma 50 mg supozītorij	Indometacinum	SIA "Briz", Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB01	99-0843	Pr.
Analgin 500 mg tabletes	Metamizolum natricum	SIA "Briz", Latvija	analģētisks līdzeklis	N02BB02	99-0893	Pr.
Tabex 1,5 mg apvalkotās tabletes	Cytisinum	SIA "Briz", Latvija	pretsmēķēšanas līdzeklis	V03AX	99-0894	Bez receptes
Dopegyt 250 mg tabletes	Methyldopum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	antihipertensīvs līdzeklis	C02AB01	99-0938	Pr.
Trachisan sūkājamās tabletes	Tyrothricinum, Lidocaini hydrochloridum, Chlorhexidini digluconas	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	antiseptisks, vietējās anestēzijas līdzeklis	R02AB02	99-0949	Bez receptes
Vermox 100 mg tabletes	Mebendazolum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	pretparazītu līdzeklis	P02CA01	99-0961	Pr.
Metiluracils "Nižfarm" 100 mg/g ziede	Methyluracilum	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	dzišanu veicinošs līdzeklis	D03	99-0994	Bez receptes
Ketotifen Sopharma 1 mg tabletes	Ketotifenum	SIA "Briz", Latvija	prethistamīna līdzeklis	R06AX17	99-1009	Pr.
Milgamma N 90 mg/40 mg/0,25 mg kapsulas	Pyridoxini hydrochloridum, Benfotiaminum, Cyanocobalaminum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	vitamīnu preparāts	A11DB	99-1028	Bez receptes
Medrol 4 mg; 16 mg tabletes	Methylprednisolonum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	kortikosteroīds	H02AB04	99-1042 99-1043	Pr. Pr.
Betoptic 5 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Betaxololum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED02	99-1056	Pr.
Tobradex 3 +1 mg/ml acu pilieni, suspensija	Tobramycinum, Dexamethasonum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	oftalmoloģisks līdzeklis	S01CA01	99-1058	Pr.
Tobrex 3 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Tobramycinum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	antibiotisks līdzeklis	S01AA12	99-1060	Pr.
Indometacin Sopharma 100 mg/g ziede	Indometacinum	SIA "Briz", Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA23	00-0003	Bez receptes
Milgamma 50 mg/250 mikrogrami apvalkotās tabletes	Benfotiaminum, Cyanocobalaminum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG pārstāvniecība Latvijā, Latvija	vitamīnu preparāts	A11DB	00-0005	Pr.
Arutimol 5 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Timololi maleas	Chauvin ankerpharm GmbH, Vācija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED01	00-0007	Pr.
Bepanthen 50 mg/g krēms	Dexpanthenolum	UAB Bayer, Lietuva	brūču dzišanu veicinošs līdzeklis	D03AX03	00-0026	Bez receptes
Felogel 1 % gels	Diclofenacum natricum	SIA "Briz", Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA15	00-0089	Bez receptes
Indometacin Sopharma 25 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes	Indometacinum	SIA "Briz", Latvija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB01	00-0091	Pr.
Gastricumeel tabletes	Stibium sulfuratum nigrum, Carbo vegetabilis, Strychnos nux-vomica, Pulsatilla pratensis, Acidum arsenicosum, Argentum nitricum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0104	Bez receptes
Fludara 50 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai	Fludarabini phosphas	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	onkoloģisks līdzeklis	L01BB05	00-0346	Pr.
Fragmin 5000 IU (anti-Xa)/0,2 ml šķīdums injekcijām pilnšīrcē	Dalteparinum natricum	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB04	00-0355	Pr.
Fragmin 10 000 SV (anti-Xa)/1 ml šķīdums injekcijām	Dalteparinum natricum	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB04	00-0356	Pr.
Fragmin 2500 SV (anti-Xa)/1 ml šķīdums injekcijām	Dalteparinum natricum	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB04	00-0357	Pr.
Fragmin 2500 SV (anti-Xa)/0,2 ml šķīdums injekcijām pilnšīrcē	Dalteparinum natricum	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB04	00-0358	Pr.
Lincocin 600 mg/2 ml šķīdums injekcijām	Lincomycinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	antibiotisks līdzeklis	J01FF02	00-0373	Pr.
Lincocin 500 mg kapsulas	Lincomycinum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	antibiotisks līdzeklis	J01FF02	00-0374	Pr.
Clotrimazolum GSK 10 mg/g krēms	Clotrimazolum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretsēnīšu līdzeklis	D01AC01	00-0434	Bez receptes
Echinacea - ratiopharm 100 mg tabletes	Echinaceae purpureae herbae succus exicatum	Ratiopharm GmbH, Vācija	imūnstimulators	R07AX	00-0465	Bez receptes
Avelox 400 mg apvalkotās tabletes	Moxifloxacinum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	antibiotisks līdzeklis	J01MA14	04-0394	Pr.
Avelox 400 mg/250 ml šķīdums infūzijām	Moxifloxacinum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	antibiotisks līdzeklis	J01MA14	04-0395	Pr.
Enap-HL 20 mg/12,5 mg tabletes	Enalapril maleas, Hydrochlorothiazidum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA02	05-0041	Pr.
Diaprel MR 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Les Laboratoires Servier, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	05-0050	Pr.
Gliclazide MR Servier 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Les Laboratoires Servier, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB09	05-0051	Pr.
Rhino-stas 1 mg/ml deguna aerosols, šķīdums	Xylometazolini hydrochloridum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	pretiesnu līdzeklis	R01AA07	05-0086	Bez receptes
Xorimax 250 mg; 500 mg apvalkotās tabletes	Cefuroximum	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01DC02	05-0106 05-0107	Pr. Pr.
Fragmin 10 000 SV (anti-Xa)/0,4 ml; 7500 SV (anti-Xa)/0,3 ml šķīdums injekcijām pilnšīrcē	Dalteparinum natricum	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB04	05-0449 05-0450	Pr. Pr.
Cladosol 100 mg cietās kapsulas	Itraconazolum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	pretsēnīšu līdzeklis	J02AC02	06-0044	Pr.

Ristad 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	Stada Arzneimittel AG, Vācija	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	07-0074 07-0075 07-0076 07-0077	Pr. Pr. Pr. Pr.
Trachilid 8 mg sūkājamās tabletes	Lidocainum hydrochloridum	Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	vietējās anestēzijas līdzeklis	R02AD02	07-0125	Bez receptes
Glydium 30 mg ilgstošās darbības tabletes	Gliclazidum	Les Laboratoires Servier, Francija	pret diabētu līdzeklis	A10BB09	08-0196	Pr.
Allopurinol Nycomed 300 mg tabletes	Allopurinolum	Nycomed Danmark ApS, Dānija	pret podagras līdzeklis	M04AA01	93-0442	Pr.
Tienam I.V. 500 mg/500 mg pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai	Cilastatinum, Imipenemum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DH51	93-0495	Pr.
Dolobene gels	Dimethylis sulfoxidum, Dexpantenolum, Heparinum natricum	Mepha Lda., Portugāle	vazoprotektors, antivarikozs līdzeklis	C05BA53	94-0008	Bez receptes
Sinemet CR 50mg/200 mg ilgstošās darbības tabletes	Carbidopum, Levodopum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	pret parkinsonisma līdzeklis	N04BA02	94-0232	Pr.
Klacid 125 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Clarithromycinum	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01FA09	94-0308	Pr.
Ciprinol 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai	Ciprofloxacinum	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01MA02	95-0058	Pr.
Bactox 125 mg/5 ml; 250 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Amoxicillinum	Laboratoire Innotech International, Francija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	98-0749 98-0750	Pr. Pr.
Tramal 50 mg cietās kapsulas	Tramadoli hydrochloridum	Grünenthal GmbH, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0527	Pr.III
Tramal 100 mg/ml pilieni iekšķīgai lietošanai, šķidums	Tramadoli hydrochloridum	Grünenthal GmbH, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0528	Pr.III
Tramal 100 mg supozitoriji	Tramadoli hydrochloridum	Grünenthal GmbH, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0529	Pr.III
Tramal 100 mg ilgstošās darbības tabletes	Tramadoli hydrochloridum	Grünenthal GmbH, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0530	Pr.III
Tramal 150 mg; 200 mg ilgstošās darbības tabletes	Tramadoli hydrochloridum	Grünenthal GmbH, Vācija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AX02	99-0531 99-0532	Pr.III Pr.III
Coldangin 1,5 mg/0,8 mg sūkājamās tabletes	Dichlorbenzylis alcoholum, Amylmetacresolum	Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co. KG, Austrija	antiseptisks līdzeklis	R02AA20	99-0610	Bez receptes
Pan-Cefazolin 1 g pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Cefazolinum natricum	Panpharma S.A, Francija	antibiotisks līdzeklis	J01DB04	99-0621	Pr.
Allopurinol Nycomed 100 mg tabletes	Allopurinolum	Nycomed Danmark ApS, Dānija	pret podagras līdzeklis	M04AA01	99-0670	Pr.
Figura 1 ārstniecības auga tēja maisiņos	Sennae folium	Herbapol-Lublin S.A., Polija	caurejas līdzeklis	A06AB06	99-0739	Bez receptes
Figura 2 ārstniecības augu tēja maisiņos	Frangulae cortex	Herbapol-Lublin S.A., Polija	caurejas līdzeklis	A06AB	99-0740	Bez receptes
Fenazepam Olainfarm 0,5 mg; 1 g tabletes	Fenazepamum	A/S "Olainfarm", Latvija	anksiolītisks līdzeklis	N05BA	99-0882	Pr.III Pr.III
Nodryl deguna pilieni bērniem, šķidums	Neomycini sulfas, Diphenhydramini hydrochloridum, Naphazolini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	kombinēts pretiesnu un pretalerģijas līdzeklis	R01AB	99-0969	Pr.
Nodryl deguna pilieni, šķidums	Neomycini sulfas, Diphenhydramini hydrochloridum, Naphazolini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	kombinēts pretiesnu un pretalerģijas līdzeklis	R01AB	99-0970	Pr.
Tears Naturale 3 mg/ml+1 mg/ml acu pilienu, šķidums	Dextranum, Hypromellosem	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	mākslīgās asaras	S01XA20	99-0976	Bez receptes
Prostarinol 5 mg apvalkotās tabletes	Finasteridum	A/S "Olainfarm", Latvija	prostatoterapeitiskais līdzeklis	G04CB01	99-0984	Pr.
Provera 5 mg; 10 mg tabletes	Medroxyprogesteroni acetat	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	progestagēns līdzeklis	G03DA02	99-1015 99-1016	Pr. Pr.
Gynacoeel pilieni iekšķīgai lietošanai, šķidums	Viburnum opulus, Melilotus officinalis, Crabro vespa, Naja naja, Platinum metallicum, Palladium metallicum, Aurum iodatum, Lilium lancifolium, Ammonium bromatum, Chamaelirium luteum, Apis mellifica	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0106	Bez receptes
Hepeel tabletes	Citrullus colocynthis, Veratrum album, Phosphorus, Silybum marianum, Myristica fragrans, Cinchona pubescens, Chelidonium majus, Lycopodium clavatum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0107	Bez receptes
Klimakt-Heel tabletes	Lachesis, Stannum metallicum, Simarouba cedron, Strychnos ignatii, Sulfur, Sepia officinalis, Sanguinaria canadensis	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0110	Bez receptes
Duodenoheel tabletes	Robinia pseudo acacia, Petroleum rectificatum, Lachesis, Iodum, Psychotria ipecacuanha, Argentum nitricum, Semecarpus anacardium	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0111	Bez receptes
Doxylan 100 mg; 200 mg tabletes	Doxycyclinum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	antibiotisks līdzeklis	J01AA02	00-0131 00-0132	Pr. Pr.
Brūču 5 mg/20 mg/g ziede	Methyluracilum, Lidocaini hydrochloridum	SIA "LMP", Latvija	dermatoloģisks līdzeklis	D03AX	00-0187	Bez receptes
Ferro-Folgamma 100 mg/5 mg/10 mikrogrami kapsulas	Ferrosi (II) sulfas, Acidum folicum, Cyanocobalaminum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	antianēmisks līdzeklis	B03AE01	00-0231	Pr.
Nervoheel N tabletes	Kalium bromatum, Sepia officinalis, Strychnos ignatii, Phosphoricum acidum, Zincum isovalerianicum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0235	Bez receptes
Reneel tabletes	Chondrodendron, Plumbum aceticum, Lytta vesicatoria, Acidum nitricum, Berberis vulgaris, Serenoa repens, Causticum Hahnemanni, Aluminium oxydatum	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0236	Bez receptes
Oculoheel acu pilieni, šķidums	Echinacea, Pilocarpus, Cochlearia officinalis, Euphrasia	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0239	Bez receptes

Rheuma-Heel tabletes	Ferrum phosphoricum, Arnica montana, Causticum Hahnemanni, Bryonia cretica, Rhus toxicodendron	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0242	Bez receptes
Becloforte 250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums	Beclometasoni dipropionas	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	kortikosteroīds	R03BA01	00-0253	Pr.
Becotide 50 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums	Beclometasoni dipropionas	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	kortikosteroīds	R03BA01	00-0254	Pr.
De-Nol 120 mg tabletes	Bismuthi subcitras	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	gastroenteroloģisks līdzeklis	A02BX05	00-0261	Pr.
Hiconcil 250 mg; 500 mg kapsulas	Amoxicillinum	KRKA, d.d., Novo Mesto, Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	00-0330 00-0331	Pr. Pr.
Laxadin 5 mg zarnās šķīstošās apvalkotās tabletes	Bisacodylum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	caurejas līdzeklis	A06AB02	00-0398	Bez receptes
EnaHexal 20 mg tabletes	Enalapril maleas	Hexal AG, Vācija	AKE inhibitors	C09AA02	00-0452	Pr.
Nimesil 100 mg granulas iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai	Nimesulidum	Laboratori Guidotti S.p.A., Itālija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AX17	00-0460	Pr.
Sodium Bicarbonate Braun 4,2 % šķīdums infūzijām	Natrii hydrogenocarbonas	B.Braun Melsungen AG, Vācija	infūziju šķīdums	B05XA02	00-0462	Pr.
Yarina 3000/30 mikrogramu apvalkotās tabletes	Drospirenonum, Ethinylestradiolum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	00-0463	Pr.
Arimidex 1 mg apvalkotās tabletes	Anastrozolum	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	pretaudzēju līdzeklis	L02BG03	00-0466	Pr.
Depo-Provera 150 mg/1 ml suspensija injekcijām	Medroxyprogesteroni acetat	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	progestagēns līdzeklis	G03DA02	00-0481	Pr.
Depo-Provera 150 mg/1 ml suspensija injekcijām pilnšīrce	Medroxyprogesteroni acetat	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	progestagēns līdzeklis	G03DA02	00-0482	Pr.
Depo-Provera 500 mg/3,3 ml suspensija injekcijām	Medroxyprogesteroni acetat	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	progestagēns līdzeklis	G03DA02	00-0483	Pr.
Xalatan 50 mikrogrami/ml acu pilieni, šķīdums	Latanoprostum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	pretglaukomas līdzeklis	S01EE01	00-0502	Pr.
Clotrimazolum GSK 100 mg vaginālās tabletes	Clotrimazolum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	pretsēnīšu līdzeklis	G01AF02	00-0540	Pr.
Sodium Bicarbonate Braun 8,4 % šķīdums infūzijām	Natrii hydrogenocarbonas	B.Braun Melsungen AG, Vācija	infūziju šķīdums	B05XA02	00-0674	Pr.
Baneocin 250 SV/5000 SV/g ziede	Bacitracinum zincum, Neomycini sulfas	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks dermatoloģisks līdzeklis	D06AX	00-0694	Pr.
Baneocin 250 SV/5000 SV/g uz ādas lietojamais pulveris	Bacitracinum zincum, Neomycini sulfas	Sandoz GmbH, Austrija	antibiotisks dermatoloģisks līdzeklis	D06AX	00-0695	Pr.
Metfogamma 850 mg apvalkotās tabletes	Metformini hydrochloridum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	pret diabētu līdzeklis	A10BA02	00-0993	Pr.
Sympathyl 20 mg/75 mg/124,35 mg apvalkotās tablete	Eschscholtziae extractum siccum, Crataegi flores extractum siccum, Magnesii oxidum	Laboratoire Innotech International, Francija	nomierinošs līdzeklis	N05CM	04-0206	Bez receptes
Citramon P tabletes	Acidum acetylsalicylicum, Paracetamolum, Coffeinum	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	pretsāpju līdzeklis	N02BA51	05-0085	Bez receptes
Braunol 75 mg/g uz ādas lietojams šķīdums	Povidonum iodatum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	antiseptisks līdzeklis	D08AG02	05-0095	Bez receptes
Omnitoc 0,4 mg ilgstošās darbības tabletes	Tamsulosini hydrochloridum	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	uroloģisks, prostatoterapeitiskais līdzeklis	G04CA02	05-0100	Pr.
Diclac 75 mg/3 ml šķīdums injekcijām	Diclofenacum natricum	Sandoz d.d., Slovēnija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AB05	05-0138	Pr.
Tobrex 3 mg/g acu ziede	Tobramycinum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	oftalmoloģisks līdzeklis	S01AA12	05-0268	Pr.
Balance 1,5 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs, šķīdums peritoneālai dialīzei	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0070	Pr.
Balance 2,3 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs, šķīdums peritoneālai dialīzei	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0071	Pr.
Balance 4,25 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs, šķīdums peritoneālai dialīzei	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0072	Pr.
Balance 1,5 % glikoze, 1,75 mmol/l kalcijs, šķīdums peritoneālai dialīzei	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0073	Pr.
Balance 2,3 % glikoze, 1,75 mmol/l kalcijs, šķīdums peritoneālai dialīzei	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0074	Pr.
Balance 4,25 % glucose, 1,75 mmol/l calcium solution for peritoneal dialysis	Calcii chloridum dihydricum, Glucosum monohydratum, Magnesii chloridum hexahydricum, Natrii chloridum, Natrii lactatis solutio	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	peritoneālās dialīzes šķīdums	B05DB	06-0075	Pr.
Lozap 12,5 mg; 50 mg; 100 mg apvalkotās tabletes	Losartanum kalicum	Zentiva a.s., Slovākija	angiotenzīna II receptoru antagonists	C09CA01	06-0090 06-0092 06-0093	Pr. Pr. Pr.
Fosrenol 250 mg; 500 mg; 750 mg; 1000 mg košļājamās tabletes	Lanthanum	Shire Pharmaceutical Contracts Limited, Lielbritānija	hiperfosfatēmijas terapijas līdzeklis	V03AE03	07-0024 07-0025 07-0026 07-0027	Pr. Pr. Pr. Pr.
Polapril 2,5 mg; 5 mg; 10 mg cietās kapsulas	Ramiprilum	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	AKE inhibitors	C09AA05	07-0091 07-0092 07-0093	Pr. Pr. Pr.

