

Informācija aktualizēta 2010.gada  
22.jūnijā

1.pielikums

### Latvijā kontrolējamo narkotisko vielu, psihotropo vielu un prekursoru II saraksts

#### 1. Vielas, kas klasificētas atbilstoši 1961.gada 30. marta Vienotās konvencijas par narkotiskajām vielām I sarakstam

<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
1	<b>Dolforin 100 mcg/h</b> , Transdermal patch 100 mcg/h <b>Dolforin 100 mkg/h</b> , Transdermāls plāksteris 100 mkg/h	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0382-01	5	19.2mg
				07-0382-02	10	19.2mg
				07-0382-03	20	19.2mg
2	<b>Dolforin 25 mcg/h</b> , Transdermal patch 25 mcg/h <b>Dolforin 25 mkg/h</b> , Transdermāls plāksteris 25 mkg/h	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0379-01	5	4.8mg
				07-0379-02	10	4.8mg
				07-0379-03	20	4.8mg
3	<b>Dolforin 50 mcg/h</b> , Transdermal patch 50 mcg/h <b>Dolforin 50 mkg/h</b> , Transdermāls plāksteris 50 mkg/h	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0380-01	5	9.6mg
				07-0380-02	10	9.6mg
				07-0380-03	20	9.6mg
4	<b>Dolforin 75 mcg/h</b> , Transdermal patch 75 mcg/h <b>Dolforin 75 mkg/h</b> , Transdermāls plāksteris 75 mkg/h	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	07-0381-01	5	14,4mg
				07-0381-02	10	14,4mg
				07-0381-03	20	14,4mg
5	<b>Doloblok 50 mg/ml</b> , Solution for injection 50 mg/ml <b>Doloblok 50 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 50 mg/ml	Pethidini hydrochloridum	HBM Pharma s.r.o., Slovākija	98-0006-01	10	50mg/ml
				98-0006-02	10	100mg/2ml
				98-0006-03	10	50mg/1ml

6	<b>Doltard 30 mg</b> , Prolonged release tablets 30 mg <b>Doltards 30 mg</b> , Ilgstošas darbības tabletes pa 30 mg	Morphini sulfas	Nycomed Danmark ApS, Dānija	98-0121-01	20	30 mg
7	<b>Doltard 60 mg</b> , Prolonged release tablets 60 mg <b>Doltards 60 mg</b> , Ilgstošas darbības tabletes pa 60 mg	Morphini sulfas	Nycomed Danmark ApS, Dānija	98-0122-01	20	60 mg
8	<b>Durogesic 100 mcg/ h</b> , Transdermal patch 100 mcg/ h <b>Durogesiks 100 mkg/ h</b> , Transdermāls plāksteris 100 mkg/ h	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0957-02	5	16,8 mg
9	<b>Durogesic 25 mcg/ h</b> , Transdermal patch 25 mcg/ h <b>Durogesiks 25 mkg/ h</b> , Transdermāls plāksteris 25 mkg/ h	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0954-02	5	4,2 mg
10	<b>Durogesic 12 mcg/h</b> , Transdermal patch 12 mcg/ h <b>Durogesiks 12 mkg/h</b> , Transdermāls plāksteris 12 mkg/h	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	05-0406-01	5	2.1 mg
11	<b>Durogesic 50 mcg/ h</b> , Transdermal patch 50 mcg/ h <b>Durogesiks 50 mkg/ h</b> , Transdermāls plāksteris 50 mkg/ h	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0955-02	5	8,4 mg
12	<b>Durogesic 75 mcg/ h</b> , Transdermal patch 75 mcg/ h <b>Durogesiks 75 mkg/ h</b> , Transdermāls plāksteris 75 mkg/ h	Fentanylum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	99-0956-02	5	12,6 mg

13	<b>Fentanyl - Kalceks 0,05 mg/ml</b> solution for injection <b>Fentanils 0,05 mg/ ml šķīdums</b> injekcijām, Šķīdums injekcijām 0,05 mg/ml	Fentanylum	A/S "Kalceks", Latvija	95-0083-01	10	0,1 mg/2 ml
26	<b>Matrifen 100 mcg/h</b> , Transdermal patch 100 mcg/h <b>Matrifen 100 mcg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 100 mkg/stundā	Fentanylum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0208-01	5	11mg
27	<b>Matrifen 12 mcg/h</b> , Transdermal patch 12 mcg/h <b>Matrifen 12 mcg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 12 mkg/stundā	Fentanylum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0204-01	5	1,38mg
28	<b>Matrifen 75 mcg/h</b> , Transdermal patch 75 mcg/h <b>Matrifen 75 mcg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 75 mkg/stundā	Fentanylum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0207-01	5	8,25mg
29	<b>Matrifen 25 mcg/h</b> , Transdermal patch 25 mcg/h <b>Matrifen 25 mcg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 25 mkg/stundā	Fentanylum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0205-01	5	2,75mg
30	<b>Matrifen 50 mcg/h</b> , Transdermal patch 50 mcg/h <b>Matrifen 50 mcg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 50 mkg/stundā	Fentanylum	Nycomed SEFA AS, Igaunija	06-0206-01	5	5,50mg

