

## Vēstules veselības aprūpes speciālistam ar aktualizētu zāļu drošuma informāciju – saskaņotas ZVA: saraksts

Šīs vēstules ir publicētas Zāļu valsts aģentūras (ZVA) tīmekļa vietnes [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv) sadaļā “Veselības aprūpes speciālistiem un iestādēm > Zāles > Farmakovigilance > Vēstules veselības aprūpes speciālistiem” laikā no 2018. gada 27. marta līdz 17. septembrim.

- “Noplūde no vairāku GSK vakcīnu (Encepur (pieaugušo un bērnu), Twinrix (pieaugušo un bērnu), Infanrix hexa, Varilrix, Priorix, Priorix-Tetra, Havrix un Engerix) šļircēm” – GlaxoSmithKline Biologicals SA (GSK), 29.03.2018.
- “Kļūdainas insulīna ievadīšanas risks, lietojot ▼ Fiasp® (ātras darbības asparta insulīnu) un Tresiba®\* (bazālu degludeka insulīnu)” – Novo Nordisk A/S, 16.04.2018.  
\*Lūdzam ņemt vērā, ka zāles “Tresiba” Latvijā netiek izplatītas.
- “Hematoloģisko ļaundabīgo audzēju recidīvu biežuma un mirstības rādītāju palielināšanās pacientiem, kuri pēc asinsrades cilmes šūnu transplantācijas (ACŠT) saņēma azitromicīna terapiju” – Actavis Group PTC ehf. (Īslande), Grindeks AS (Latvija), KRKA d.d. (Novo mesto, Slovēnija), Sandoz GmbH (Austrija), Teva Pharma B.V. (Nīderlande), 02.05.2018.
- “Jauna primāra ļaundabīga audzēja risks, lietojot XGEVA (denosumabs)” – Amgen Switzerland AG, 16.05.2018.
- “Tivicay (dolutegravīrs), Triumeq (dolutegravīrs, abakavīrs, lamivudīns), Juluca (dolutegravīrs, rilpivirīns): zīdaiņiem, kuru mātes grūtniecības iestāšanās laikā bijušas pakļautas dolutegravīra iedarbībai, atklāti nervu caurulītes defekti” – GlaxoSmithKline Latvia SIA, 31.05.2018.
- “Cetrotide® (cetoreliksa acetāts) 0,25 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma

pagatavošanai: virzuļa izvilkšanas risks zāļu paņemšanas laikā ar jauno šļirci, kā rezultātā var zust zāļu sterilitāte” – Merck Serono SIA, 21.06.2018.

- “Darunavīrs/kobicistats: palielināts ārstēšanas neveiksmes risks un palielināts HIV infekcijas nodošanas risks no mātes bērnam zemu darunavīra un kobicistata kopējās iedarbības vērtību dēļ grūtniecības otrajā un trešajā trimestrī” – UAB “JOHNSON & JOHNSON” filiāle Latvijā, 22.06.2018.
- “Tecentriq (atezolizumab): ierobežota indikācija lokāli progresējošas vai metastātiskas urotēlija karcinomas ārstēšanai pieaugušajiem gadījumos, kad nav piemērota cisplatīnu saturošas ķīmijterapijas lietošana” – F. Hoffmann-La Roche Ltd, 06.07.2018.
- “Keytruda (pembrolizumabs): indikācijas ierobežojums lokāli progresējošas vai metastātiskas urotēlija karcinomas ārstēšanai pieaugušajiem, kuriem nav piemērota cisplatīnu saturoša ķīmijterapija” – Merck Sharp & Dohme B.V., Nīderlande, 10.07.2018.
- “Esmya (ulipristāla acetāts): jauna kontrindikācija, prasības aknu funkcijas uzraudzīšanai un ierobežotas indikācijas” – Gedeon Richter Plc., 31.07.2018.
- “Xofigo (rādija-223 dihlorīds): jauni lietošanas ierobežojumi palielināta lūzumu riska un mirstības pieauguma tendences dēļ” – Bayer AG, 06.08.2018.
- “Hidroksietilcietes (HEC) šķīdumi infūzijām ▼: jauni pasākumi esošo ierobežojumu pastiprināšanai sakarā ar paaugstinātu nieru darbības traucējumu un mirstības risku kritiski slimu vai septisku pacientu gadījumā” – SIA B. Braun Medical, UAB Fresenius Kabi Baltics, 09.08.2018.