Original Grosser Bittner Balsam, šķīdums iekšķīgai un ārīgai lietošanai	Manna, Camphora racemica, Myrrha, Radix Zedoariae, Angelicae radix, Gentianae radix, Myristicae semen, Carlinae radix, Radix Liquiritiae, Helenii radix, Herba Centauri, Radix Zingiber officinale	Richard Bittner AG, Austrija	tonizējošs līdzeklis	A13A	94-0192	Bez receptes
Irfen Quiktabs 200 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Mepha Lda., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	94-0235	Bez receptes
Simepar cietās kapsulas	Thiamini hydrochloridum, Nicotinamidum, Silymarinum, Riboflavinum, Pyridoxini hydrochloridum, Calcii pantothenas, Cyanocobalaminum	Mepha Lda., Portugāle	hepatoterapeitiskais līdzeklis	A05BA03	94-0239	Bez receptes
Spasmomen 40 mg apvalkotās tabletes	Otilonii bromidum	A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite s.r.l., Itālija	spazmolītisks līdzeklis	A03AB06	95-0026	Pr.
Bioparox 0,125 mg/devā aerosols izsmidzināšanai mutes dobumā un degunā, šķīdums	Fusafunginum	Les Laboratoires Servier, Francija	antibiotisks līdzeklis	R02AB03	95-0223	Pr.
Argosulfan 20 mg/g krēms	Argenti sulfathiazolum	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	antibakteriāls līdzeklis	D06BA02	99-0271	Pr.
Heparīna nātrijs Panpharma 25000 SV/5 ml šķīdums injekcijām flakonos	Heparinum natricum	Panpharma S.A, Francija	antitrombotisks līdzeklis	B01AB01	99-0448	Pr.
Coldargan deguna pilieni, šķīdums	Calcii laeulinas, Natrii laeulinas, Ephedrii laeulinas, Argenti proteinas	Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co. KG, Austrija	pretiesnu līdzeklis	R01AX30	99-0717	Pr.
Coldargan deguna aerosols, šķīdums ar izsmidzinātāju	Argenti proteinas, Ephedrii laeulinas, Calcii laeulinas, Natrii laeulinas	Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co. KG, Austrija	pretiesnu līdzeklis	R01AX30	99-0718	Pr.
Driptane 5 mg tabletes	Oxybutynini hydrochloridum	Laboratoires Fournier S.A., Francija	antiholīnērgisks līdzeklis	G04BD04	99-0871	Pr.
Metiluracils "Nižfarm" 500 mg supozitoriji	Methyluracilum	AAS "Nižfarm" pārstāvniecība, Latvija	dzišanu veicinošs līdzeklis	D03	99-0993	Bez receptes
Forane 99,9 % w/w inhalācijas tvaiki, šķidrums	Isofluranum	Abbott Laboratories Ltd., Lielbritānija	neinhālācijas narkozes līdzeklis	N01AB06	99-1039	Pr.II stac.
Mydracil 5 mg/ml acu pilieni, šķīdums	Tropicamidum	s.a. Alcon-Couvreur n.v., Beļģija	antiholīnērgisks līdzeklis	S01FA06	99-1059	Pr.

No Zāļu reģistra izslēgtās zāles

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

Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Starptautiskais nosaukums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Farmakoterapeitiskā grupa	ATĶ kods	Reģistrācijas numurs	Izplatīšanas nosacījumi
Dermestril 25 mikrogrami/24 st.; 50 mikrogrami/24 st.; 100 mikrogramu/24 st. transdermāls plāksteris	Estradiolum	Rottapharm S.p.A., Itālija	hormonaizstājterapijas līdzeklis	G03CA03	00-0940 00-0941 00-0942	Pr. Pr. Pr.
Hepatil 150 mg tabletes	L-ornithini-L-aspartas	Pliva Krakow, Pharmaceutical Company S.A., Polija	hepatoterapeitiskais līdzeklis	A05BA	02-0189	
Aminalons Forte 500 mg tabletes	Acidum aminobutyricum	Stirolbiofarm Baltikum SIA, Latvija	nootrops līdzeklis	N06BX	05-0161	
Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 50 mg	Oxaliplatinum	SIA Pliva, Latvija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	07-0309	Pr.
Oxaliplatin Pliva 5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai, 100 mg	Oxaliplatinum	SIA Pliva, Latvija	onkoloģisks līdzeklis	L01XA03	07-0310	Pr.
Rapinyl 50 mikrogramu tabletes lietošanai zem mēles	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	narkotisks analgētisks līdzeklis	N02AB03	09-0095	Pr.I
Vitiron Suscaps mīkstās kapsulas	Retinoli palmitas, Cholecalciferolum, Thiamini mononitras, Riboflavinum, Pyridoxini hydrochloridum, Cyanocobalaminum, Alpha-Tocopheroli acetat, Nicotinamidum, Calcii pantothenas, Acidum ascorbicum, Calcium, Phosphorus, Magnesium, Cuprum, Ferrum, Manganum, Zincum, Molibdenum, Iodum, Inositolum, Cholini bitartras, Methioninum	Mepha Lda., Portugāle	multivitāmiņi ar minerālvielām	A11AA03	94-0200	Bez receptes
Urografin 60 % šķīdums injekcijām un infūzijām	Natrium amidotrizoicum, Megluminum amidotrizoicum	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	diagnostiskais līdzeklis	V08A	96-0116	Pr.
Zinnat 125 mg apvalkotās tabletes	Cefuroximum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DC02	97-0233	Pr.
Kinetāls-400 ilgstošās darbības tabletes pa 400 mg	Pentoxiphyllinum	SIA Unifarma, Latvija	metabolismu un mikrocirkulāciju veicinošs līdzeklis	C04AD03	04-0369	Pr.
Topamakss 15 mg izberamās kapsulas	Topiramatum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	00-0474	Pr.
Tevaciklīns 250 mg kapsulas	Tetracyclini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01AA07	00-0837	Pr.
Dayrun 600 mg apvalkotās tabletes	Oxaprozinum	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Austrija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE12	02-0306	Pr.
Corpril 2,5 mg; 5 mg cietās kapsulas	Ramiprilum	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	AKE inhibitors	C09AA05	02-0450 02-0451	Pr. Pr.
Delaket 15 mg; 30 mg tabletes	Delapril hydrochloridum	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Itālija	AKE inhibitors	C09AA12	04-0031 04-0032	Pr. Pr.

Delapride 30 mg/2,5 mg tabletes	Delapril hydrochloridum, Indapamidum	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Itālija	AKE inhibitors, diurētisks līdzeklis	C09BA12	04-0033	Pr.
Baroc 200 mg; 400 mg apvalkotās tabletes	Ibuprofenum	Bayer Oy, Somija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	05-0408 05-0409	Bez receptes
Fiazole 500 mg vaginālie supozitoriji	Metronidazolum	SIA Unifarma, Latvija	antibakteriāls līdzeklis	G01AF01	06-0170	Pr.
Corpril 1,25 mg; 10 mg cietās kapsulas	Ramiprilum	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	AKE inhibitors	C09AA05	07-0028 07-0029	Pr. Pr.
Sumatriptan Ranbaxy 50 mg; 100 mg apvalkotās tabletes	Sumatriptanum	Ranbaxy (UK) Limited, Lielbritānija	pretmigrēnas līdzeklis	N02CC01	08-0253 08-0254	Pr. Pr.
Fenules cietās kapsulas	Ferrosi sulfas, Thiamini mononitras, Riboflavinum, Acidum ascorbicum, Nicotinamidum, Acidum pantothenicum, Pyridoxini hydrochloridum	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	antianēmisks līdzeklis	B03AE03	95-0045	Bez receptes
Revia 50 mg apvalkotās tabletes	Naltrexoni hydrochloridum	Torrex Chiesi Pharma GmbH, Austrija	pretalkoholisma līdzeklis	N07BB04	98-0736	Pr.
Sirups "Amtersols"	Ammonii chloridum, Natrii benzoas, Kalii bromidum, Extractum Thermopsisidis siccum, Extractum Glycyrrhizae siccum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	atkrēpošanas līdzeklis	R05C	99-0673	Bez receptes
Pertusins sirups	Kalii bromidum, Serpylli Extractum fluidum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	atkrēpošanas līdzeklis	R05C	99-0675	Bez receptes
Ibuprofēns-Teva 200 mg	Ibuprofenum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE01	99-0967	Bez receptes
Eritromicins-Teva 125 mg/ 5 ml Granulēts pulveris suspensijām	Erythromycinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1052	Pr.
Erythromycin-Teva 500 mg zarnās šķīstošās tabletes	Erythromycinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antibiotisks līdzeklis	J01FA01	99-1055	Pr.
Ginkosans Kapsulas	Extractum Panax Ginseng, Ginkgo bilobae extractum	Norameda UAB, Lietuva	cerebrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N06DX02	04-0396	
Normelokss 7,5 mg; 15 mg Tabletes	Meloxicamum	Norameda UAB, Lietuva	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	04-0397 04-0398	Pr. Pr.
Gammagard S/D 5 g; 10 g pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai	Immunoglobulinum humanum normale	Baxter S.A., Beļģija	cilvēka normālais imūnglobulīns	J06BA02	02-0112 02-0113	Pr. Pr.
Clenil 50 mikrogrami/devā; 250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums	Beclometasoni dipropionas	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Itālija	pretastmas līdzeklis	R03BA01	04-0220 04-0221	Pr. Pr.
Clenil Jet 250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, šķīdums	Beclometasoni dipropionas	Chiesi Farmaceutici S.p.A., Itālija	pretastmas līdzeklis	R03BA01	04-0222	Pr.
Ramikor 2,5 mg tabletes	Ramiprilum	Hexal AG, Vācija	AKE inhibitors	C09AA05	04-0387	Pr.
Aceterin 1 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai	Cetirizini dihydrochloridum	Sandoz d.d., Slovēnija	prethistamīna līdzeklis	R06AE07	05-0137	Bez receptes
Gerolamiks 5 mg; 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg disperģejamās tabletes	Lamotriginum	Gerot Pharmazeutika Ges.m.b.H, Austrija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX09	05-0212 05-0213 05-0214 05-0215 05-0216	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
FelodipinHexal 5 mg; 10 mg ilgstošās darbības tabletes	Felodipinum	Hexal AG, Vācija	kalcija kanālu blokators	C08CA02	05-0301 05-0302	Pr. Pr.
Meloxicam Sandoz 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	Sandoz d.d., Slovēnija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	05-0533 05-0534	Pr. Pr.
Alendon 70 mg tabletes	Acidum alendronicum	Sandoz d.d., Slovēnija	antiosteoporotisks līdzeklis	M05BA04	06-0230	Pr.
Topiramate Sandoz 25 mg apvalkotās tabletes	Topiramatum	Sandoz d.d., Slovēnija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	06-0234	Pr.
Ilument 50 mg; 100 mg tabletes	Sumatriptanum	SIA Pliva, Latvija	pretmigrēnas līdzeklis	N02CC01	06-0238 06-0239	Pr. Pr.
Doxazosin Hexal 4 mg ilgstošās darbības tabletes	Doxazosinum	Hexal AG, Vācija	alfa 1-adrenoblokators	C02CA04	07-0081	Pr.
Medorisper 0,5 mg; 1 mg; 3 mg; 6 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	Medochemie Ltd., Kipra	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	07-0205 07-0206 07-0208 07-0210	Pr. Pr. Pr. Pr.
Sodium Chloride Fresenius 0,9 % šķīdums irigācijām	Natrii chloridum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	irigācijas šķīdums	B05CB01	07-0306	Pr.
Tidian 25 mg; 50 mg; 100 mg; 200 mg apvalkotās tabletes	Topiramatum	Zentiva a.s., Čehija	pretepilepsijas līdzeklis	N03AX11	09-0065 09-0066 09-0067 09-0068	Pr. Pr. Pr. Pr.
Gammagard S/D 2,5 g pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai	Immunoglobulinum humanum normale	Baxter S.A., Beļģija	cilvēka normālais imūnglobulīns	J06BA02	96-0443	Pr.
Islandes ķērpja lapoņi Ārstnieciskā tēja	Thallii Lichenis islandicus	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	pretiekaisuma līdzeklis	V03AX	00-0067	Bez receptes
Lokoids Crelo 0,1 % uz ādas lietojama emulsija	Hydrocortisoni butyras	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	kortikosteroīds	D07AB02	00-0128	Pr.
Vilkābeļu augļi Ārstnieciskā tēja	Crataegi Fructus	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	sirds līdzeklis	C01EB04	00-0178	Bez receptes
Vigriezes ziedi Ārstnieciskā tēja	Filipendulae flos	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	augu preparāts	V03AX	00-0179	Bez receptes
Fenheļa augļi Ārstnieciskā tēja	Foeniculi fructus	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	karminatīvs līdzeklis	V03AX	00-0181	Bez receptes
Miltēnes lapas Ārstnieciskā tēja	Uvae ursi folium	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antiseptisks līdzeklis	V03AX	00-0294	Bez receptes
Pelašķa laksti Ārstnieciskā tēja	Millefolii Herba	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	gremošanu veicinošs un asiņošanu apturošs līdz.	V03AX	00-0298	Bez receptes
Lokoids Lipid 0,1 % krēms	Hydrocortisoni butyras	Astellas Pharma Europe B.V., Nīderlande	kortikosteroīds	D07AB02	00-0378	Pr.