31	<b>Morphin HBM Pharma 10 mg/ml</b> solution for injection	Morphini hydrochloridum	HBM Pharma s.r.o., Slovākija	98-0246-01	10	10 mg/ml
	<b>Morphin HBM Pharma 10 mg/ml</b> šķīdums injekcijām			98-0246-02	10	20 mg/2 ml
32	<b>Morfina hidrohlorīds 10 mg/ml</b> , Solution for injection 10 mg/ml <b>Morfina hidrohlorīds 10 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 10 mg/ml	Morphini hydrochloridum	A/S "Kalceks", Latvija	96-0010-01	10	10 mg/1 ml
33	<b>OxyContin 10 mg</b> , Prolonged release tablets 10 mg <b>OxyContin 10 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 10 mg	Oxycodoni hydrochloridum	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0193-01	56	10 mg
34	<b>OxyContin 20 mg</b> , Prolonged release tablets 20 mg <b>OxyContin 20 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 20 mg	Oxycodoni hydrochloridum	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0194-01	56	20 mg
35	<b>OxyContin 40 mg</b> , Prolonged release tablets 40 mg <b>OxyContin 40 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 40 mg	Oxycodoni hydrochloridum	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0195-01	56	40 mg
36	<b>OxyContin 80 mg</b> , Prolonged release tablets 80 mg <b>OxyContin 80 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 80 mg	Oxycodoni hydrochloridum	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0196-01	56	80 mg
37	<b>Promedols 20 mg/ ml</b> , Injection solution 20 mg/ ml <b>Promedols 20 mg/ ml</b> , Šķīdums injekcijām 20 mg/ ml	Trimeperidini hydrochloridum	A/S "Kalceks", Latvija	96-0192-01	10	20mg/ml
38	<b>Lunaldin 100 micrograms</b> sublingual tablets <b>Lunaldin 100 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0096-01	10	100mcg
				09-0096-02	30	100mcg

39	<b>Lunaldin 200 micrograms</b> sublingual tablets	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0097-01	10	200mcg
	<b>Lunaldin 200 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles			09-0097-02	30	200mcg
40	<b>Lunaldin 300 micrograms</b> sublingual tablets	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0098-01	10	300mcg
	<b>Lunaldin 300 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles			09-0098-02	30	300mcg
41	<b>Lunaldin 400 micrograms</b> sublingual tablets	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0099-01	10	400mcg
	<b>Lunaldin 400 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles			09-0099-02	30	400mcg
42	<b>Lunaldin 600 micrograms</b> sublingual tablets	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0100-01	10	600mcg
	<b>Lunaldin 600 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles			09-0100-02	30	600mcg
43	<b>Lunaldin 800 micrograms</b> sublingual tablets	Fentanylum	Gedeon Richter Plc., Ungārija	09-0101-01	10	800mcg
	<b>Lunaldin 800 mikrogramu tabletes</b> lietošanai zem mēles			09-0101-02	30	800mcg
44	<b>Sevredol 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg <b>Sevredol 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Morphini sulfas	Mundipharma GmbH, Austrija	96-0317-01	56	10 mg
45	<b>Sevredol 20 mg</b> , Film-coated tablets 20 mg <b>Sevredol 20 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 20 mg	Morphini sulfas	Mundipharma GmbH, Austrija	96-0318-01	56	20 mg
46	<b>Vendal retard 10 mg</b> , Prolonged-release film-coated tablets 10 mg	Morphini hydrochloridum trihydricum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0603-01	30	10 mg
	<b>Vendal retard 10 mg</b> , Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 10 mg			98-0603-01	10	10mg

47	<b>Vendal retard 100 mg</b> , Prolonged-release film-coated tablets 100 mg	Morphini hydrochloridum trihydricum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0606-02	30	100mg
	<b>Vendal retard 100 mg</b> , Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 100			98-0606-03	10	100mg
48	<b>Vendal retard 30 mg</b> , Prolonged-release film-coated tablets 30 mg	Morphini hydrochloridum trihydricum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0604-01	30	30 mg
	<b>Vendal retard 30 mg</b> , Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 30 mg			98-0604-02	10	30mg
49	<b>Vendal retard 60 mg</b> prolonged-release tablets	Morphini hydrochloridum trihydricum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	98-0605-01	30	60mg
	<b>Vendal retard 60 mg</b> ilgstošās darbības tabletes			98-0605-02	10	60mg
50	<b>Remifentanil Kabi 5 mg</b> powder for con. for solution for injection or infusion	Remifentanil hydrochloridum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	09-0414-01	1	50mg/10ml
	<b>Remifentanil Kabi 5 mg</b> pulveris inj. vai infūziju šķ. koncentrāta			09-0414-02	10	50mg/10ml
51	<b>Remifentanil Kabi 1 mg</b> powder for concentrate for sol. for inj. or infusion	Remifentanil hydrochloridum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	09-0412-01	1	4mg/4ml
	<b>Remifentanil Kabi 1 mg</b> pulveris injekciju vai infūziju šķīduma			09-0412-02	5	4mg/4ml
52	<b>Remifentanil Kabi 2 mg</b> powder for concentrate for sol. for inj.or infusion	Remifentanil hydrochloridum	Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o., Polija	09-0413-01	1	12mg/6ml
	<b>Remifentanil Kabi 2 mg</b> pulveris inj. vai infūziju šķ. Koncen. Pagatavošanai			09-0413-02	5	12mg/6ml
<b>2. Vielas, kas klasificētas atbilstoši 1961.gada 30. marta Vienotās konvencijas par narkotiskajām vielām II sarakstam</b>						
1	<b>DHC Continus 120 mg</b> , Prolonged release tablets 120 mg	Dihydrocodeini tartras	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0257-01	8	120 mg
	<b>DHC Continus 120 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 120 mg			02-0257-02	56	120 mg
2	<b>DHC Continus 60 mg</b> , Prolonged release tablets 60 mg	Dihydrocodeini tartras	Mundipharma GmbH, Austrija	96-0594-01	56	60 mg
	<b>DHC Continus 60 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 60 mg			96-0594-02	56	60 mg
				96-0594-03	56	60 mg

