



Zāļu valsts aģentūra

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, tālr. 67078424, e-pasts info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

Pamatojoties uz Zāļu valsts aģentūras 03.10.2025 lēmumu Nr. 4-21/8093 par atļaujas izsniegšanu Eiropas Ekonomikas zonas valstī reģistrētām, bet Latvijas Republikā neregistrētām zālēm, sabiedrības veselības aizsardzības dēļ Latvijas Republikā atļauts izplatīt šādas zāles (atļaujas Nr. 4-20.2/5):

1. Zāļu nosaukums, forma, stiprums vai koncentrācija un skaits iepakojumā	IOPAMIRO 370 mg/ml SOLUCION INYECTABLE, Šķīdums injekcijām: • 37,75 g/50 ml, N1 • 75,5 g/100 ml, N1 • 377,5 g/500 ml, N1
2. Aktīvās (aktīvo) sastāvdaļas (sastāvdaļu) starptautiskais nosaukums	Iopamidolum
3. Tirdzniecības atļaujas īpašnieks (nosaukums, juridiskā adrese, valsts)	Bracco Imaging s.p.a., Itālija Via Egidio Folli, 50 20134 Milāna, Itālija
4. Eiropas Savienības dalībvalsts vai Eiropas Ekonomikas zonas valsts, kura piešķirusi tirdzniecības atļauju (reģistrācijas apliecību) un reģistrācijas numurs	Spānijā: 57272
5. Zāļu ražotājs (nosaukums, adrese, valsts)	Patheon Italia S.p.A., Itālija
6. ATK kods un DDD	V08AB04, -
7. Identifikācijas numurs	• RN026-01 (37,75 g/50 ml, N1); • RN026-02 (75,5 g/100 ml, N1); • RN026-03 (377,5 g/500 ml, N1).
8. Izplatīšanas nosacījums	Pr.

Atļauta zāļu ieviešana no Eiropas Ekonomikas zonas valstīm.

Atļauja ir derīga uz nenoteiktu laika periodu.

Zāļu vairumtirgotāji, kas izplata iepriekš minētās zāles:

SIA "A.MEDICAL", L00115, Varkaļu iela 13A, Rīga, LV-1067