Tiopentāls Sandoz 1 g pulveris injekcijām	Thiopentalum natricum	Sandoz GmbH, Austrija	neinhāļācijas narkozes līdzeklis	N01AF03	00-0381	Pr.II stac.
Dzeltenās kakpēdiņas ziedi Ārstnieciskā tēja	Helichrysi arenarii flos	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	žultsdzinējs līdzeklis	A05AX	00-0410	Bez receptes
Enaheksāls 5 mg; 10 mg tabletes	Enalapril maleas	Hexal AG, Vācija	AKE inhibitors	C09AA02	00-0450 00-0451	Pr. Pr.
Tiruma kosas laksti Ārstnieciskā tēja	Equiseti arvensis Herba	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	diurētisks līdzeklis	V03AX	00-0622	Bez receptes
Aethoxysklerol 0,5 %; 1 %; 3 % Šķīdums injekcijām	Polidocanolum	Chemische Fabrik Kreussler & Co.KG, Vācija	antivariokozs, sklerozējošs līdzeklis	C05BB02	00-0799 00-0800 00-0801	Pr. Pr. Pr.
Edicin 500 mg pulveris infūziju šķīduma pagatavošanai	Vancomycini hydrochloridum	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	antibakteriāls līdzeklis	J01XA01	00-0995	Pr.
Prontoket 5% aerosols	Ketoprofenum	CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Austrija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA10	02-0265	Bez receptes
Risset 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	SIA Pliva, Latvija	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	02-0368 02-0369 02-0370 02-0371	Pr. Pr. Pr. Pr.
Parkopan 2 mg tabletes	Trihexyphenidyl hydrochloridum	Sandoz d.d., Slovēnija	pretparkinsonisma līdzeklis	N04AA01	03-0123	Pr.III
Lekoklar 250 mg; 500 mg apvalkotās tabletes	Clarithromycinum	Sandoz d.d., Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01FA09	03-0149 03-0150	Pr. Pr.
Ciral 40 mg apvalkotās tabletes	Citalopramum	Sandoz d.d., Slovēnija	antidepresants	N06AB04	03-0311	Pr.
Simvacor 40 mg apvalkotās tabletes	Simvastatinum	Hexal AG, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA01	03-0379	Pr.
Isomonit 20 mg; 40 mg tabletes	Isosorbidi mononitras	Hexal AG, Vācija	antiangināls līdzeklis	C01DA14	03-0477 03-0478	Pr. Pr.
Nicerium 5 mg apvalkotās tabletes	Nicergolinum	Sandoz d.d., Slovēnija	asinsvadu paplašinošs līdzeklis	C04AE02	03-0480	Pr.
Sanorin 1 mg/ml deguna aerosols, šķīdums	Naphazolinum	TEVA Czech Industries s.r.o., Čehija	pretiesnu līdzeklis	R01AA08	04-0005	Bez receptes
Lekoklar XL 500 mg ilgstošās darbības apvalkotās tabletes	Clarithromycinum	Sandoz d.d., Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01FA09	04-0109	Pr.
MoxonidinHEXAL 0,3 mg apvalkotās tabletes	Moxonidinum	Hexal AG, Vācija	antiadrenerģisks līdzeklis	C02AC05	04-0122	Pr.
Setronon 2 mg/ml šķīdums injekcijām, 4 ml 8 mg/4 ml	Ondansetronum	SIA Pliva, Latvija	pretvemšanas līdzeklis	A04AA01	04-0157	Pr.
Methylprednisolone - Teva 40 mg; 125 mg; 500 mg; 1 g pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Methylprednisolonum	Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Ungārija	kortikosteroīds	H02AB04	04-0170 04-0171 04-0172 04-0173	Pr. Pr. Pr. Pr.
Co-Ramiror 2,5 mg + 12,5 mg tabletes	Ramiprilum, Hydrochlorothiazidum	Hexal AG, Vācija	AKE inhibitors	C09BA05	04-0183	Pr.
Kvinaprilis-Teva 10 mg; 20 mg apvalkotās tabletes	Quinaprilum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	AKE inhibitors	C09AA06	05-0204 05-0205	Pr. Pr.
Glimepiride Winthrop 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg; 6 mg tabletes	Glimepiridum	Winthrop Medicaments, Francija	pretdiabēta līdzeklis	A10BB12	05-0468 05-0469 05-0470 05-0471 05-0472	Pr. Pr. Pr. Pr. Pr.
Human Albumin-Teva 20 % šķīdums infūzijām	Albuminum humanum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	plazmas aizvietoja	B05AA01	05-0586	Pr.
Meloxicam-Teva 7,5 mg; 15 mg tabletes	Meloxicamum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AC06	06-0005 06-0006	Pr. Pr.
Human Albumin-Teva 5 % šķīdums infūzijām	Albuminum humanum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	plazmas aizvietoja	B05AA01	06-0062	Pr.
Humaglobin-Teva 0,5 g; 1 g; 2,5 g; 5 g pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai	Immunoglobulinum humanum normale	Teva Pharma B.V., Nīderlande	cilvēka normālais imūnglobulīns	J06BA01	06-0063 06-0064 06-0065 06-0066	Pr. Pr. Pr. Pr.
Risperidone-Teva 2 mg; 3 mg; 4 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	07-0360 07-0361 07-0362	Pr. Pr. Pr.
Loquen 200 mg apvalkotās tabletes	Quetiapinum	SIA Pliva, Latvija	antipsihotisks līdzeklis	N05AH04	08-0002	Pr.
Granisetron Teva 3 mg/3 ml koncentrāts injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai	Granisetronum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretvemšanas līdzeklis	A04AA02	08-0125	Pr.
Rigenin 1 mg; 2 mg; 3 mg; 4 mg apvalkotās tabletes	Risperidonum	Labochem Ltd., Grieķija	antipsihotisks līdzeklis	N05AX08	08-0330 08-0331 08-0332 08-0333	Pr. Pr. Pr. Pr.
Vincristine Teva 1 mg/ml šķīdums injekcijām, 2 mg/2 ml; 5 mg/5 ml	Vincristini sulfas	Pharmachemie B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01CA02	08-0383 08-0384	Pr. Pr.
Levocetirizine Teva 5 mg apvalkotās tabletes	Levocetirizini hydrochloridum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	prethistamīna līdzeklis	R06AE09	09-0008	Pr.
Normodipine 10 mg; 5 mg tabletes	Amlodipinum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	kalcija kanālu blokators	C08CA01	09-0014 09-0015	Pr. Pr.
Ropinirole Teva 0,25 mg; 1 mg; 2 mg; 5 mg apvalkotās tabletes	Ropinirolum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	dopamīnerģisks līdzeklis	N04BC04	09-0141 09-0142 09-0143 09-0144	Pr. Pr. Pr. Pr.
Irinotecan Teva 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai, 500 mg/25 ml	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	onkoloģisks līdzeklis	L01XX19	09-0170	Pr.
Drospir 0,02 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	10-0029	Pr.
JJaDrospir 0,02 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	10-0030	Pr.
Drospir 0,03 mg/3 mg 28 apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	10-0031	Pr.

Drospir 0,03 mg/3 mg apvalkotās tabletes	Ethinylestradiolum, Drospirenonum	Laboratorios Leon Farma SA, Spānija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA12	10-0032	Pr.
Isoptin 2,5 mg/ml šķidums injekcijām	Verapamili hydrochloridum	Abbott GmbH & Co. KG, Vertriebslinie Knoll, Vācija	kalcija kanālu blokators	C08DA01	94-0122	Pr.
Formidrons Šķidrums ārigai lietošanai, 100 mg/g (35%)	Formaldehydum	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antiperspirants	D11A	95-0129	Bez receptes
Amoksiklav 500/100 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Amoxicillinum, Acidum clavulanicum	Sandoz d.d., Slovēnija	antibiotisks līdzeklis	J01CR02	98-0708	Pr.
Cisplatin-Teva 0,5 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai	Cisplatinum	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretaudzēju līdzeklis	L01XA01	00-0012	Pr.
Hemohess 6 %; 10 % šķidums infūzijām	Hydroxyethylamylum, Natrii chloridum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	plazmas aizvietoja	B05AA07	00-0097 00-0098	Pr. Pr.
Kapadols Šķidrums iekšķīgai lietošanai	Sanquinavirum, Iris, Gelsemium, Cimicifuga, Cyclamen	Deutsche Homöopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	homeopātisks līdzeklis	V03AX	00-0222	Bez receptes
Olfen Roll-on 1 % gels	Diclofenacum natricum	Mepha Ltd., Portugāle	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M02AA15	00-0117	Bez receptes
Asinszāles laksti Ārstnieciskā tēja	Hyperici herba	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	augu preparāts	V03AX	00-0170	Bez receptes
Ozolu miza Ārstnieciskā tēja	Quercus cortex	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	savelkošs līdzeklis	V03AX	00-0296	Bez receptes
Krūklā miza Ārstnieciskā tēja	Frangulae cortex	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	caurejas līdzeklis	A06AX	00-0409	Bez receptes
Salvijas lapas Ārstnieciskā tēja	Salviae folium	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	savelkošs līdzeklis	V03AX	00-0519	Bez receptes
Refortan plus Šķidrums infūzijām, 10 % Terra-Sport tinktūra	Hydroxyethylamylum Arnicae flos	Berlin-Chemie AG, Vācija A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	plazmas aizvietoja augu preparāts	B05AA07 M02AX10	00-0807 01-0182	Pr. Bez receptes
Aleve 220 mg apvalkotās tabletes	Naproxenum natricum	Bayer Oy, Somija	nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis	M01AE02	02-0314	Pr.
Strattera 5 mg cietās kapsulas	Atomoxetine	Eli Lilly Holdings Limited, Lielbritānija	centrālās darbības simpatomimētisks līdzeklis	N06BA09	05-0546	Pr.
Bicalutamide Sandoz 50 mg apvalkotās tabletes	Bicalutamidum	Sandoz d.d., Slovēnija	antiandrogēns līdzeklis	L02BB03	07-0116	Pr.
Nicorette Microtab Lemon 2 mg; 4 mg tabletes lietošanai zem mēles	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	07-0120 07-0121	Bez receptes
Aminazins 25 mg/ml šķidums injekcijām	Chlorpromazini hydrochloridum	A/S "Kalceks", Latvija	antipsihotisks līdzeklis	N05AA01	95-0357	Pr.
Betacorton S 1 mg/20 mg/ml uz ādas lietojams šķidrums	Halcinonidum, Acidum salicylicum	Spirig Baltikum Lithuanian -Swiss Ltd., Lietuva	kortikosteroīds	D07XD	97-0225	Pr.
Betacorton 1 mg/50 mg/g krēms	Halcinonidum, Ureum	Spirig Baltikum Lithuanian -Swiss Ltd., Lietuva	glikokortikosteroīds	D07AD02	97-0303	Pr.
Betacortons 1 mg/ml uz ādas lietojams šķidrums	Halcinonidum	Spirig Baltikum Lithuanian -Swiss Ltd., Lietuva	kortikosteroīds	D07AD02	97-0380	Pr.
Rytmonorm 3,5 mg/ml šķidums injekcijām 70 mg/20 ml	Propafenoni hydrochloridum	Abbott GmbH & Co. KG, Vertriebslinie Knoll, Vācija	antiaritmisks līdzeklis	C01BC03	98-0402	Pr.
Hypothiazid 100 mg tabletes	Hydrochlorothiazidum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	diurētisks līdzeklis	C03AA03	99-0078	Pr.
Tiberāls 500 mg apvalkotās tabletes	Ornidazolum	Roche Latvija SIA, Latvija	pretmikrobu līdzeklis	J01XD03 P01AB03	00-0025	Pr.
Bio-Quinone Q10-10 mg kapsulas	Ubidecarenonum	Pharma Nord ApS, Dānija	sirds līdzeklis	C01EB09	00-0137	Bez receptes
Džungļi Košājāmās tabletes	Vitamins and minerals	Sagmel, Inc., ASV	multivitamīni	A11AB	02-0177	Bez receptes
Amopēns 250 mg; 500 mg Kapsulas	Amoxicillinum	Balkanpharma-Razgrad AD, Bulgārija	antibiotisks līdzeklis	J01CA04	02-0237 02-0238	Pr. Pr.
Trizs Tabletes, 10 mg; N 6	Cetirizini hydrochloridum	Indoco Remedies Ltd, Indija	prethistamīna līdzeklis	R06AE07	02-0258	Bez receptes
Niolols gels 1 mg/ml (0,1 %)	Timololi maleas	Ciba Vision Ophthalmics, Francija	pretglaukomas līdzeklis	S01ED01	02-0277	Pr.
Validols Tabletes, 60 mg	Mentholum, Menthylis isovaleras	Natur Produkt France, Francija	sirds, nomierinošs līdzeklis	C01EX	04-0030	Bez receptes
Medicīniskais skābeklis AGA Gāze, 100 %	Oxygenium	AGA AB, Zviedrija	oksigenācijas līdzeklis	V03AN01	05-0032	Pr.
Medicīniskais slāpekļa oksiduls Inhalāciju gāze, 100 %	Dinitrogenii oxidum	AGA AB, Zviedrija	neinhalācijas narkozes līdzeklis	N01AX13	05-0033	Pr.II stac.
Vitamins B12 100 mkg/ml; 250 mkg/ml; 1000 mkg/ml šķidrums injekcijām	Cyanocobalaminum	SIA "Briz", Latvija	vitamīnu preparāts	B03BA01	05-0034 05-0035 05-0037	Pr. Pr. Pr.
Zimozāns Aktivā viela gatavās zāļu formas ražošanai	Zymosanum	SIA "EKMI", Latvija	imūnmodulators	L03A	95-0205	Bez receptes
Zimozāna suspensija 0,1 % Suspensija injekcijām	Zymosanum	SIA "EKMI", Latvija	imūnmodulators	L03A	95-0206	Pr.
Sleep Tabs Tabletes, 25 mg	Diphenhydramini hydrochloridum	Major Pharmaceuticals, Inc., ASV	miega un sedatīvie līdzekļi	R06AA02	95-0269	Bez receptes
Evija-Bite Ziede	Resinae Piceae abientis, Mel, Cera flava, Adeps suillus, Butyrum	SIA "Deiro", Latvija	tautas dziedniecības līdzeklis	D11AX	96-0623	Bez receptes
Supozitoriji "Apilaks" 0,01 g; 0,005 g	Apilacum	SIA "Deiro", Latvija	biostimulators	V03AX	97-0024 97-0025	Bez receptes Bez receptes
Supozitoriji rektālie un vaginālie ar propolisa biezo ekstraktu 0,01 g	Extractum Propolisi spissum	SIA "Deiro", Latvija	tautas dziedniecības līdzeklis	V03AX	97-0026	Bez receptes
Propoliss Bieža masa	Propolis	SIA "Deiro", Latvija	antibakteriāls līdzeklis	D08AX	97-0071	Bez receptes
Propolisa eļļas šķidrums 20 %	Propolis	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	tautas dziedniecības līdzeklis	D08AX	97-0126	Bez receptes
Propolisa spirta šķidrums 30 %	Propolis	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	tautas dziedniecības līdzeklis	D08AX	97-0317	Bez receptes
Korejas žeņšeņa tēja Granulas	Extractum Panax Ginseng	Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja	tautas dziedniecības līdzeklis	V03A	97-0413	Bez receptes
Gentamicina sulfāta šķidrums 0,3 % Acu pilieni	Gentamicini sulfas	Endokrininai Preparatai, Lietuva	antibiotisks līdzeklis	S01AA11	97-0416	Pr.
Korejas žeņšeņa pulveris	Pulvis Panax Ginseng	Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja	tautas dziedniecības līdzeklis	V03A	97-0481	Bez receptes
Korejas žeņšeņa pulveris kapsulās 250 mg; 500 mg	Pulvis Panax Ginseng	Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja	alternatīvās medicīnas līdzeklis	V03AX	97-0648 97-0649	Bez receptes Bez receptes