3	<b>DHC Continus 90 mg</b> , Prolonged release tablets 90 mg	Dihydrocodeini tartras	Mundipharma GmbH, Austrija	02-0256-01	8	90 mg
	<b>DHC Continus 90 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 90 mg			02-0256-02	56	90 mg
<b>3. Vielas, kas klasificētas atbilstoši 1971.gada 21. februāra Konvencijas par psihotropām vielām II sarakstam</b>						
<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
1	<b>CONCERTA 18 mg</b> , Prolonged-release tablets 18 mg <b>CONCERTA 18 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 18 mg	Methylphenidati hydrochloridum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0130-01	28	18 mg
				08-0130-02	30	18 mg
2	<b>CONCERTA 54 mg</b> , Prolonged-release tablets 54 mg <b>CONCERTA 54 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 54 mg	Methylphenidati hydrochloridum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0132-01	28	54 mg
				08-0132-02	30	54 mg
3	<b>CONCERTA 36 mg</b> , Prolonged-release tablets 36 mg <b>CONCERTA 36 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 36 mg	Methylphenidati hydrochloridum	UAB Johnson & Johnson, Lietuva	08-0131-01	28	36 mg
				08-0131-02	30	36 mg
4	<b>Ritalin 10 mg</b> , Tablets 10 mg <b>Ritalin 10 mg</b> , Tabletes pa 10 mg	Methylphenidati hydrochloridum	Novartis Finland Oy, Somija	00-0118-01	30	10 mg
<b>4. Vielas, kas klasificētas atbilstoši 1971.gada 21. februāra Konvencijas par psihotropām vielām III sarakstam</b>						
<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
				V/NRP/05/1638-01	1	10g/50ml

1	<b>Dorminal 20%</b> , Solution for injection 200mg/ml <b>Dorminal 20%</b> , Šķīdums injekcijām 200mg/ml	Pentobarbitalum natricum	Alfasan International B.V., Nīderlande	V/NRP/05/1638-02	1	20g/100ml
				V/NRP/05/1638-03	1	50g/250ml
2	<b>Norspan 10 mcg/h</b> , Transdermal patch 10 mcg/h <b>Norspan 10 mkg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 10 mkg/stundā	Buprenorphinum	Mundipharma GmbH, Austrija	08-0177-01	1	10mg
				08-0177-02	2	10mg
				08-0177-03	3	10mg
				08-0177-04	4	10mg
				08-0177-05	5	10mg
				08-0177-06	8	10mg
				08-0177-07	10	10mg
				08-0177-08	12	10mg
3	<b>Norspan 20 mcg/h</b> , Transdermal patch 20 mcg/h <b>Norspan 20 mkg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 20 mkg/stundā	Buprenorphinum	Mundipharma GmbH, Austrija	08-0178-01	1	20mg
				08-0178-02	2	20mg
				08-0178-03	3	20mg
				08-0178-04	4	20mg
				08-0178-05	5	20mg
				08-0178-06	8	20mg
				08-0178-07	10	20mg
				08-0178-08	12	20mg

4	<b>Norspan 5 mcg/h</b> , Transdermal patch 5 mcg/h <b>Norspan 5 mkg/stundā</b> , Transdermāls plāksteris 5 mkg/stundā	Buprenorphinum	Mundipharma GmbH, Austrija	08-0176-01	1	5mg	
				08-0176-02	2	5mg	
				08-0176-03	3	5mg	
				08-0176-04	4	5mg	
				08-0176-05	5	5mg	
				08-0176-06	8	5mg	
				08-0176-07	10	5mg	
				08-0176-08	12	5mg	
5	<b>Suboxone</b> , Sublingual tablets mg/2 mg <b>Suboxone</b> , Tablete lietošanai zem mēles 8 mg/2 mg	8	Buprenorphini hydrochloridum, Naloxoni hydrochloridum	SP Europe, Beļģija	EU/1/06/359/004	28	8mg/2mg
6	<b>Suboxone</b> , Sublingual tablets mg/0,5 mg <b>Suboxone</b> , Tablete lietošanai zem mēles 2 mg/0,5 mg	2	Buprenorphini hydrochloridum, Naloxoni hydrochloridum	SP Europe, Beļģija	EU/1/06/359/001	7	2mg/0,5mg
7	<b>Suboxone</b> , Sublingual tablets mg/2 mg <b>Suboxone</b> , Tablete lietošanai zem mēles 8 mg/2 mg	8	Buprenorphini hydrochloridum, Naloxoni hydrochloridum	SP Europe, Beļģija	EU/1/06/359/003	7	8mg/2mg
8	<b>Suboxone</b> , Sublingual tablets mg/0,5 mg <b>Suboxone</b> , Tablete lietošanai zem mēles 2 mg/0,5 mg	2	Buprenorphini hydrochloridum, Naloxoni hydrochloridum	SP Europe, Beļģija	EU/1/06/359/002	28	2mg/0,5mg