Salbei Tabletēs	Extractum Salviae officinalis siccum, Oleum Salviae officinalis	Natur Produkt France, Francija	antiseptisks līdzeklis	R02AA20	98-0209	Bez receptes
Korejas žeņšeņa, staltbriežu ragu un lakas plakanpiēpes zelta kapsulas	Extractum Panax Ginseng, Pulvis Extractum Panax Ginseng, Extractum cervi parvum cornu, Extractum coriolus versicolor, Extractum Ganoderma lucidum, Riboflavinum, D-alfa-tocopherolum	Pagin Biotech Co, Ltd., Koreja	alternatīvās medicīnas līdzeklis	V03AX	98-0264	Bez receptes
Glucosa Actavis 10 % šķīdums infūzijām	Glucosum	Actavis Nordic A/S, Dānija	šķīdums infūzijām	B05CX01	98-0502	Pr.
Višņevska balzāmiskais liniments	Pix liquida Betulae, Xeroformium	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antiseptisks līdzeklis	D08AX	98-0877	Bez receptes
Semprekss 8 mg kapsulas	Acrivastinum	McNeil Products Limited, Lielbritānija	prethistamīna līdzeklis	R06AX18	99-0725	Bez receptes
Vinblastīns-Teva 10 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Vinblastini sulfas	Teva Pharma B.V., Nīderlande	pretaudzēju līdzeklis	L01CA01	99-0776	Pr.
Eikalipta lapas Ārstnieciskā tēja	Eucalypti folium	A/S Rīgas farmaceitiskā fabrika, Latvija	antiseptisks līdzeklis	R02AA	99-0885	Bez receptes
Captogamma 25 mg; 50 mg tabletes	Captoprilum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	AKE inhibitors	C09AA01	00-0233 00-0234	Pr. Pr.
Moller's zivju eļļa šķīdums iekšķīgai lietošanai	Iecoris Aselli oleum, DL-alfa-Tocopherolum	Axellus AS, Norvēģija	vitamīnu preparāts	A11BA	00-0499	Bez receptes
Motilium lingual 10 mg tabletes	Domperidonum	UAB "Johnson & Johnson", Lietuva	prokinētisks līdzeklis	A03FA03	00-0819	Pr.
Nicorette Mint Gum 4 mg ārstnieciskā košļājamā gumija	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	00-1124	Bez receptes
Nicorette patch 10 mg/16 h; 15 mg/16 h transdermālais plāksteris	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	00-1194 00-1195	Bez receptes
Metoprogamma 50 mg; 100 mg; 200 mg tabletes	Metoprololi tartras	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	antiadrenerģisks līdzeklis	C07AB02	01-0059 01-0060 01-0061	Pr. Pr. Pr.
Doxagamma 1 mg; 2 mg; 8 mg tabletes	Doxazosini mesylas	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	alfa 1-adrenoblokators	C02CA04	01-0115 01-0116 01-0118	Pr. Pr. Pr.
ASS gamma 75 mg tabletes	Acidum acetylsalicylicum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	antitrombotisks līdzeklis	B01AC06	01-0237	Bez receptes
Eprex 1000 SV/0,5 ml šķīdums injekcijām pilnšļircēs	Epoetinum alfa	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	antianēmisks līdzeklis	B03XA01	02-0252	Pr.
Spirogamma 50 mg tabletes	Spironolactonum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	diurētisks līdzeklis	C03DA01	03-0307	Pr.
Lisigamma 5 mg; 10 mg tabletes	Lisinoprilum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	AKE inhibitors	C09AA03	04-0017 04-0018	Pr. Pr.
Oliclinomel N 4-550E emulsija infūzijām	Glycinum, L-isoleucinum, Natrii acetatas, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum, Calcii chloridum, L-Alaninum, Oleum Sojae raffinatum, Olivae oleum raffinatum, L-Argininum, L-Histidinum, L-Leucinum, L-Lysinum, L-Methioninum, L-Phenylalaninum, L-Prolinum, L-Serinum, L-Threoninum, L-Tryptophanum, L-Tyrosinum, L-Valinum	Clintec Parenteral, Francija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	04-0068	Pr.
Oliclinomel N 6-900E emulsija infūzijām	L-isoleucinum, Glycinum, Natrii acetatas, Natrii glycerophosphas, Kalii chloridum, Magnesii chloridum, Glucosum, Calcii chloridum, Olivae oleum raffinatum, L-Alaninum, Oleum Sojae raffinatum, L-Argininum, L-Histidinum, L-Leucinum, L-Lysinum, L-Methioninum, L-Phenylalaninum, L-Prolinum, L-Serinum, L-Threoninum, L-Tryptophanum, L-Tyrosinum, L-Valinum	Clintec Parenteral, Francija	parenterālās barošanas līdzeklis	B05BA10	04-0069	Pr.
Seroxat 10 mg apvalkotās tabletes	Paroxetinum	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	antidepresants	N06AB05	04-0114	Pr.
Simvagamma 10 mg; 20 mg; 40 mg apvalkotās tabletes	Simvastatinum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	hipolipidēmizējošs līdzeklis	C10AA01	04-0190 04-0191 04-0192	Pr. Pr. Pr.
Carvedigamma 6,25 mg apvalkotās tabletes	Carvedilolum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	antiadrenerģisks līdzeklis	C07AG02	05-0192	Pr.
Agnukastons forte 20 mg apvalkotās tabletes	Extractum Agni casti siccum	Bionorica AG, Vācija	homeopātisks līdzeklis	G02CX	05-0307	Bez receptes
Venlagamma 37,5 mg; 75 mg; 150 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas	Venlafaxinum	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	antidepresants	N06AX16	08-0221 08-0222 08-0223	Pr. Pr. Pr.
Gethi 75 mikrogrami/20 mikrogrami; 75 mikrogrami/30 mikrogrami apvalkotās tabletes	Gestodenum, Ethinylestradiolum	Stragen Nordic A/S, Dānija	pretapaugļošanās līdzeklis	G03AA10	08-0298 08-0299	Pr. Pr.
Nicorette patch 5 mg/16 h transdermālais plāksteris	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	95-0258	Bez receptes
Nicorette Mint Gum 2 mg ārstnieciskā košļājamā gumija	Nicotinum	McNeil AB, Zviedrija	pretsmēķēšanas līdzeklis	N07BA01	95-0259	Bez receptes
Ben-Gay Extra Strength Sports Balm krēms	Methylis salicylas, Mentholum	McNeil Products Limited, Lielbritānija	analģētisks līdzeklis	M02AX10	97-0039	Bez receptes
Obzidāns 40 mg tabletes	Propranololi hydrochloridum	Actavis Deutschland GmbH & Co.KG, Vācija	antiadrenerģisks līdzeklis	C07AA05	00-0100	Pr.
Amikins 500 mg/ 2 ml; 1000 mg/ 4 ml šķīdums injekcijām	Amikacini sulfas	Bristol-Myers Squibb Gyogyszerkeskedelmi Kft., Ungārija	antibiotisks līdzeklis	J01GB06	00-0146 00-0147	Pr. Pr.
Acivir 25 mg/ ml I.V. infūzijām	Aciclovirum	SIA Unifarma, Latvija	pretvīrusu līdzeklis	J05AB01	05-0062	Pr.

Cefotaksīms-BCPP 500 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Cefotaximum	SIA "Briz", Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DD01	05-0079	Pr.
Ceftriaksons-BCPP 500 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Ceftriaxonom	SIA "Briz", Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DD04	05-0081	Pr.
Cefazolīns-BCPP 500 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Cefazolinum	SIA "Briz", Latvija	antibiotisks līdzeklis	J01DB04	05-0083	Pr.
Pakseladīns 40 mg ilgstošās darbības kapsulas	Oxeladini citras	Beaufour Ipsen Pharma, Francija	pretklepus līdzeklis	R05DB09	93-0569	Bez receptes
Proskars 5 mg apvalkotās tabletes	Finasteridum	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	prostatoterapeitisks līdzeklis	G04CB01	95-0055	Pr.
Apovīts C-vitamins 200 mg Košļājamās tabletes	Natrii ascorbas, Acidum ascorbicum	Nycomed Pharma AS, Norvēģija	vitamīnu preparāts	A11GA01	99-0842	Bez receptes
Refortāns Šķidums infūzijām	Amyla hydroxyethyl	Berlin-Chemie AG/ Menarini Group, Vācija	plazmas aizvietoja	B05AA07	00-0459	Pr.
Mundisal gels 87,1 mg/g	Cholini salicylas	Mundipharma GmbH, Austrija	stomatoloģisks līdzeklis	A01AD11	00-1235	Bez receptes
Acetilcisteīns Nycomed 200 mg Granulas iekšķīgi lietojama šķiduma pagatavošanai	Acetylcysteinum	Nycomed Austria GmbH, Austrija	mukolītisks līdzeklis	R05CB01	00-0135	Bez receptes
Dormiplants apvalkotās tabletes	Extractum Valerianae siccum, Extractum Melissa siccum	Dr. Willmar Schwabe Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	nomierinošs līdzeklis	N05CM	00-0223	Bez receptes
Memoplants 40 mg apvalkotās tabletes	Ginkgo bilobae folii extractum siccum	Dr. Willmar Schwabe Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	cerebrālo un perifēro asinsriti uzlabojošs līdzeklis	N06DX02	00-0224	Bez receptes
Profamīds 250 mg tabletes	Flutamidum	Orion Corporation, Somija	antiandrogēns līdzeklis	L02BB01	00-0366	Pr.
Lomilāns 5mg/5 ml suspensija iekšķīgai lietošanai	Loratadinum	Sandoz d.d., Slovēnija	prethistamīna līdzeklis	R06AX13	00-0560	Bez receptes
TheraFlu Extra CC Pulveris iekšķīgi lietojama šķiduma pagatavošanai	Dextromethorphan hydrobromidum, Phenylephrine hydrochloridum, Pheniramin maleas	Novartis Finland Oy, Somija	pretklepus līdzeklis	R05DA20	05-0148	Bez receptes
Bronhiāls fiks Ārstniecības augu maisījums tējas maisiņos, 3 g	Althaeae radix, Plantaginis lanceolatae folium, Tiliae inflorescentia	Herbapol Lublin S.A., Polija	atkrēpošanas līdzeklis	R05CA	99-0498	Bez receptes

Drošuma izmaiņas zāļu aprakstos un lietošanas instrukcijās

Zāļu nosaukums, forma un dozējums	Reģistrācijas apliecības īpašnieks, valsts	Reģistrācijas numurs	Izmaiņas
Imigran FDT 50 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0358	II tipa izmaiņas: iesniegums par zāļu izsniegšanas kārtības maiņu no "recepšu zāles" uz "bezrecepšu zāles". Pēc lietošanas izskatīšanas secināms, ka nevar rekomendēt mainīt izsniegšanas kārtību.
Mesar 10 mg apvalkotās tabletes, Mesar 20 mg apvalkotās tabletes, Mesar 40mg apvalkotās tabletes	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	04-0062 04-0063 04-0064	II tipa izmaiņas: Drošuma informācijas harmonizēšana angiotensīna II receptoru antagonistu (AIIA) saturošu zāļu dokumentācijā: lietošana grūtniecības un zīdīšanas laikā; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
Adriblastina RD 10 mg, 50 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	99-0126 99-0127	II tipa izmaiņas: zāļu apraksta 4.5 apakšpunkts papildināts atbilstoši Core Data Sheet veiktajām izmaiņām
Adriblastina PFS 10 mg/5 ml šķidums injekcijām Adriblastina PFS 50 mg/25 ml šķidums injekcijām	Pfizer Italia s.r.l., Itālija	04-0119 04-0120	II tipa izmaiņas: zāļu apraksta 4.5 apakšpunkts papildināts atbilstoši Core Data Sheet veiktajām izmaiņām
Magurol 2 mg, 4 mg tabletes	Medochemie Ltd., Kipra	03-0052 03-0053	II tipa izmaiņas: zāļu aprakstā papildināti 4.4 un 4.5 apakšpunkti - informācija par lietošanu kopā ar 5-fosfodiesterāzes inhibitoriem; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
SMOFlipid 20 % emulsija infūzijām	Fresenius Kabi AB, Zviedrija	05-0116	II tipa izmaiņas: zāļu apraksts papildināts ar informāciju par zāļu devām un lietošanu pediatriskajiem pacientiem; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
Emla 5 % krēms	AstraZeneca AB, Zviedrija	00-0823	II tipa izmaiņas: zāļu aprakstā papildināta informācija apakšpunktos 4.2, 4.5, 5.3. saskaņā ar Core Data Sheet; atbilstoši papildināta lietošanas instrukcija
Retrovir 300 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	08-0355	II tipa izmaiņas: Harmonizēti zāļu apraksta apakšpunkti 4.2 un 5.2; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
Gynofort 20 mg/g vaginālais krēms	Gedeon Richter Plc., Ungārija	03-0350	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts saskaņā ar iesniegtajiem PSUR datiem
Fosrenol 250 mg, 500 mg, 750 mg, 1000 mg košļājamās tabletes	Shire Pharmaceutical Contracts Limited, Lielbritānija	07-0024 07-0025 07-0026 07-0027	II tipa izmaiņas: Pievienota indikācija par lietošanu pacientiem ar hronisku nieru slimību, kam vēl netiek veikta dialīze un ir citi nosacījumi lietošanai
Grazax 75 000 SQ-T liofilizāts iekšķīgai lietošanai	ALK-Abello A/S, Dānija	06-0273	II tipa izmaiņas: atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija pēc 4 gadu klīnisko pētījumu nobeiguma
Trisequens apvalkotās tabletes	Novo Nordisk A/S, Dānija	98-0705	II tipa izmaiņas: lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši salāsāmības testa rezultātiem, zāļu aprakstā saskaņā ar aktualizēto CCDS iekļauta informācija par palielinātu olnīcas vēža risku estrogēnu saturošas HAT un estrogēnu plus progesteronu saturošas HAT laikā
Seroquel XR 300 mg, 400 mg ilgstošās darbības apvalkotās tabletes Seroquel 100 mg, 200 mg apvalkotās tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0014 08-0015 01-0120 01-0121	II tipa izmaiņas: Pievienota indikācija - recidīvu profilakse pacientiem ar bipolāriem traucējumiem, kuru mānijas vai depresijas epizodes pakļaujas kvetiapīna terapijai, veiktas arī nelielas izmaiņas citās zāļu apraksta sadaļās, lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
NuvaRing mikrogrami/24 stundās vaginālā sistēma	N.V. Organon, Nīderlande	07-0290	II tipa izmaiņas: Pievienots brīdinājums par iespējamo rinža pieelpšanu maksts audiem; aktualizēta informācija par dzemdes kakla vēzi
Hedelix 8 mg/ml sirups	Krewel Meuselbach GmbH, Vācija	95-0338	II tipa izmaiņas: Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atbilstoši ES valstīs pieņemtajām standartformām; IB 42a1. Gatavā produkta uzglabāšanas laika maiņa iepakots pārdošanai
Niontix 100 % medicīniskā gāze, sašķidrīnāta	AGA AB, Zviedrija	07-0339	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija koriģēti saskaņā ar Core Data Sheet

Serevent 25 mikrogrami aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Serevent Diskus 50 mikrogrami pulveris inhalācijām Forane 99,9 % w/w inhalācijas tvaiki, šķidrums	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0388 99-1049	II tipa izmaiņas: Harmonizēta zāļu drošuma informācija pēc PSUR sinhronizācijas
Estrofem 1 mg apvalkotās tabletes Estrofem 2 mg apvalkotās tabletes	Abbott Laboratories Ltd., Lielbritānija	99-1039	II tipa izmaiņas: zāļu aprakstā 4.8 iekļauta informācija par hipersensitivitātes reakcijām, 4.4 precizēta drošuma informācija, iekļauta informācija par aknu bojājumu risku; atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā
Nexium 20 mg, 40 mg zarnās šķīstošās tabletes	Novo Nordisk A/S, Dānija	00-0579 00-0580	II tipa izmaiņas: saskaņā ar aktualizēto CCDS zāļu aprakstā un atbilstoši lietošanas instrukcijā pievienota informācija par palielinātu olīcu vēža risku estrogēnu saturošas HAT gadījumā, pievienota pēcreģistrācijas pieredzē konstatētā blakusparādība - ģeneralizētas paaugstinātas jutības reakcijas
Myfortic 180 mg, 360 mg zarnās šķīstošās tabletes	AstraZeneca AB, Zviedrija	02-0076 02-0077	II tipa izmaiņas: Atjaunota informācija par vienlaikus lietošanu ar antiretrovirālām zālēm cilostazolu; apakšpunktā 4.5, pievienota kontrindikācija par vienlaikus lietošanu ar nelfinavīru; apakšpunktā 5.1 pievienota informācija par gastrointestinālo infekciju risku hospitalizētiem pacientiem
Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5 mg/5 mg tabletes Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 5mg/10 mg tabletes Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/5 mg tabletes Perindopril arginine/ Amlodipine Servier 10 mg/10 mg tabletes	Novartis Finland Oy, Somija	05-0269 05-0270	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā dota norāde par izolētu sarkano šūnu aplāzijas risku apakšpunktā 4.4 un papildināts arī apakšpunkts 4.8.; lietošanas instrukcijā izmaiņu nav
Presteram 5 mg/10 mg tabletes Presteram 5 mg/5 mg tabletes Presteram 10 mg/5 mg tabletes Presteram 10 mg/10 mg tablets	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0115 08-0116 08-0117 08-0118	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā harmonizēta drošuma informācija attiecībā uz angiotenzīna konvertējošo enzīma inhibitorus saturošu zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā
Konakion MM bērniem 2 mg/0,2 ml šķidrums iekšķīgai vai parenterālai lietošanai Ringer Lactate Baxter šķidrums infūzijām	Les Laboratoires Servier, Francija	08-0112 08-0111 08-0113 08-0114	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā harmonizēta drošuma informācija attiecībā uz angiotenzīna konvertējošo enzīma inhibitorus saturošu zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā
Arimidex 1 mg apvalkotās tabletes	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0936	II tipa izmaiņas: zāļu apraksts un lietošanas instrukcija laboti atbilstoši International Standard prescribing information (ISPI)
Essentiale forte N 300 mg cietās kapsulas	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	05-0398	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu apraksta 6.6.apakšpunktā; zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atjaunoti saskaņā ar QRD prasībām
Glimestada 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	00-0466	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts papildināts ar informāciju atbilstoši ES pediātriskās harmonizācijas procedūrā EMEA/H/A-29-PAD/1190 saskaņotajam tekstam
Tomudex 2 mg pulveris infūzijām	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-1036	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija papildināti ar jaunu blakusparādību - niezi, saskaņā ar Global Labeling Update (08 Jan 2009)
Ampril HD 5 mg/25 mg tabletes Ampril HL 2,5 mg/12,5 mg tabletes Anafranil 10 mg, 25 mg apvalkotās tabletes Anafranil SR 75 mg ilgstošās darbības tabletes	Stada Arzneimittel AG, Vācija	05-0619 05-0620 05-0621 05-0622	II tipa izmaiņas: Aktualizēta informācija zāļu aprakstā pēc MRP procedūras (piereģistrēts papildus stiprums); pievienota plašāka informācija par lietošanu bērniem apakšpunktā 4.2, 5.1 un 5.2, aktualizēts apakšpunkts 4.8 Nevēlamās blakusparādības
Cardura 4 mg tabletes	Hospira UK Limited, Lielbritānija	00-1004	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts atjaunots, pamatojoties uz izvērtētajiem datiem PSUR harmonizācijas projektā; izvērtēts PSUR par laika posmu 12.08.2005.-11.08.2008., atsaucies valsts- Čehija; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu; lietošanas instrukcija noformēta atbilstoši QRD prasībām
Dilatrend 25 mg, 6,25 mg tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0553 05-0552	II tipa izmaiņas: Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saistībā ar CMD(h) sanāksmes ziņojumu (papildinājumi veikti visās sadaļās)
Fosinopril Actavis 5 mg, 10 mg, 20 mg tablets	Novartis Finland Oy, Somija	99-0781 97-0406 99-0782	II tipa izmaiņas: Papildināts zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā un 4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi
Norvasc 5 mg, 10 mg tablets	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0173	II tipa izmaiņas: lietošanas instrukcijā zāļu drošības informācija harmonizēšana neselektīvos alfa adrenoblokatorus saturošos zāļu dokumentācijā: papildus hipotensīvais efekts, ko rada neselekt. alfa adrenoblokatoru un 5.tipa fosfodiesterāzes inhibitoru vienlaikus lietošana
Piroxicam Sopharma 10 mg, 20 mg cietās kapsulas	Roche Latvija SIA, Latvija	97-0394 97-0393	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija laboti atbilstoši Core Date Sheet v4
Lunaldin 100, 200, 300, 400, 600, 800 mikrogramu tabletes lietošanai zem mēles	Actavis Nordic A/S, Dānija	05-0615 05-0616 05-0617	II tipa izmaiņas: Izmaiņas Zāļu aprakstā (sadaļās 4.3, 4.4, 4.6) un lietošanas instrukcijā (papildināta drošības informācija par zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
Rocephin 1 g pulveris injekciju šķidruma pagatavošanai	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0600 97-0601	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu apraksta sadaļās 4.3 un 5.2, atbilstoši apstiprinātajam Core Data Profile DK/H/PSUR/0007/001; lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši Salasāmības testa rezultātiem
Simgal 10 mg, 20 mg, 40 mg apvalkotās tabletes	SIA "Briz", Latvija	01-0177 01-0178	II tipa izmaiņas: Zāļu aprakstā atjaunoti apakšpunkti 4.2. Devas un lietošanas veids, 4.3. kontraindikācijas, 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošana, 4.8. Nevēlamās blakusparādības sakārtotas pēc MedDra biežuma klasifikācijas, samazinātas indikācijas
Zyvoxid 100 mg/5 ml granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai Zyvoxid 2 mg/ml šķidrums infūzijām Zyvoxid 600 mg apvalkotās tabletes	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096 09-0097 09-0098 09-0099 09-0100 09-0101	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta 4.2 apakšpunktā "Devas un lietošanas veids" koriģēta informācija par devas pielāgošanu pacientiem; svītrotā informācija par 50 mkg tabletes lietošanu kā starpdevu pielāgošanas soli
Zoxon 2 mg, 4 mg tabletes	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0119	II tipa izmaiņas: Zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksts mainīti atbilstoši CCDSv5 un PSUR sinhronizācijas procesam
Accuzide 10 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes Accuzide 20 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Čehija	03-0043 03-0044 03-0045	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu apraksta sadaļās 4.4 "Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" - ar intersticiālu plaušu slimību, 4.8 "Nevēlamās blakusparādības" - ar sekojošām blaknēm: miega traucējumi, atmiņas zudums, seksuāla disfunkcija, depresija, dažādi intersticiālas plaušu slimības gadījumi
Granocyte 34 (33,6 x 10^6 IU/1 ml) powder and solvent in pre-filled syringe for solution for injection and infusion, Powder and solvent in pre-filled syringe for solution for injection and infusion, 34 MIU	Pharmacia N.V./S.A., Beļģija	04-0287 04-0288 04-0286	II tipa izmaiņas: Informācijas papildināšana zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pēc MRP
	Zentiva k.s., Čehija	01-0096 01-0097	II tipa izmaiņas: Informācijas papildināšana zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā pēc MRP
	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0279 01-0280	II tipa izmaiņas: Papildināta drošības informācija zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā ar hipotensīvo efektu, ko rada neselektīvo alfa adrenoblokatoru un 5.fosfodiesterāzes inhibitoru vienlaikus lietošana
	Chugai Sanofi-Aventis, Francija	99-0505	II tipa izmaiņas: izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā
			II tipa izmaiņas: Zāļu apraksta apakšpunkts 4.4. papildināts ar informāciju par donoru novērošanu ilgstošas drošības novērtēšanai saskaņā ar PhVWP 2007. g.oktobra lēmumu

Torvacard 10 mg, 20 mg, 40 mg apvalkotās tabletes	Zentiva k.s., Čehija	05-0329	II tipa izmaiņas: Izmaiņas dokumentācijas 1. modulī (zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā, marķējumā) pēc MRP pirmā viļņa
Alendronic acid Mepha 70 mg apvalkotās tabletes	Mepha Lda., Portugāle	09-0201	II tipa izmaiņas: Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā saskaņā ar PhVWP 2009. gada aprīlī
Balance 1,5 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs šķīdums peritoneālai dialīzei Balance 1,5 % glikoze, 1,75 mmol/l kalcijs Balance 2,3 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs Balance 2,3 % glikoze, 1,75 mmol/l kalcijs Balance 4,25 % glikoze, 1,25 mmol/l kalcijs Balance 4,25 % glikoze, 1,75 mmol/l kalcijs	Fresenius Medical Care Deutschland GmbH, Vācija	06-0070	II tipa izmaiņas: Lietošanas instrukcijas harmonizācija atbilstoši rezultātiem, kas iegūti konsultācijās ar pacientu mērķa grupām
Clarithromycin - Teva 250 mg, 500 mg apvalkotās tabletes	Teva Pharma B.V., Nīderlande	06-0002	II tipa izmaiņas: Veiktas izmaiņas lietošanas instrukcijā un marķējumā, pamatojoties uz lietošanas instrukcijas un marķējumu harmonizāciju MRP procedūrā reģistrētajām zālēm; iesniegti salīdzināšanas testi
Kestine 10 mg apvalkotās tabletes Kestine 10 mg apvalkotās tabletes, N10	Laboratorios Almirall S.A., Spānija	99-0237	II tipa izmaiņas: Paplašināta indikācija no 'hroniska idiopātiska nātrene' uz 'nātrene'
Seroquel XR 50 mg, 200 mg ilgstošas darbības apvalkotās tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	08-0013	II tipa izmaiņas: Pievienota indikācija - recidīvu profilakse pacientiem ar bipolāriem traucējumiem, kuru mānijas vai depresijas epizodes pakļaujas kveitapiņa terapijai, veiktas arī nelielas izmaiņas citās zāļu apraksta sadaļās, lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu
Crestor 5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg apvalkotās tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	03-0167	Kļūdas labojums lietošanas instrukcijas 4.punktā "Iespējamās blakusparādības"
Absenor 300 mg, 500 mg ilgstošas darbības tabletes	Orion Corporation, Somija	07-0098 07-0099	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 sadaļā pievienots brīdinājums par pašnāvības domām; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Androcur 50 mg tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	95-0266	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas papildināšana pēc CCDS Version No 11)
Ciclosporin Sandoz 25 mg, 50 mg, 100 mg mikstās želatīna kapsulas	Sandoz d.d., Slovēnija	03-0375 03-0376 03-0377	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija (apakšpunkti 4.3. - 4.9. un 5.3.) saskaņā ar oriģinālprodukta zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju)
Diclofenac 50 mg, 100 mg supozitoriji	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	97-0175 97-0174	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināta zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas informācija sadaļā mīļedarbība ar citām zālēm un citi mīļedarbības veidi; nevēlamās blakusparādības un to biežums sagrupēti saskaņā ar MedDRA konvenciju)
Fluvastatin Actavis 20 mg, 40 mg kapsulas	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0190 09-0191	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā iekļauti brīdinājumi par sojas leicīnu)
Imigran 20 mg deguna aerosols, šķīdums Imigran 50 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0351 98-0612	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (drošības informācijas papildināšana saskaņā ar PSUR Worksharing procedūras rezultātiem)
Kamiren 2 mg, 4 mg tabletes Kamiren XL 4 mg ilgstošas darbības tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0180 01-0181 05-0042	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošuma informācijas harmonizēšana neselektīvos alfa adrenoblokatorus saturošu zāļu dokumentācijā)
Lozap H 50 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	Zentiva k.s., Čehija	09-0089	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma teksta harmonizācija ar EMEA referral tekstiem)
Neurontin 100 mg, 300 mg, 400 mg, 600 mg, 800 mg kapsulas	Pfizer Limited, Lielbritānija	01-0276 01-0277 01-0278 03-0016 03-0017	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.8 sadaļa papildināta ar blakusparādību - hipersensitivitātes sindroms; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Pantoprazole Actavis 40 mg zarnās šķīstošas tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0243	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Svītrotā patentētā indikācija - Helicobacter pylori eradikācija kombinācijā ar atbilstošām antibiotikām kuņģa un 12 pirkstu zarnas čūlas gadījumā)
Rennie 680 mg/80 mg košļājamās tabletes	Bayer Oy, Somija	97-0084	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši saprotamības testa rezultātiem)
Rocaltrol 0,25 mikrogrami kapsulas Rocaltrol 0,5 mikrogrami kapsulas	Roche Latvija SIA, Latvija	96-0198 01-0336	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktos 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 un 4.9 informācija sakārtota pēc EU Work Sharing Procedure final Assessment Report for the Rocaltrol PSUR un Core Safety Profile; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Sanoral 20 mg/5 mg apvalkotās tabletes Sanoral 40 mg/5 mg apvalkotās tabletes Sanoral 40 mg/10 mg apvalkotās tabletes	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	08-0270 08-0271 08-0272	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts papildināts ar informāciju par lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
Spinax 25 mg/g gels	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	05-0590	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā saistībā ar Ketoprofen safety update (05.07.2008 - 31.07.2009))
Thiogamma Turbo-Set 12 mg/ml šķīdums infūzijām	Wörwag Pharma GmbH & Co.KG, Vācija	02-0167	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktā 4.4 un lietošanas instrukcijas sadaļā 2 papildināta drošuma informācija, attiecināma uz pacientiem ar dekompensētu vai neadekvāti kontrolētu diabētu)
Albumin Baxter 200 g/l šķīdums infūzijām Albumin Baxter 50 g/l šķīdums infūzijām	Baxter AG, Austrija	06-0249 06-0248	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošuma informācijas harmonizācija albumīnu saturošu zāļu zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, atjaunots zāļu apraksts, lietošanas instrukcija)
Copegus 200 mg apvalkotās tabletes	Roche Latvija SIA, Latvija	04-0356	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.2, 4.4, 4.5 apakšpunkti papildināti ar drošības un efektivitātes datiem pacientiem ar vienlaikus HIV un CVH lietojot ribavīnu devās, kas pārsniedz 800 mg; anēmijas risku, lietojot ribavīnu un zidovudīnu; atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā)
Sedron 70 mg apvalkotās tabletes	Gedeon Richter Plc., Ungārija	06-0282	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā papildināts apakšpunkts 4.2. par zāļu lietošanu pediatriem pacientiem pēc MHRA pieprasījuma (12.nov.2008.); zāļu apraksta produkta informācija harmonizēta ar oriģinālajām zālēm Fosamax 70 mg tabletes)
Topamax 25 mg, 50 mg, 100 mg apvalkotās tabletes	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	00-0120 00-0121 00-0122	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija pēc referral procedūras saskaņā ar Article 30 of Directive 2001/83/EC)
Bicalan 50 mg, 150 mg apvalkotās tabletes	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0106 07-0107	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas papildināšana atbilstoši PSUR harmonizācijas procedūras DE/H/PSUR/0006/001)
Fucidin 20 mg/g ziede	Leo Pharmaceutical Products, Dānija	94-0039	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atbilstoši QRD standartformai un rezultātiem iegūtiem konsultējoties ar pacientu mērķa grupām)

Relenza 5 mg/devā dozēts inhalācijas pulveris	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0088	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Dokumentācija papildināta ar atjaunotu 1.8.1 moduli-ES atbildīgās kvalificētās personas par farmakovigilanci maiņa)
Asmanex Twisthaler 200 mikrogrami, 400 mikrogrami pulveris inhalācijām	Schering-Plough Europe, Beļģija	04-0026	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā atjaunota drošuma informācija saskaņā ar Company Core Data Sheet (CCDS) jaunākajiem datiem)
Augmentin 1000/200 mg pulveris injekciju šķiduma pagatavošanai Augmentin 400/57 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai Augmentin 500/125 mg apvalkotās tabletes Augmentin 875/125 mg apvalkotās tabletes Augmentin ES pulveris iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanai Augmentin SR 1000/62,5 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0033	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Eiropas Komisijas 19. oktobra lēmuma nacionāla ieviešana (Article 30); zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma teksta harmonizācija)
Bepanthen 50 mg/g ziede	Bayer Oy, Somija	96-0058	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Iesniegts lietošanas instrukcijas saprotamības tests)
Cisordinol Depot 200 mg/ml šķīdums injekcijām Cisordinol-Acutard 50 mg/ml šķīdums injekcijām	H. Lundbeck A/S, Dānija	96-0260	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunkti papildināti ar informāciju par palielinātu mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci un venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP 2009.g.oktobra lēmumam)
Ebetrex 20 mg/ml šķīdums injekcijām	Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG, Austrija	09-0207	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Veiktas redakcionālas izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā)
Fluanxol 0,5 mg, 1 mg apvalkotās tabletes Fluanxol Depot 20 mg/ml šķīdums injekcijām	H. Lundbeck A/S, Dānija	96-0390	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunkti papildināti ar informāciju par palielinātu mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci un venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP 2009.g.oktobra lēmumam)
Hydrocortisonum Jelfa 5 mg/g acu ziede	Pharmaceutical Company Jelfa SA, Polija	98-0470	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas lietošanas instrukcijā pēc saprotamības testa)
Norvasc 10 mg tabletes	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0601	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā apakšpunktos 4.2, 5.1, 5.2, lietošanas instrukcijas 2. un 3.sadaļā koriģēta informācija par lietošanu bērniem saskaņā ar procedūras Amlodipine Art. 45 NL/W/0002/pdWS/001 gala slēdzienam)
Oframax 1 g pulveris injekcijām	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	99-0900	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā, marķējuma tekstā atbilstoši PhVWP rekomendācijām par ceftriaksona - kalcija sāļu nogulsnešanos)
Panadol 120 mg/5 ml suspensija iekšķīgai lietošanai Panadol 500 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	98-0699	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktos 4.2, 4.4, 4.8. un 4.9. papildināta drošuma informācija un veiktas redakcionālas izmaiņas atbilstoši Company Core Safety Information, 4.8. pievienota jauna blakusparādība- bronhu spazmas pacientiem ar paaugstinātu jutību pret aspirīnu un citiem NSPL; lietošanas instrukcija atjaunota atbilstoši zāļu aprakstam)
Premadol 2,5 mg/g ziede	Spirig Baltikum Lithuanian -Swiss Ltd., Lietuva	98-0511	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Iesniegts saprotamības tests un atjaunota lietošanas instrukcija)
Priorix-Tetra pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai pilnšīrce	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	07-0308	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas flakona un pilnšīrces aizbāžņa materiālā)
Roaccutane 10 mg, 20 mg mikstās kapsulas	Roche Latvija SIA, Latvija	05-0517	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktā 4.3 un lietošanas instrukcijas 2.sadaļā papildināta drošuma informācija: Roaccutane kontraindicēts pacientiem, kuriem ir alerģija pret zemesriekstiem)
Truxal 25 mg, 50 mg apvalkotās tabletes	H. Lundbeck A/S, Dānija	98-0671	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunkti papildināti ar informāciju par palielinātu mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci un venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP 2009.g.oktobra lēmumam)
Ursosalk 250 mg kapsulas	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	99-0861	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts (atbilstoši arī lietošanas instrukcija) apakšpunktos 4.3 - 4.9 aktualizēts saskaņā ar PSUR Work Sharing procedūrā apstiprinātajām izmaiņām.)
Ursosan 250 mg cietās kapsulas	PRO.MED.CS Praha a.s., Čehija	03-0139	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši salasāmības testa rezultātiem)
ATG-Fresenius S 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai	Fresenius Biotech GmbH, Vācija	03-0091	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā atjaunota produkta informācija (informācija aprakstīta detalizētāk, pievienotas kontraindikācijas pacientiem ar ļaundabīgiem audzējiem un parazītu infekcijām) atbilstoši iesniegtajam Periodiski atjaunojamajam drošības ziņojumam (PSUR); zāļu apraksts un lietošanas instrukcija noformēti atbilstoši standartformām)
Crestor 5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg apvalkotās tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	09-0351 03-0167 03-0168 03-0169	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas veiktas zāļu apraksta apakšpunktos 4.4, 4.8 atbilstoši Periodiski atjaunojamā drošības ziņojuma (PSUR) Worksharing procedūrā veiktajam gala ziņojumam (16.11.2009.); lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu; papildus iesniegts rosuvastatīna Core Safety Profile un jauns farmakovigilances sistēmas apraksts)
Avelox 400 mg apvalkotās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	04-0394	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošības informācijas pievienošana zāļu apraksta 4.4 apakšpunktā, atbilstoši PSUR FAR 2008-04-09)
Bactroban 20 mg/g deguna ziede	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	00-0829	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts aktualizēts pēc PSUR Worksharing procedūras pabeigšanas; izmaiņas lietošanas instrukcijā nav nepieciešamas)
Bicalutamid Actavis 150 mg, 50 mg apvalkotās tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	07-0111 07-0110	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā atjaunota drošuma informācija saskaņā ar jaunākajiem Core Safety Profile datiem, Periodiski atjaunojamo drošības ziņojumu (PSUR); lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu; iesniegts salasāmības tests)
Carboplatin Pfizer 10 mg/ml koncentrāts infūziju šķiduma pagatavošanai	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	04-0138	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Saskaņā ar aktualizēto Internal Core Data Sheet zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā papildinātas nevēlamās blakusparādības ar - koronārā sirds slimība (miokarda infarkts, sirdsdarbības apstāšanās, stenokardija, miokarda išēmija) - biežums nav zināms)
Dianeal PD4 Glucose 1,36 % w/v/13,6 mg/ml šķīdums peritoneālai dialīzei Dianeal PD4 Glucose 2,27% w/v/22,7 mg/ml šķīdums peritoneālai dialīzei Dianeal PD4 Glucose 3,86 % w/v/38,6 mg/ml šķīdums peritoneālai dialīzei	Baxter Healthcare S.A., Īrija	97-0056 97-0058 97-0057	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija tiek pārstrādāti saskaņā ar CCDS un salasāmības testu)