9	<b>Subutex 0,4 mg</b> , Sublingual tablets 0,4 mg <b>Subutex 0,4 mg</b> , Tabletes lietošanai zem mēles pa 0,4 mg	Buprenorphine	Schering-Plough Europe, Beļģija	05-0400-01	7	0.4 mg
10	<b>Subutex 2 mg</b> , Sublingual tablets 2 mg <b>Subutex 2 mg</b> , Tabletes lietošanai zem mēles pa 0,4 mg	Buprenorphine	Schering-Plough Europe, Beļģija	05-0401-01	7	2mg
11	<b>Subutex 8 mg</b> , Sublingual tablets 8 mg <b>Subutex 8 mg</b> , Tabletes lietošanai zem mēles pa 8 mg	Buprenorphine	Schering-Plough Europe, Beļģija	05-0402-01	7	8 mg

Informācija aktualizēta 2010.gada  
22.jūnijā

2.pielikums

### Latvijā kontrolējamo narkotisko vielu, psihotropo vielu un prekursoru III saraksts

Vielas, kas klasificētas atbilstoši 1971.gada 21.februāra Konvencijas par psihotropām vielām IV sarakstam						
<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
1	<b>Alprazolams-Grindeks 0,25 mg</b> , Tablets 0,25 mg <b>Alprazolams-Grindeks 0,25 mg</b> , Tabletes pa 0,25 mg	Alprazolamum	A/S "Grindeks", Latvija	00-1032-01	30	0.25 mg
2	<b>Alprazolams-Grindeks 0,5 mg</b> , Tablets 0,5 mg <b>Alprazolams-Grindeks 0,5 mg</b> , Tabletes pa 0,5 mg	Alprazolamum	A/S "Grindeks", Latvija	00-1033-01	30	0.5 mg
3	<b>Alprazolams-Grindeks 1 mg</b> , Tablets 1 mg <b>Alprazolams-Grindeks 1 mg</b> , Tabletes pa 1 mg	Alprazolamum	A/S "Grindeks", Latvija	00-1034-01	30	1 mg
4	<b>Bromazepam Lannacher 3 mg</b> , Film-coated tablets 3 mg <b>Bromazepam Lannacher 3 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 3 mg	Bromazepamum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	00-0379-01	20	3 mg
				00-0379-02	50	3 mg
				00-0379-03	30	3 mg
5	<b>Bromazepam Lannacher 6 mg</b> , Film-coated tablets 6 mg <b>Bromazepam Lannacher 6 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 6 mg	Bromazepamum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	00-0380-01	20	6 mg
				00-0380-02	30	6 mg
				00-0380-03	50	6 mg

6	<b>Clonazepam 2 mg</b> , Tablets 2 mg <b>Clonazepam 2 mg</b> , Tabletes pa 2 mg	Clonazepamum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	96-0159-01	30	2 mg
7	<b>Clonazepam Olainfarm 2 mg</b> , Tablets 2 mg <b>Clonazepam Olainfarm 2 mg</b> , Tabletes pa 2 mg	Clonazepamum	A/S "Olainfarm", Latvija	03-0054-03	30	2 mg
8	<b>Cyclodol 2 mg</b> , Tablets 2 mg <b>Ciklodols 2mg</b> , Tabletes pa 2 mg	Trihexyphenidylī hydrochloridum	AS Grindeks, Latvija	97-0566-01	50	2 mg
9	<b>Diazepeks 5 mg/ml</b> , Solution for injection 5 mg/ml <b>Diazepeks 5 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 5 mg/ml	Diazepamum	AS Grindeks, Latvija	96-0050-01	5	10 mg/ 2 ml
				96-0050-02	10	10 mg/ 2 ml
				96-0050-03	330	10 mg/ 2 ml
				96-0050-04	20	10 mg/ 2 ml
10	<b>Diazepeks 5 mg</b> , Tablets 5 mg <b>Diazepeks 5 mg tabletes</b> , Tabletes pa 5 mg	Diazepamum	AS Grindeks, Latvija	94-0104-01	20	5 mg
				94-0104-02	250	5 mg
11	<b>Dormicum 5 mg/ml</b> , Solution for injection 5 mg/ml <b>Dormicum 5 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām pa 5 mg/ml	Midazolamum	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0271-01	10	5 mg/ ml
				95-0271-02	200	5 mg/ ml
				95-0271-03	10	25 mg/5 ml
				95-0271-04	10	15 mg/3 ml
12	<b>Dormicum 7,5 mg</b> , Film-coated tablets 7,5 mg <b>Dormicum 7,5 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 7,5 mg	Midazolamum	Roche Latvija SIA, Latvija	95-0272-01	10	7.548 mg