Doxonex SR 4 mg ilgstošas darbības tabletes	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	09-0179	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Harmonizēta drošības informācija sadaļās 4.3., 4.4 ar piesardzīgu lietošanu kopa ar neselektīviem alfa adrenoreceptoru blokatoriem un fosfodiesterāzes inhibitoriem pastiprināta hipotensīva efekta dēļ)
Havrix 1440 ELISA units/ml suspensija injekcijām	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	02-0026	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas lietošanas instrukcijā atbilstoši Havrix 720 lietošanas instrukcijai, kura tika apstiprināta pārreģistrācijas laikā)
Ipertrofan 40 mg zarnās šķīstošas tabletes	SPA - Societa Prodotti Antibiotici S.p.A., Itālija	95-0014	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas lietošanas instrukcijā un marķējuma tekstā - informācijas harmonizēšana)
Irinotecan Hospira 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 100 mg/5 ml Irinotecan Hospira 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 40 mg/2 ml Irinotecan Hospira 20 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai 500 mg/25 ml	Hospira UK Limited, Lielbritānija	09-0087 04-0382 09-0088	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma teksta harmonizācija visās CMS, pēc MRP procedūras)
Lasolvan 15mg/5ml syrup, Syrup, 15 mg/5 ml	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	95-0334	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunota lietošanas instrukcija un zāļu apraksts pēc CCDS datiem 0110-04, 0110-05)
Meronem 1 g, 500 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	98-0293 98-0292	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas, marķējuma teksta harmonizācija atbilstoši Article 30 Referral (EMA procedūra EMEA/H/A-30/1003))
Proscar 5 mg apvalkotās tabletes	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	95-0055	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts (sadaļās 4.4, un 4.8 pievienota informācija par zīņotiem krūts vēža gadījumiem vīriešiem) saskaņā ar Farmakovigilances darba grupas (PhVWP) ieteikumiem; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Requip-Modutab 2 mg, 4 mg, 8 mg ilgstošas darbības tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	06-0261 06-0263 06-0264	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 5.2 sadaļā pievienota informācija par to, ka ēdiens ar augstu tauku saturu paaugstina ropinirola sistēmisko ietekmi)
Sandostatin 0,1 mg/ml šķīdums injekcijām Sandostatin LAR 10 mg, 20 mg, 30 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai	Novartis Finland Oy, Somija	94-0058 98-0428 98-0429 98-0430	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā papildināta drošuma informācija, pamatojoties uz izvērtētajiem datiem Periodiski atjaunojamā drošības ziņojuma (PSUR) harmonizācijas procedūrā)
Seroxat 10 mg, 20 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0114 99-1041	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.6 apakšpunktā iekļauts brīdinājums par kaulu lūzumiem, mīļedarbību ar fentanilu, persistējošu pulmonālu hipertensiju jaundzimušajiem, papildināta blakusparādību sadaļa, izmaiņas tekstā par pārdozēšanu un pašnāvību; citas nelielas izmaiņas; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Tarnasol 100 mg, 12,5 mg, 50 mg apvalkotās tabletes	Laboratorios Licons, S.A., Spānija	08-0293 08-0291 08-0292	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija ar oriģinālajām zālēm Cozaar saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EC 30.pantu)
Velaxin 25 mg, 37,5 mg, 50 mg, 75 mg tabletes	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	05-0555 05-0556 05-0557 05-0558	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas informācijas atjaunošana pēc referral EMEA/CHMP/384876/2008)
Velaxin 37,5 mg, 75 mg, 150 mg ilgstošas darbības cietās kapsulas	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	07-0276 07-0277 07-0278	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas informācijas atjaunošana pēc referral EMEA/CHMP/384876/2008)
Cesradyston 425 mg kapsulas	Cesra Arzneimittel GmbH & Co.KG, Vācija	06-0019	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā iekļauta drošuma informācija par sastāvā esošo azokrāsvielu "saulrieta dzeltenais" E110) (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atjaunoti saskaņā ar atjaunoto CCDS pēc PADZ par laika periodu no 02.2003-31.05.2008. datiem)
Cinnarizin 25 mg tabletes	"Briz" Ltd., Latvija	99-0844	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas gatavā produkta specifikācijā, izmaiņas pārbaudes metodēs); Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Jauns aktīvās vielas ražotājs; iesniegts DMF); Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējums atbilstoši QRD paraugam un saskaņota informācija zāļu aprakstā ar atsauci zālēm Stugeron 25mg tabletes)
Flexbumin 200 g/l šķīdums infūzijām	Baxter AG, Austrija	07-0154	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošības informācijas harmonizācija, kļūdu labojumi, nelielas izmaiņas lietošanas instrukcijā un zāļu aprakstā)
Hyzaar 50 mg/12,5 mg apvalkotās tabletes	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	01-0029	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā atjaunota drošuma informācija (apakšpunktā 4.8) attiecībā uz aktīvo vielu Losartan un apakšpunktā 4.3, 4.6 informācija sakārtota atbilstoši Farmakovigilances darba grupas ieteikumiem par zāļu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas periodā; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
NeisVac-C 0,5 ml suspensija injekcijām pilnšīrce	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	09-0025	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā saskaņā ar atbildīgo institūciju ieteikumiem, klīniskiem pētījumiem un pēcreģistrācijas uzraudzības datiem)
Norvasc 5 mg tabletes	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0600	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā apakšpunktos 4.2, 5.1, 5.2, lietošanas instrukcijas 2. un 3.sadaļā koriģēta informācija par lietošanu bērniem saskaņā ar procedūras Amlodipine Art. 45 NL/W/0002/pdWS/001 gala slēdzienu)
Torendo Q-Tab 0,5 mg, 1 mg, 2 mg mutē disperģejamās tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0294 06-0295 06-0296	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (izmaiņas zāļu aprakstā saskaņā ar Eiropas Parlamenta un padomes Direktīvas 2001/83/EK 30. pantu; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Vitamin B complex apvalkotās tabletes	SIA Briz, Latvija	06-0101	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņā ar ES valstīs pieņemto zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas standartformu, kļūdu labojums zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā)
Actifed 1,25 mg/30 mg/5 ml sirups	McNeil Products Limited, Lielbritānija	98-0624	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas vecuma ierobežošana bērniem līdz 12 gadiem)

Clexane 4000 anti-Xa IU/0,4 ml šķīdums injekcijām pilnšīrēs Clexane 6000 anti-Xa IU/0,6 ml šķīdums injekcijām pilnšīrēs Clexane 8000 anti-Xa IU/0,6 ml šķīdums injekcijām pilnšīrēs Clexane 10 000 anti-Xa IU/1,0 ml šķīdums injekcijām pilnšīrēs Clexane 2000 anti-Xa IU/0,2 ml šķīdums injekcijām pilnšīrēs Clexane 30 000 anti-Xa IU/ 3,0 ml šķīdums injekcijām	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	98-0718 98-0719 98-0720 98-0721 98-0717 08-0129	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Laboti lietošanas instrukcija un zāļu apraksts pēc CCDS V7)
Encephabol 100 mg apvalkotās tabletes Encephabol suspensija	Merck KgaA, Vācija	96-0224 96-0225	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma atjaunināšana atbilstoši šobrīd spēkā esošajām vadlīnijām un produkta informācijai citās valstīs)
Feiba 1000 U, 500 U pulveris un šķīdinātājs infūziju šķīduma pagatavošanai	Baxter AG, Austrija	02-0159 02-0158	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas lietošanas instrukcijā- pievienota papildus informācija par Baxject II Hi-Flow ierīci)
Felogel 1 % gels	SIA "Briz", Latvija	00-0089	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts, lietošanas instrukcija un marķējuma teksts)
Femara 2,5 mg apvalkotās tabletes	Novartis Finland Oy, Somija	98-0087	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (Papildināti zāļu apraksta apakšpunkti 4.2. Devas un lietošanas veids, 4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā, 4.8. Nevēlamās blakusparādības, 5.1. Farmakodinamiskās īpašības)
Seroquel 100 mg, 200 mg apvalkotās tabletes Seroquel XR 50 mg, 200 mg, 300 mg, 400 mg ilgstošās darbības tabletes	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	01-0120 01-0121 08-0013 08-0014 08-0015 08-0012	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Pēc EU Worksharing project assessment of paediatric data laboti zāļu apraksts un lietošanas instrukcija; pievienota arī informācija par venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP standarttekstam)
Zofran 8 mg apvalkotās tabletes Zofran 4 mg/2 ml, 8 mg/4 ml šķīdums injekcijām	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	98-0741 98-0616 98-0617	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Saskaņā ar aktualizēto Company Safety Information pēc PSUR Work Sharing procedūras papildināta drošības informācija zāļu apraksta apakšpunktos 4.4, 4.5, 4.8 un 4.9.; lietošanas instrukcija pārstrādāta atbilstoši salasāmības testa rezultātiem)
Aleptolan 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg apvalkotās tabletes	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	07-0055 07-0056 07-0057 07-0058	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktā pievienota informācija par venozo trombemboliju atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Amoksiklav 400 mg/57 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0265	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas tekstu harmonizēšana saskaņā ar Art. 30, EK lēmums C(2009)8266 no 10/10/2009)
Budesonid Sandoz 50 mikrogrami/devā deguna aerosols, suspensija	Sandoz GmbH, Austrija	02-0043	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (saskaņā ar literatūras datiem un informāciju klīniskā eksperta ziņojumā papildināta drošības informācija zāļu apraksta apakšpunktos 4.4, 4.5, 4.6, 4.8.; atbilstošas izmaiņas ir veiktas lietošanas instrukcijā)
Cisordinol 10 mg, 25 mg apvalkotās tabletes	H. Lundbeck A/S, Dānija	02-0056 02-0057	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunkti papildināti ar informāciju par palielinātu mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci un venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP 2009.g.oktobra lēmumam)
Flosal 25/50 mikrogrami/devā, 25/125 mikrogrami/devā, 25/250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Flosal Diskus 50/100 mikrogrami, 50/250 mikrogrami, 50/500 mikrogrami pulveris inhalācijām	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0267 04-0268 04-0266 04-0269 04-0270 04-0271	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas veiktas zāļu apraksta 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 apakšpunktos pēc Periodiski atjaunojamā drošības ziņojuma (PSUR) sinhronizācijas ES valstīs; izvērtēts PSUR par laika posmu 01.11.2007.- 31.10.2008., atsaucies valsts Zviedrijā); atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā; iesniegts ziņojums par lietošanas instrukcijas saprotamību)
Losartan Actavis 12,5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg apvalkotās tabletes	Actavis Group hf, Īslande	07-0143 07-0140 07-0141 07-0142	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma harmonizācija saskaņā ar atkārtotas izskatīšanas procedūras (referral) 30.pantu, zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā iekļauta Farmakovigilances darba grupas apstiprinātā drošuma informācija par angiotenzīna II receptoru antagonistu lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā)
Nizoral 2 % krēms	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	98-0798	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas drošības informācijā, saskaņā ar CCDS, sadaļās: 4.6 par to, ka ketokonazola koncentrācija plazmā nav nosakāma pēc lokālas lietošanas; 4.8 blakusparādību biežums izteikts pēc SPC vadlīnijām; 4.9 norādīta informācija par pārdozēšanu lietojot lokāli un pēc nejausās iekšķīgas lietošanas)
Olanzapine Sandoz 5 mg, 10 mg apvalkotās tabletes	Sandoz d.d., Slovēnija	08-0122 08-0121	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļā pievienota informācija par venozo trombemboliju atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Panadol Extra 500 mg/65 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	98-0700	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktos 4.2, 4.4, 4.6, 4.8. un 4.9. papildināta drošuma informācija atbilstoši Company Core Safety Information (CCSI), veiktas redakcionālas izmaiņas, lietošanas instrukcija atjaunota atbilstoši zāļu aprakstam)
Rupafin 10 mg tabletes	J.Uriach & Cia., SA, Spānija	07-0302	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Paplašināta indikācija no "hroniska idiopātiska nātrene" uz "nātrene", papildināta informācija zāļu apraksta apakšpunktā 5.1)
Seretide Diskus inhalāciju pulveris 50/100 mkg/devā Seretide Diskus inhalāciju pulveris 50/250 mkg/devā Seretide Diskus inhalāciju pulveris 50/500 mkg/devā Seretide 25/125 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Seretide 25/250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Seretide 25/50 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija	GlaxoSmithKline Export Limited, Lielbritānija	00-0933 00-0934 00-0935 01-0452 01-0453 01-0451	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas veiktas zāļu aprakstā 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 apakšpunktos pēc Periodiski atjaunojamā drošības ziņojuma (PSUR) sinhronizācijas ES valstīs; izvērtēts PSUR par laika posmu 01.11.2007.- 31.10.2008. (atsaucies valsts Zviedrijā); atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā)
Solian 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai Solian 200 mg tabletes Solian 400 mg apvalkotās tabletes Solian 50 mg tabletes	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	09-0346 99-0625 02-0276 99-0624	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņoti ar CCDS v5 pēc EU PSUR work sharing procedūras)