13	<b>Elenium 10 mg</b> , Coated tablets 10 mg <b>Elenium 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Chlordiazepoxidum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	96-0419-01	50	10 mg
14	<b>Fenazepam Olainfarm 0,5 mg</b> tab. <b>Fenazepam Olainfarm 0,5 mg</b> tabletes	Fenazepamum	A/S "Olainfarm", Latvija	99-0882-02	50	0.5 mg
15	<b>Fenazepam Olainfarm 1.0 mg</b> tab. <b>Fenazepam Olainfarm 1.0 mg</b> tabletes	Fenazepamum	A/S "Olainfarm", Latvija	99-0883-02	50	1 mg
16	<b>Frontin 0,25 mg</b> , Tablets 0,25 mg <b>Frontīns 0,25 mg</b> , Tabletes pa 0,25 mg	Alprazolamum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	02-0356-01	30	0.25 mg
17	<b>Frontin 0,5 mg</b> , Tablets 0,5 mg <b>Frontīns 0,5 mg</b> , Tabletes pa 0,5 mg	Alprazolamum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	02-0357-01	30	0.5 mg
18	<b>Frontin 1 mg</b> , Tablets 1 mg <b>Frontīns 1 mg</b> , Tabletes pa 1 mg	Alprazolamum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	02-0358-01	30	1 mg
19	<b>Fulsed 5 mg/ml</b> , Solution for injection 5mg/ml <b>Fulseds 5 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 5mg/ml	Midazolamum	Ranbaxy (UK) Ltd., Lielbritānija	02-0192-01	10	5 mg/ml
20	<b>Grandaxin</b> , Tablets 50 mg <b>Grandaksīns</b> , Tabletes pa 50 mg	Tofisopamum	Egis Pharmaceuticals PLC, Ungārija	99-0939-01	20	50 mg

21	<b>Halcion 0,125 mg</b> , Tablets 0,125 mg <b>Halcions 0,125 mg</b> , Tabletes pa 0,125 mg	Triazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	00-0921-01	10	0.117 mg
				00-0921-02	30	0.118 mg
22	<b>Halcion 0,25 mg</b> , Tablets 0,25 mg <b>Halcions 0,25 mg</b> , Tabletes pa 0,25 mg	Triazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	00-0922-01	10	0.25 mg
				00-0922-02	30	0.25 mg
23	<b>Helex 0,25 mg</b> , tablets <b>Helex 0,25 mg</b> , tabletes	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	96-0169-01	30	0.25 mg
24	<b>Helex 0,5 mg</b> , tablets <b>Helex 0,5 mg</b> , tabletes	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0149-01	30	0.5 mg
25	<b>Helex 1 mg</b> tablets	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0150-01	30	1 mg
	<b>Helex 1 mg</b> tabletes					
26	<b>Helex SR 2 mg</b> , modified-release tablets <b>Helex SR 2 mg</b> , ilgstošās darbības tabletes	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0260-01	10	2 mg
				07-0260-02	20	2 mg
				07-0260-03	30	2 mg
				07-0260-04	100	2 mg
27	<b>Helex SR 1 mg</b> , modified-release tablets <b>Helex SR 1 mg</b> , ilgstošās darbības tabletes	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0259-01	20	1 mg
				07-0259-02	30	1 mg
				07-0259-03	60	1 mg
				07-0259-04	100	1 mg
28	<b>Helex SR 0,5 mg</b> modified-release, Tabletes <b>Helex SR 0,5 mg</b> ilgstošās darbības Tabletes	Alprazolamum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	07-0258-01	20	0.5 mg
				07-0258-02	30	0.5 mg
				07-0258-03	60	0.5 mg
				07-0258-04	100	0.5 mg

29	<b>Hypnogen 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg <b>Hypnogen 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zolpidemi tartras	Zentiva a.s., Čehija	02-0147-01	15	10 mg
				02-0147-02	20	10 mg
				02-0147-03	7	10 mg
				02-0147-04	30	10 mg
				02-0147-05	100	10 mg
30	<b>Imovane 7,5 mg</b> , Film-coated tablets 7,5 mg <b>Imovane 7,5 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 7,5 mg	Zopiclonum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	98-0590-02	20	7.5 mg
31	<b>Lexotanil 1,5 mg</b> , Tablets 1,5 mg <b>Lexotanil 1,5 mg</b> , Tabletes pa 1,5 mg	Bromazepamum	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0404-01	30	1,5 mg
32	<b>Lexotanil 3 mg</b> , Tablets 3 mg <b>Lexotanil 3 mg</b> , Tabletes pa 3 mg	Bromazepamum	Roche Latvija SIA, Latvija	99-0405-01	30	3 mg
33	<b>Lorafen 1 mg</b> , Coated tablets 1 mg <b>Lorafens 1 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 1 mg	Lorazepamum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	00-0325-01	25	1 mg
34	<b>Lorafen 2,5 mg</b> , Coated tablets 2,5 mg <b>Lorafens 2,5 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 2,5 mg	Lorazepamum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	00-0326-01	25	2.5 mg