Solpadeine 500 mg/8 mg/30 mg tabletes Solpadeine 500 mg/8 mg/30 mg šķīdināmās tabletes	GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, GlaxoSmithKline Export Ltd., Lielbritānija	97-0502 00-0467	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.2 sadaļā norādīts lietošanas ilgums, nelietot vienlaikus ar citām paracetamol un kodeīnu saturošām zālēm; 4.4 - informācija par palīgvielām, sīkāk precizēta jau esošā informācija, 4.6 - jāizvairās lietot grūtniecības laikā, 4.8 - sakārtots pēc MedDra; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Aponil 100 mg tabletes	Medochemie Ltd., Kipra	04-0208	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas zāļu aprakstā, sekojot 16.10.2009 Komisijas lēmumam saskaņā ar 107. pantu Direktīvā 2001/83/EC; pievienots norādījums apakšpunktā "Terapeitiskās indikācijas", ka nimesulidu nozīmē tikai kā otrās līnijas terapiju)
Betamaks 50 mg, 100 mg, 200 mg apvalkotās tabletes	AS Grindeks, Latvija	96-0104 01-0300 01-0301	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļā pievienota informācija par venozo trombemboliju un palielinātas mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Buronil 25 mg apvalkotās tabletes	Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Limited, Īrija	98-0342	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktā pievienota informācija par venozo trombemboliju atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Clopirod 75 mg apvalkotās tabletes	Specifar S.A., Grieķija	09-0477	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija ar oriģinālajām zālēm Plavix saskaņā ar Eiropas Komisijas 2009.gada 28.augusta lēmumu C (2009) 6723, EMEA/H/C/174/II/82)
Doxazosin Actavis 4 mg ilgstošās darbības tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0214	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma harmonizācija pēc pārreģistrācijas, izmaiņām Core Safe Profile un pēc saprotamības testa rezultātiem)
Finster 5 mg apvalkotās tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0254	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināta drošības informācija lietošanas instrukcijā un zāļu apraksta punktus 4.4 un 4.8)
Haloperidols-Grindeks 5 mg/ml šķīdums injekcijām	Grindeks AS, Latvija	00-1198	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktā pievienota informācija par palielinātu mirstības risku un venozo trombemboliju atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
OLYNTH HA 1 mg/ml deguna aerosols bez konservantiem, šķīdums	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0023	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Bērnu vecums, no kura drīkst lietot Olynth HA 1 mg/ml šķīdumu, mainīts no 6 gadiem uz 12 gadiem)
Ostemax 70 mg tabletes	Pharmaceutical Works "Polpharma" S.A., Polija	10-0084	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināta drošības informācija zāļu apraksta apakšpunktos 4.4 un 4.8, kā arī attiecīgajos apakšpunktos lietošanas instrukcijā)
Sandimmun Neoral 25 mg, 50 mg, 100 mg mikstās želatīna kapsulas	Novartis Finland Oy, Somija	00-1192 95-0140 00-1191	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināti apakšpunkti: 4.2. "Devas un lietošanas veids", 5.1. "Farmakodinamiskās īpašības")
Sandimmun Neoral 25 mg, 50 mg, 100 mg mikstās želatīna kapsulas	Novartis Finland Oy, Somija	00-1192 95-0140 00-1191	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināti zāļu apraksta apakšpunkti 4.4. "Ipaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā" un 4.8. "Nevēlamās blakusparādības"; attiecīgi papildināta lietošanas instrukcija)
Serdolect 4 mg, 12 mg, 16 mg, 20 mg apvalkotās tabletes	H. Lundbeck A/S, Dānija	97-0298 97-0299 97-0300 97-0296	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktos pievienota informācija par venozo trombembolismu atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Tisercin 25 mg apvalkotās tabletes	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	98-0662	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktos un attiecīgās lietošanas instrukcijas sadaļās pievienota informācija par venozo trombemboliju un palielinātu mirstības risku pacientiem ar demenci atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Trusopt 20 mg/ml acu pilieni	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	98-0168	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunkti un attiecīgās lietošanas instrukcijas sadaļas papildinātas ar informāciju par Stīvena-Džonsona sindromu, kā arī zāļu apraksts un lietošanas instrukcija harmonizēti ar MRP FR/H/070/01/II/42 apstiprinātajiem zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju)
Vitamin B12 500 mikrogrami/ml šķīdums injekcijām	SIA "Briz", Latvija	05-0036	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Aktualizēts zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņā ar jaunākās medicīniskās literatūras datiem)
Zeldox 20 mg/ml pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai Zeldox 20 mg, 40 mg, 60 mg, 80 mg kapsulas	Pfizer Limited, Lielbritānija	02-0305 02-0268 02-0269 02-0270 02-0271	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 sadaļā pievienota informācija par venozo trombemboliju un palielinātas mirstības risku vecākiem cilvēkiem ar demenci atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam; zāļu apraksta 4.8 un 5.1 sadaļās pievienota informācija par pācreģistrācijas drošības pētījuma datiem)
Amoksiklav 500 mg/125 mg apvalkotās tabletes Amoksiklav 875 mg/125 mg apvalkotās tabletes	Sandoz d.d., Slovēnija	99-0266 99-0267	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un Lietošanas instrukcijas tekstu harmonizēšana saskaņā ar Art. 30, EK lēmums C(2009)8266 no 10/10/2009)
Lofradyk 75mg apvalkotās tabletes	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	10-0094	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas instrukcijas un zāļu apraksta harmonizācija atsaucoties uz CHMP ieteikumiem par klopidogrel un PPI mijiedarbību)
Mesar Plus 20/12,5 mg apvalkotās tabletes Mesar Plus 20/25 mg apvalkotās tabletes	Menarini International Operations Luxembourg S.A., Luksemburga	05-0631 05-0632	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (Papildināta drošības informācija - dozēšanas režīms pacientiem ar aknu mazspēju, redakcionālās izmaiņas sadaļās 4.6., 4.8 (saskaņā ar QRD templates); iesniegts PSUR par laika periodu no 05.06.2003 līdz 21.02.2008.; iesniegts klīniskā eksperta pārskats (datēts ar 2008.04.04.))
Miflexin 75mg apvalkotās tabletes	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	10-0097	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas instrukcijas un zāļu apraksta harmonizācija atsaucoties uz CHMP ieteikumiem par klopidogrel un PPI mijiedarbību)
Nepanil 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg apvalkotās tabletes Nepanil apvalkotās tabletes	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0262 09-0263 09-0264 09-0265	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (izņemta indikācija "ģeneralizēta trauksme"; zāļu aprakstā atjaunoti 4.1, 4.2 un 5.1 apakšpunkti; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Nizoral 2 % šampūns	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	96-0554	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas drošības informācijā saskaņā ar CCDS sadaļās 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9)
Nofardom 75 mg apvalkotās tabletes	Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A., Polija	10-0098	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Lietošanas instrukcijas un zāļu apraksta harmonizācija atsaucoties uz CHMP ieteikumiem par klopidogrel un PPI mijiedarbību)
Pravastatinum Natricum Accord 10 mg, 20 mg, 40 mg tabletes	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	09-0223 09-0224 09-0187	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija papildināta informācija par iespējamām blakusparādībām HMG CoA reduktāzes inhibitoru lietošanas laikā saskaņā PhVWP un CMD(h) ieteikumiem)

Aknecolor 10 mg/g krēms	Spirig Baltikum Lithuanian -Swiss Ltd., Lietuva	98-0055	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta, lietošanas instrukcijas un marķējuma teksta harmonizēšana Baltijas valstīs)
Betaserc 16 mg, 24 mg tabletes	Solvay Pharmaceuticals B.V., Nederlande	03-0036 03-0317	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņoti ar Betaserc 8 mg dokumentiem)
Ezetrol 10 mg tabletes	SIA Merck Sharp & Dohme Latvija, Latvija	05-0061	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināti lietošanas instrukcija un zāļu apraksts ar informāciju par multiformo eritemu un blakusparādībām no kuņģa - zarnu trakta, lietojot kopā ar fenofibrātu)
Fluconazole Sandoz 150 mg cietās kapsulas	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0128	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija un veiktas izmaiņas zāļu aprakstā apakšpunktā 4.2 - lietošana bērniem un attiecīgajā apakšpunktā lietošanas instrukcijā)
Lacipil 4 mg, 6 mg apvalkotās tabletes	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	99-0780 03-0414	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas veiktas zāļu aprakstā 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 apakšpunktos pēc Periodiski atjaunojamā drošības ziņojuma (PSUR) sinhronizācijas ES valstīs; izvērtēts PSUR par laika posmu 01.11.2005 - 31.10.2008. (atsauces valsts Igaunija); atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā)
Lorista 12,5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg apvalkotās tabletes	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	09-0439 09-0436 09-0437 09-0438	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, harmonizējot tos ar oriģinālām zālēm)
Miflonide 200 mikrogrami, 400 mikrogrami pulveris inhalācijām cietās kapsulās	Novartis Finland Oy, Somija	02-0395 02-0396	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (zāļu apraksta 4.1 punkts papildināts ar jaunu indikāciju-HOPS, 4.2 - norādīts devas HOPS ārstēšanai, precizēta informācija par lietošanu bērniem, 4.8 - papildināts, norādot: klepus, zilumi, depresija, pneimonijs, precizētas budesonīda farmakokinētiskās īpašības 5.2 punktā; atbilstošas izmaiņas veiktas lietošanas instrukcijā)
OLYNTH HA 0,05 % deguna aerosols bez konservantiem, šķīdums	McNeil Products Limited, Lielbritānija	06-0022	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā mainīts bērnu vecums, kādā lietojamas zāles, no 2 - 6 gadi uz 2 - 12 gadi, lai harmonizētu informāciju ar Olynth HA 1 mg/ml deguna aerosola zāļu aprakstu)
Trombex 75 mg apvalkotās tabletes	Zentiva k.s., Čehija	09-0257	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Papildināti lietošanas instrukcija un zāļu apraksts ar informāciju no PhVWP par iespējamu klopidoģrela mijiedarbību ar protona sūkņu inhibitoriem)
Zolof 50 mg apvalkotās tabletes	Pfizer Limited, Lielbritānija	97-0311	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (zāļu apraksta 4.4 apakšpunkts papildināts ar serotonīna sindromu/ļaudabīgo neiroleptisko sindromu)
Zaldiar 37,5 mg/325 mg apvalkotās tabletes	Grunenthal GmbH, Vācija	04-0185	HZRK izskata firmas lūgumu pārreģistrācijas laikā mainīt zāļu izsniegšanas kārtību no Pr.III uz Pr. HZRK nolemj atstāt zālēm izsniegšanas kārtību Pr.III.
Bisacodyl ICN Polfa 5 mg apvalkotās tabletes	ICN Polfa Rzeszow S.A., Polija	96-0575	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā harmonizēta informācija par devām bērniem saskaņā ar Final Assessment Report for paediatric studies, kas iesniegti saskaņā ar Regulas No 1901/2006 45. pantu)
Ciplacef 1000 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Cipla (UK) Ltd., Lielbritānija	03-0219	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas produkta informācijā saskaņā ar CMDh Farmakovigilances darba grupas apstiprināto tekstu par ceftriaksona un kalcija precipitātu veidošanās risku)
Euphorbium compositum Nasal spray S deguna aerosols	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	98-0180	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atbilstoši vadlīnijām par palīgvielu- benzalkonija hlorīdu un drošuma informāciju zāļu apraksta apakšpunktā 4.3 un lietošanas instrukcijas 2.sadaļā iekļauta kontraindikācija- ļoti retos gadījumos predisponētiem astmas pacientiem iespējamas bronhu spazmas)
Leponex 25 mg, 100 mg tabletes	Novartis Finland Oy, Somija	00-0286 93-0552	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Harmonizēts zāļu apraksts un lietošanas instrukcija ar MRP UK/H/0583 apstiprināto pēc II tipa izmaiņām (30 un 32)
Leponex 25 mg, 100 mg tabletes	Novartis Finland Oy, Somija	00-0286 93-0552	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (zāļu aprakstā sadaļās 4.4 un 4.8, kā arī lietošanas instrukcijā pievienota informācija par venozo trombemboliju atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Rispaxol 1 mg apvalkotās tabletes Rispaxol 2 mg apvalkotās tabletes Rispaxol 4 mg apvalkotās tabletes	AS Grindeks, Latvija	07-0184 07-0185 07-0186	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija papildināti ar ES saskaņoto standarttekstu "Par drošuma informācijas harmonizēšanu antipsihotisko līdzekļu dokumentācijā: venozas trombembolijas risks")
Lendrate 70 mg tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	08-0307	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija sakarā ar farmakovigilances darba grupas izstrādātiem īpašiem brīdinājumiem (4.4) un būtiskām blakusparādībām (4.8)
Amoksiklav 1000 mg/200 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai Amoksiklav 400 mg/57 mg/5 ml pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai Amoksiklav 500 mg/125 mg apvalkotās tabletes Amoksiklav 875 mg/125 mg apvalkotās tabletes	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0707 99-0265 99-0266 99-0267	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Iesniegts saprotamības tests; lietošanas instrukcijas teksts saskaņots pēc Referral procedūras 30. panta ar EK lēmumu C(2009)8266)
Amoksiklav 1000 mg/200 mg pulveris injekciju šķīduma pagatavošanai	Sandoz d.d., Slovēnija	98-0707	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas tekstu harmonizēšana saskaņā ar Referral procedūru (Art. 30) oriģinālā zālēm)
Anastrozole Actavis 1 mg apvalkotās tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	07-0288	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (Zāļu apraksta (sadaļās 4.5, 4.8, 4.9, 5.1, 5.3) un lietošanas instrukcijas tekstu harmonizācija atbilstoši MRP procedūrai; 1., 2. un 3. moduļa atjaunošana pēc otrā vilņa procedūras jauno iesaistīto valsts (CMS) prasībām)
Andriol Testocaps 40 mg kapsulas	N.V. Organon, Nederlande	04-0038	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā apakšpunktā 4.8 "Nevēlamās blakusparādības" un lietošanas instrukcijā 4.sadaļā pievienota jauna informācija "Andriol Testocaps lietošanas laikā dažiem pacientiem novērota caureja, sāpes vai nepatīkama sajūta vēderā" - iesniegta pamatojošā dokumentācija)
Avodart 0,5 mg mikstās kapsulas	Glaxo Group Ltd., Lielbritānija	04-0410	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā papildināta lietošanas drošības informācija ar klīnisko pētījumu rezultātiem (zāļu aprakstā - 4.4 un 5.1 p.); (lietošanas instrukcijā -2,3 p.); lietošanas instrukcijā papildināts saraksts ar EEA valstīm, kur reģistrēts Avodart
Luffa comp.-Heel, deguna aerosols	Biologische Heilmittel Heel GmbH, Vācija	01-0234	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atbilstoši vadlīnijām par palīgvielu (benzalkonija hlorīdu) un drošuma informāciju, zāļu apraksta apakšpunktā 4.3 un lietošanas instrukcijas 2.sadaļā iekļauta kontraindikācija- ļoti retos gadījumos predisponētiem astmas pacientiem iespējamas bronhu spazmas)