35	<b>Midazolam Accord 1 mg/ml</b> , Solution for injection or infusion 1 mg/ml <b>Midazolam Accord 1 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām vai infūzijām 1 mg/ml	Midazolamum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	09-0188-01	10	1 mg/ml
36	<b>Midazolam Accord 5 mg/ml</b> , Solution for injection or infusion 5 mg/ml <b>Midazolam Accord 5 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām vai infūzijām 5 mg/ml	Midazolamum	Accord Healthcare Limited, Lielbritānija	09-0189-01	10	5 mg/ml
				09-0189-02	10	15 mg/3 ml
				09-0189-03	1	50 mg/10 ml
37	<b>Midazolam B.Braun 1 mg/ml</b> , Solution for injection 1 mg/ml <b>Midazolam B.Braun 1 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 1 mg/ml	Midazolamum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	07-0004-01	10	5 mg/5 ml
				07-0004-02	4	5 mg/5 ml
				07-0004-03	10	5 mg/5 ml
				07-0004-04	20	5 mg/5 ml
38	<b>Midazolam B.Braun 5 mg/ml</b> , Solution for injection 5 mg/ml <b>Midazolam B.Braun 5 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 5 mg/ml	Midazolamum	B.Braun Melsungen AG, Vācija	07-0005-01	10	5 mg/ml
				07-0005-02	10	15 mg/3 ml
				07-0005-03	5	50 mg/10 ml
				07-0005-04	10	50 mg/10 ml
				07-0005-05	4	50 mg/10 ml
				07-0005-06	10	50 mg/10 ml
				07-0005-07	20	50 mg/10 ml

39	<b>Myolastan 50 mg</b> , Film-coated tablets 50 mg <b>Myolastan 50 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Tetrazepamum	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	97-0289-01	20	50 mg
40	<b>Nātrija oksibutirāts-Kalceks 200 mg/ml</b> , Solution for injection 2000 mg/10 ml <b>Nātrija oksibutirāts-Kalceks 200 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 2000 mg/10ml	Natrii oxybutyras	A/S "Kalceks", Latvija	99-0179-01	10	2000mg/10ml
41	<b>Neurol 0,25</b> , Tablets 0,25 mg <b>Neirols 0,25</b> , Tabletes pa 0,25 mg	Alprazolamum	Zentiva k.s., Čehija	98-0780-01	30	0.25 mg
42	<b>Neurol 1,0</b> , Tablets 1,0 mg <b>Neirols 1,0</b> , Tabletes pa 1,0 mg	Alprazolamum	Zentiva k.s., Čehija	98-0781-01	30	1 mg
43	<b>Nozepam 10 mg</b> , Tablets 10 mg <b>Nozepam 10 mg</b> , Tabletes pa 10 mg	Oxazepamum	A/S "Olainfarm", Latvija	94-0091-01	50	10 mg
44	<b>Radedorm 5 mg</b> , Tablets 5 mg <b>Radedorm 5 mg</b> , Tabletes pa 5 mg	Nitrazepamum	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	96-0609-01	20	5 mg
45	<b>Reladorm 10 mg/100 mg</b> , Tablets 10 mg/100 mg <b>Reladorm 10 mg/100 mg</b> , Tabletes 10 mg/100 mg	Diazepamum, Calcii cyclobarbitalum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	96-0345-01	10	10 mg/100 mg

46	<b>Relium 5 mg</b> , Film-coated tablets 5 mg <b>Relium 5 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Diazepamum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	96-0160-01	20	5 mg
47	<b>Rudotel 10 mg</b> , Tablets 10 mg <b>Rudotels 10 mg</b> , Tabletes pa 10 mg	Medazepamum	AWD.Pharma GmbH & Co. KG, Vācija	96-0495-01	20	10 mg
				96-0495-02	50	10 mg
48	<b>Seduxen 5 mg</b> , Tablets 5 mg <b>Seduxen 5 mg</b> , Tabletes pa 5 mg	Diazepamum	Gedeon Richter Ltd., Ungārija	96-0326-01	20	5 mg
49	<b>Somnols 7,5 mg</b> , Tabletes pa 7,5 mg <b>Somnols 7,5 mg</b> , Tabletes pa 7,5 mg	Zopiclonum	AS Grindeks, Latvija	99-0260-01	10	7.5 mg
				99-0260-02	20	7.5 mg
				99-0260-03	30	7.5 mg
50	<b>Stilnox 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg <b>Stilnox 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zolpidemi tartras	Sanofi-aventis Latvia SIA, Latvija	99-1021-01	20	10 mg
51	<b>Tazepam 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg <b>Tazepam 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Oxazepamum	Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A., Polija	96-0447-01	50	10 mg
52	<b>Xanax 0,5 mg</b> , Tablets 0,5 mg <b>Xanax 0,5 mg</b> , Tabletes pa 0,5 mg	Alprazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	97-0166-01	30	0.5 mg
				97-0166-02	100	0.5 mg
				97-0166-03	30	0.5 mg
				97-0166-04	100	0.5 mg

53	<b>Xanax 1 mg</b> , Tablets 1 mg <b>Xanax 1 mg</b> , Tabletes pa 1 mg	Alprazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	97-0165-01	30	1 mg
				97-0165-02	100	1 mg
				97-0165-03	30	1 mg
54	<b>Xanax XR 0.5 mg</b> , Prolonged-release tablets 0.5 mg <b>Xanax XR 0,5 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 0,5 mg	Alprazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	01-0373-01	30	0,5 mg
55	<b>Xanax XR 1 mg</b> , Prolonged-release tablets 1 mg <b>Xanax XR 1 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 1 mg	Alprazolamum	Pfizer Europe MA EEIG, Lielbritānija	01-0374-01	30	1 mg
				01-0374-02	30	1 mg
56	<b>Zolpidem Teva 10 mg</b> , film-coated tablets <b>Zolpidem Teva 10 mg</b> , apvalkotās tabletes	Zolpidemi tartras	Teva Pharma B.V., Nīderlande	10-0075-01	7	10 mg
				10-0075-02	10	10 mg
				10-0075-03	14	10 mg
				10-0075-04	15	10 mg
				10-0075-05	20	10 mg
				10-0075-06	28	10 mg
				10-0075-07	30	10 mg
				10-0075-08	50	10 mg
				10-0075-09	100	10 mg
				10-0075-10	90	10 mg

57	<b>Zopitin 7,5 mg</b> , film-coated tablets <b>Zopitin 7,5 mg</b> , apvalkotās tabletes	Zopiclonum	Vitabalans Oy, Somija	06-0200-01	10	7.5 mg
				06-0200-02	30	7.5 mg
				06-0200-03	100	7.5 mg
				06-0200-04	20	7.5 mg
58	<b>Zolpidem Sandoz 10 mg</b> , Film-coated tablets 10 mg <b>Zolpidem Sandoz 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zolpidemi tartras	Sandoz d.d., Slovēnija	04-0175-01	20	10 mg
				04-0175-02	10	10 mg
59	<b>Zolsana 5 mg</b> , Coated tablets 5 mg <b>Zolsana 5 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 5 mg	Zolpidemi tartras	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0423-01	10	5 mg
				05-0423-02	20	5 mg
60	<b>Zolsana 10 mg</b> , Coated tablets 10 mg <b>Zolsana 10 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 10 mg	Zolpidemi tartras	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	05-0424-01	10	10 mg
				05-0424-02	20	10 mg

Informācija aktualizēta 2010.gada  
22.jūnijā

3.pielikums

**Zāļu, kas satur narkotiskās un psihotropās vielas kopā ar citām zāļu vielām, saraksts**

<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
1	<b>Cirrus 5 mg/120 mg</b> , Prolonged-release tablets 5 mg/120 mg <b>Cirrus 5 mg/120 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 5 mg/120 mg	Cetirizini dihydrochloridum, Pseudoephedrini hydrochloridum	UCB Pharma Oy Finland, Somija	04-0345-01	14	5 mg/ 120 mg
				04-0345-02	28	5 mg/ 120 mg
2	<b>Clarinase 10 mg/240 mg</b> , Prolonged-release tablets 10 mg/240 mg <b>Clarinase 10 mg/240 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes 10 mg/240 mg	Loratadinum, Pseudoephedrini sulphas	Schering-Plough Europe, Beļģija	01-0213-01	7	10 mg/ 240 mg
3	<b>Sedalgin-Neo</b> , Tablets <b>Sedalgin-Neo</b> , Tabletēs	Paracetamolum, Metamizolum natrium, Coffeinum, Phenobarbitalum, Codeini phosphas hemihydricus	Actavis Nordic A/S, Dānija	00-1070-01	10	
				00-1070-02	20	

Informācija aktualizēta 2010.gada  
22.jūnijā

4.pielikums

### Narkotisko analgētisko līdzekļu saraksts

<i>N. p. k.</i>	<i>Zāļu oriģinālais nosaukums, zāļu forma un dozējums</i>	<i>Aktīvās vielas nosaukums</i>	<i>Reģistrācijas apliecības īpašnieks</i>	<i>Produkta ID</i>	<i>Vienību skaits 1 iepakojumā</i>	<i>Deva</i>
1	<b>Mabron 50 mg</b> , Hard capsules 50 mg <b>Mabron 50 mg</b> , Cietās kapsulas pa 50 mg	Tramadoli hydrochloridum	Medochemie Ltd., Kipra	02-0247-01	10	50 mg
				02-0247-02	20	50 mg
				02-0247-03	100	50 mg
2	<b>Mabron 50 mg/ml</b> , Solution for injection 50 mg/ml <b>Mabron 50 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 50 mg/ml	Tramadoli hydrochloridum	Medochemie Ltd., Kipra	02-0248-01	1	100 mg/ 2 ml
				02-0248-01	5	100 mg/ 2 ml
				02-0248-01	100	100 mg/ 2 ml
3	<b>Mabron SR 100 mg</b> , Prolonged release tablets 100 mg <b>Mabron SR 100 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	Medochemie Ltd., Kipra	05-0500-01	30	100 mg
				05-0500-02	10	100 mg
				05-0500-03	20	100 mg
				05-0500-04	50	100 mg
				05-0500-05	60	100 mg
				05-0500-06	90	100 mg
				05-0500-07	100	100 mg
				05-0500-08	120	100 mg