Meningococcal polysaccharide A + C vaccine, pulveris un šķīdinātājs injekcijas suspensijas pagatavošanai.	Sanofi Pasteur S.A., Francija	97-0254	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Pievienots brīdinājums par iespējamu mijiedarbību ar vienlaikus ievadītu dzeltenā drudža vakcīnu (pēc CHMP referral procedūras Stamaril 2006.gadā); atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija)
Nimesil 100 mg granulas iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai	Laboratori Guidotti S.p.A., Itālija	00-0460	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas zāļu aprakstā saskaņā ar EK 16.10.09 lēmumu C(2009)7800 atsaucoties uz Direktīvas 2001/83/EC 107 pantu)
Priorix pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Beļģija	99-0657	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Pievienots brīdinājums par idiopātiskas trombocitopēniskas purpuras risku pacientiem ar trombocitopēniju pēc pirmās vakcīnas devas)
Rhinocort Aqua 64 mikrogrami/devā deguna aerosols	AstraZeneca AB, Zviedrija	99-0928	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Veikta zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas nomaiņa uz zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju, kas apstiprināti pirms zāļu pārreģistrācijas, precizēta informācija zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā saskaņā ar MedDRA blakusparādību biežuma iedalījumu, veiktas redakcionālas izmaiņas zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā)
Roferon-A 3 miljoni starptautisko vienību (SV) šķīdums injekcijām pilnšīrcē	Roche Latvija SIA, Latvija	05-0211	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (zāļu apraksta 4.2, 4.5, 5.1 apakšpunktos iekļauta informācija par Roferon-A un Avastin vienlaikus lietošanu nieru šūnu karcinomas ārstēšanai; atbilstošas izmaiņas lietošanas instrukcijā)
Salofalk 4g/60 ml rektālā suspensija Salofalk 500 mg zarnās šķīstošās tabletes Salofalk 500 mg supozitoriji	Dr. Falk Pharma GmbH, Vācija	99-0935 99-0382 99-0383	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā aktualizēta informācija par lietošanu bērniem (svītrotā lietošana bērniem) saskaņā ar Final Assessment Report for paediatric studies, kas iesniegti saskaņā ar Regulas No 1901/2006 45. pantu (DK/W/001/pdWS/001))
Finalgon 4 mg/25 mg/g ziede	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	96-0164	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts saskaņā ar CCDS 0082-02: papildināti zāļu apraksta 4.2, 4.3, 4.6, 4.8, 4.9 un 5. apakšpunktā, atbilstošas izmaiņas lietošanas instrukcijā)
Pulmozyme 2500 V/2,5 ml šķīdums izsmidzināšanai	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0403	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta apakšpunktu 4.2, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 un lietošanas instrukcijas sadaļas 2, 3 labojums atbilstoši CDS-v1; precizēta lietošana bērniem no 5 gadu vecuma, papildinātas farmakoloģiskās īpašības un preklīniskie dati par drošību)
Pentasa 1 g supozitoriji Pentasa 500 mg ilgstošās darbības tabletes	Ferring Lääkkeet Oy, Somija	97-0616 98-0118	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā aktualizēta informācija par lietošanu bērniem (svītrotā lietošana bērniem) saskaņā ar Final Assessment Report for paediatric studies, kas iesniegti saskaņā ar Regulas No 1901/2006 45. pantu (DK/W/001/pdWS/001))
Cardace 2,5 mg, 5 mg, 10 mg tabletes	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-0107 99-0108 03-0067	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunināta informācija zāļu aprakstā, lietošanas instrukcijā un marķējumā pēc procedūras saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EC 30. un 31. pantu)
Domperidon Actavis, 10 mg tabletes	Actavis Group hf, Īslande	06-0269	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošības informācija zāļu apraksta apakšpunktā 4.5, 4.8 un 4.9 saskaņā ar domperidona PSUR work-sharing procedūrā apstiprināto Assessment Report)
Dormicum 5 mg/ml šķīdums injekcijām Dormicum 7,5 mg apvalkotās tabletes	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0271 95-0272	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņoti ar CDS versiju nr.4)
Imovax d.T. suspensija injekcijām pilnšīrcē	Sanofi Pasteur S.A., Francija	06-0098	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Precizēts vakcīnas ievadīšanas ceļš - deltoidais muskulis, 4.8 sakārtots pēc MedDRA, redakcionālas izmaiņas)
Lescol XL 80 mg ilgstošās darbības tabletes	Novartis Finland Oy, Somija	00-0939	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (Izmaiņas zāļu aprakstā, marķējuma tekstā un lietošanas instrukcijā saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EC Article 30 CHMP lēmumu par fluvastatīnu saturošu produktu harmonizāciju ES ietvaros)
Madopar 100 mg/25mg cietās kapsulas Madopar 200mg/50mg tabletes Madopar 100mg/25mg disperģejamās tabletes Madopar HBS 100 mg/25 mg cietās kapsulas	Roche Latvija SIA, Latvija	00-0724 96-0643 00-0723 96-0353	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija saskaņoti ar CDS versijām nr.4 un nr.5)
Spiriva 18 mikrogrami, inhalācijas pulveris cietā kapsulā	Boehringer Ingelheim International GmbH, Vācija	02-0219	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta harmonizācija MRP NL/H/299/II/42 procedūras ietvaros; apakšpunktā 5.1 sadaļā par dzīves kvalitātes izvērtējumu veiktas formulējuma izmaiņas pētījuma SGRQ izvērtējumam)
Zoladex LA 3,6 mg implants pilnšīrcē Zoladex LA 10,8 mg implants pilnšīrcē	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	97-0328	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā apakšpunktā 4.8 pievienota blakusparādība "sirds mazspēja vīriešiem"; attiecīgi precizēta lietošanas instrukcija; izmaiņu pamatojums - klīniskais pārskats)
Zoladex LA 10,8 mg implants pilnšīrcē	AstraZeneca UK Limited, Lielbritānija	97-0327	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu aprakstā apakšpunktā 4.8 pievienota blakusparādība "sirds mazspēja vīriešiem"; attiecīgi precizēta lietošanas instrukcija; izmaiņu pamatojums - klīniskais pārskats)
Aspirin Cardio 100 mg zarnās šķīstošās tabletes	Bayer Schering Pharma AG, Vācija	09-0345	Nozīmīgas II tipa izmaiņas ar padziļinātu zinātnisku dokumentācijas izvērtēšanu (Lietošanas instrukcija un zāļu apraksta apakšpunktā 4.1 paplašinātas klīniskās indikācijas, papildināta informācija zāļu apraksta apakšpunktā 4.2 un lietošanas instrukcijā par lietošanas veidu)
Desmopressin Actavis 0,1 mg, 0,2 mg tabletes	Actavis Group PTC ehf, Īslande	09-0205 09-0206	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Izmaiņas lietošanas instrukcijā, kas saistītas ar zāļu lietošanu un uzturu; izmaiņas marķējuma tekstā - nelielas korekcijas aktīvās vielas un tā daudzuma norādē)
Fiosal 25/50 mikrogrami/devā, 25/125 mikrogrami/devā, 25/250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	04-0267 04-0268 04-0266	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija pēc paediatric worksharing procedūras, 46. panta; pievienota informācija par krājētas lietošanu bērniem līdz 12 gadu vecumam)
Ypsila 20 mg, 40 mg, 60 mg cietās kapsulas	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	08-0325 08-0326 08-0327	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta 4.4 un 4.8 apakšpunktā pievienota informācija par venozas trombembolijas risku atbilstoši PhVWP apstiprinātam standarttekstam; lietošanas instrukcija saskaņota ar zāļu aprakstu)
Mesulid 100 mg tabletes	Helsinn Birex Pharmaceutical Ltd., Īrija	97-0248	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Atjaunots zāļu apraksts un lietošanas instrukcija atbilstoši EK 16.10.2009 lēmuma 107 panta direktīvai 2001/83/EC)
Nallian 200 mg, 1 g pulveris infūziju šķiduma pagatavošanai	Gedeon Richter Plc., Ungārija	08-0210 08-0209	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksts un lietošanas instrukcija harmonizēta ar oriģinālpreparāta Gemzar zāļu aprakstu un lietošanas instrukciju, kas apstiprināta pēc referral procedūras saskaņā ar EK Direktīvas 2001/83/EC 30. pantu)

Seretide 25/125 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Seretide 25/250 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija Seretide 25/50 mikrogrami/devā aerosols inhalācijām, zem spiediena, suspensija	GlaxoSmithKline Latvia SIA, Latvija	01-0452 01-0453 01-0451	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija pēc paediatric worksharing procedūras, 46. panta; pievienota informācija par krājētas lietošanu bērniem līdz 12 gadu vecumam)
Simvacor 10 mg, 20 mg apvalkotās tabletes	Hexal AG, Vācija	02-0415 02-0416	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija saskaņā ar CMDH/PhVWP/006/2009, November 2009)
Tarka 180 mg/2 mg ilgstošās darbības tabletes Tarka 240 mg/2 mg ilgstošās darbības tabletes Tarka 240 mg/4mg ilgstošās darbības tabletes	Abbott Laboratories Baltics SIA, Latvija	07-0023 09-0156 09-0157	II Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošības informācijas harmonizācija produktu līnijā saskaņā ar pēdējo drošības ziņojumu un QRD standartformām)
Torendo Q-Tab 0,5 mg mutē disperģejamās tabletes Torendo Q-Tab 1 mg, 2 mg mutē disperģejamās tabletes	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	06-0294 06-0295 06-0296	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijā pievienota informācija par trombembolijas risku atbilstoši PhVWP apstiprinātajam tekstam)
Tulip 10 mg, 20 mg apvalkotās tabletes	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	04-0107 04-0108	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta un lietošanas instrukcijas harmonizācija saskaņā ar CMDH/PhVWP/006/2009, November 2009)
Edicin 1 g powder for solution for infusion	Lek Pharmaceuticals d.d., Slovēnija	00-0996	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Iespējamie sāpīguma testi, izmaiņas lietošanas instrukcijā nav nepieciešamas)
Haloperidol decanoate-Richter 50 mg/ml šķīdums injekcijām Haloperidol-Richter 2 mg/ml pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums Haloperidol-Richter 5 mg tabletes Haloperidol-Richter 5 mg/ml	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	97-0209 96-0106 98-0281 95-0346	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Drošības informācijas harmonizācija tipisko antipsihotisko līdzekļu dokumentācijā)
Sodium Chloride Baxter 0,9 % šķīdums infūzijām	Baxter Healthcare Ltd., Lielbritānija	05-0451	Nozīmīgas II tipa izmaiņas bez padziļinātas zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas (Zāļu apraksta sadaļā 6.6 tiek pievienots brīdinājums par gaisa embolijas risku)

Cito! lasītāju aptaujas rezultāti

Cito! lasītāju aptauja tika veikta, lai noskaidrotu, cik lietderīgs veselības aprūpes speciālistiem ir šis izdevums, un uzklautu viedokli, kā optimizēt izdevuma izplatīšanu. Aptauja notika šā gada martā un aprīlī.

Aptaujā piedalījās 105 respondenti.

Aptaujas rezultāti

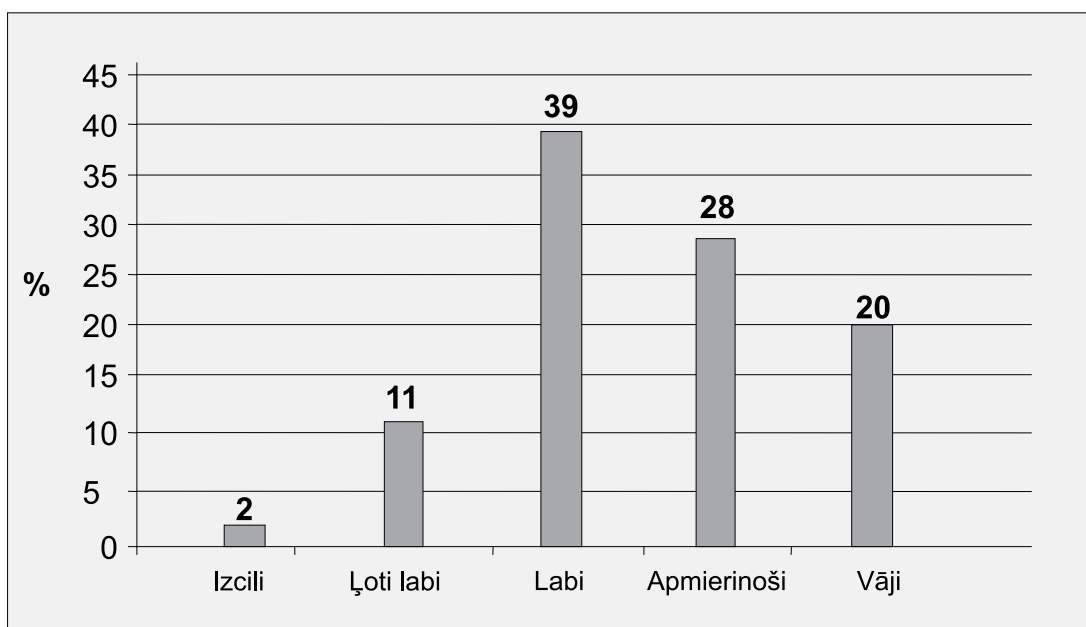
- 97% respondentu – Cito! sniegtā informācija ir lietderīga.
- 52% respondentu – izdevums ir pietiekami labi pieejams, savukārt 28% to vērtē par apmierinošu, bet 20% izdevu-

ma pieejamību vērtē par vāju (sk. 1. shēmu).

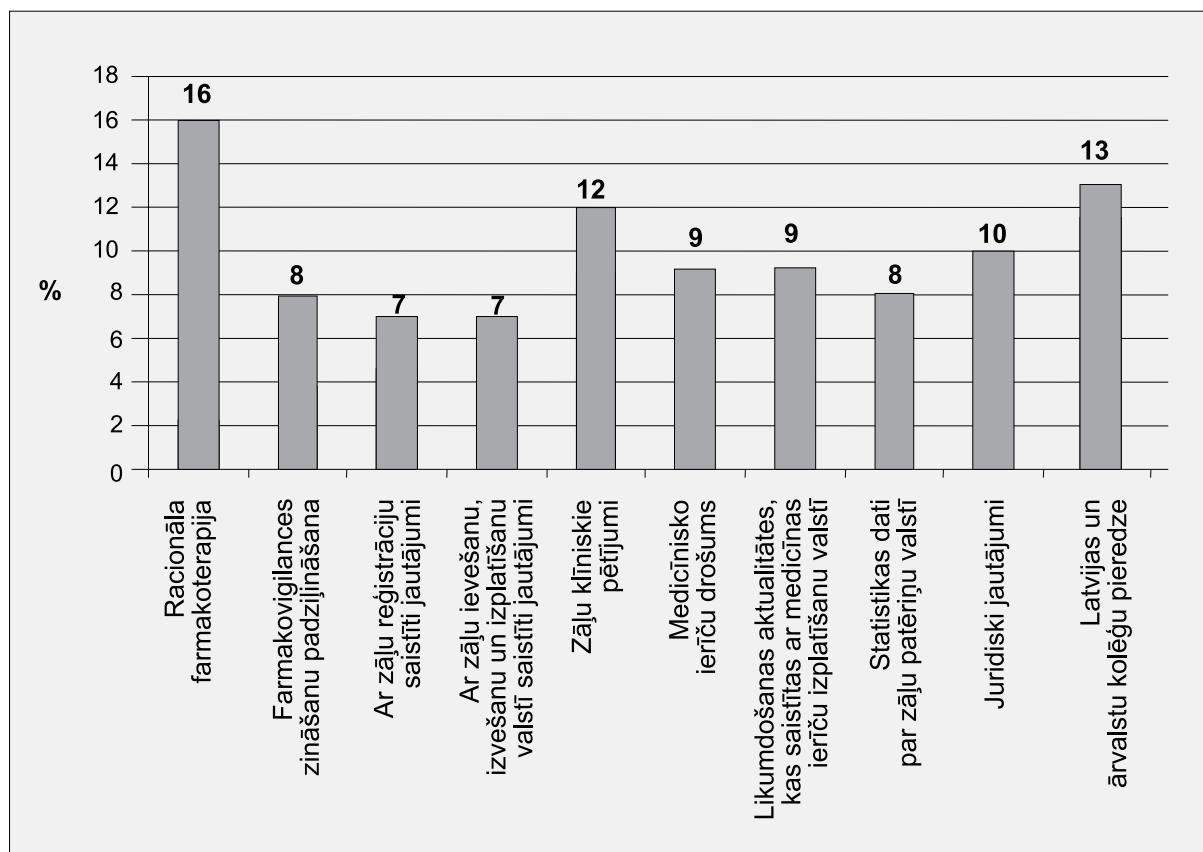
- Kopumā informācijas par zāļu drošumu pieejamība valstī tiek vērtēta par labu.
- Visas anketā piedāvātās tēmas ir bijušas interesantas, taču lielāko ieinteresētību guvušas: racionāla farmakoterapija, Latvijas un ārvalstu kolēģu pieredze, zāļu klīniskie pētījumi, kā arī juridiski jautājumi (sk. 2. shēmu).

- Vairums lasītāju (52%) izdevumu vēlas saņemt drukātā veidā, 48% – elektroniski. Atgādinām, ja turpmāk vēlaties saņemt Cito elektronisko versiju, lūdzam sūtīt pieteikumu uz elektronisko pastu: Cito@zva.gov.lv.

1. shēma. Kā vērtējat izdevuma Cito! pieejamību?



2. shēma. Ar kādām tēmām vēlētos iepazīties turpmākajos izdevumos?



Galvenie secinājumi

- Pamatojoties uz anketēšanā iegūtiem datiem un veiktajām sarunām ar speciālistiem, ir skaidrs, ka izdevums Cito! ir nepieciešams.
- 19 speciālisti izteikuši vēlmi publicēties Cito! un, sniedzot savu ieguldījumu, padarīt izdevuma saturu informatīvi daudzveidīgāku.

- Izdevuma izplatīšanas ceļi turpmāk būs šādi: profesionālās asociācijas, Medikamentu informācijas centrs, konferences, papildus ZVA izsūtīs Cito! elektroniski uz e-pastu tiem adresātiem, kas pieteikušies izdevuma elektroniskai saņemšanai.

Paldies visiem, kas iesaistījās aptaujā un izteica savu viedokli un priekšlikumus!

Aicinām pieteikties izdevuma “Cito!” elektroniskās versijas saņemšanai!

Sūtiet savu pieprasījumu uz Cito@zva.gov.lv un norādiet elektroniskā pasta adresi, uz kuru turpmāk vēlaties saņemt izdevumu.

Zāļu valsts aģentūras (direktore I. Adoviča) izdevums.

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

Redakcijas kolēģija: Sanita Skaidrā (redaktore), Dr. Zane Neikena (medicīniskā redaktore), Dr. Inguna Adoviča, Dr. Inese Studere, Dr. Vita Guļevska, asoc. prof. Vladimirs Fatejevs, profesors Jānis Baltkājs.

Literārais redaktors Jānis Loja. Tulkotāja Katrīna Rutka. Datorsalicējs Uģis Desmitnieks.

Tirāža 3000. Iznāk reizi trijos mēnešos.

Bezmaksas izdevums.

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

Izdevums ir ISDB biedrs kopš 1995. gada

Lasiet arī internetā www.zva.gov.lv