				05-0500-09	180	100 mg
				05-0500-10	500	100 mg
4	<b>Mabron SR 150 mg</b> , Prolonged release tablets 150 mg <b>Mabron SR 150 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Tramadoli hydrochloridum	Medochemie Ltd., Kipra	05-0501-01	30	150 mg
				05-0501-02	10	150 mg
				05-0501-03	20	150 mg
				05-0501-04	50	150 mg
				05-0501-05	60	150 mg
				05-0501-06	90	150 mg
				05-0501-07	100	150 mg
				05-0501-08	120	150 mg
				05-0501-09	180	150 mg
				05-0501-10	500	150 mg
				5	<b>Mabron SR 200 mg</b> , Prolonged release tablets 200 mg <b>Mabron SR 200 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Tramadoli hydrochloridum
05-0502-02	10	200 mg				
05-0502-03	20	200 mg				
05-0502-04	50	200 mg				
05-0502-05	60	200 mg				
05-0502-06	90	200 mg				
05-0502-07	100	200 mg				
05-0502-08	120	200 mg				
05-0502-09	180	200 mg				
05-0502-10	500	200 mg				

6	<b>Nalpain 10 mg/ml</b> , Solution for injection 10 mg/ ml <b>Nalpain 10 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 10 mg/ ml	Nalbuphini hydrochloridum	Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH , Austrija	07-0393-01	10	10 mg/ 1 ml
10	<b>Protradon 100 mg/ml</b> , Oral drops, solution 100 mg/ml <b>Protradon 100 mg/ml</b> , Pilieni iekšķīgai lietošanai, šķīdums 100 mg/ml	Tramadoli hydrochloridum	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	04-0328-01	1	100 mg/ ml
11	<b>Protradon 50 mg</b> , Capsules 50 mg <b>Protradons 50 mg</b> , Kapsulas pa 50 mg	Tramadoli hydrochloridum	Pro.Med.CS Praha a.s., Čehija	04-0436-01	10	50 mg
				04-0436-02	20	50 mg
12	<b>Trabar 100 mg/2 ml</b> , Solution for injection 100 mg/2 ml <b>Trabar 100 mg/2 ml</b> , Šķīdums injekcijām 100 mg/2 ml	Tramadoli hydrochloridum	Mepha Lda., Portugāle	97-0493-01	5	100 mg/ 2 ml
13	<b>Tramadol Krka 150 mg</b> , Prolonged-release tablets 150 mg <b>Tramadol Krka 150 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	03-0206-01	30	150 mg
14	<b>Tramadol Krka 200 mg</b> , Prolonged-release tablets 200 mg <b>Tramadol Krka 200 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	03-0207-01	30	200 mg
15	<b>Tramadol Krka 100 mg</b> , Prolonged-release tablets 100 mg <b>Tramadol Krka 100 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	00-0666-01	30	100 mg

18	<b>Tramadol Krka 100 mg/2 ml</b> , Solution for injection 100 mg/2 ml <b>Tramadol Krka 100 mg/2 ml</b> , Šķīdums injekcijām 100 mg/2 ml	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	01-0148-01	5	100 mg/ 2 ml
19	<b>Tramadol Krka 50 mg</b> , Capsules, hard 50 mg <b>Tramadol Krka 50 mg</b> , Cietās kapsulas pa 50 mg	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	96-0110-01	20	50 mg
20	<b>Tramadol Krka 50 mg/1 ml</b> , Solution for injection 50 mg/1 ml <b>Tramadol Krka 50 mg/1 ml</b> , Šķīdums injekcijām 50 mg/1 ml	Tramadoli hydrochloridum	KRKA d.d., Novo Mesto, Slovēnija	96-0107-01	5	50 mg/ ml
21	<b>Tramadol Lannacher 10 ml</b> , Drops 100 mg/ ml <b>Tramadol Lannacher 10 ml</b> , Pilieni 100 mg/ ml	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0514-01	1	1 g/10 ml
22	<b>Tramadol Lannacher 100 mg</b> , Solution for injection 100 mg/ 2 ml <b>Tramadols Lannacher 100 mg</b> , Šķīdums injekcijām 100 mg/ 2 ml	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0235-01	5	100 mg/ 2 ml
				99-0235-02	100	100 mg/ 2 ml
23	<b>Tramadol Lannacher 100 mg</b> , Prolonged-release tablets 100 mg <b>Tramadol Lannacher 100 mg</b> , Ilgstošās darbības apvalkotās tabletes pa 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	00-1168-01	30	100 mg
				00-1168-02	1000	100 mg
				00-1168-03	10	100 mg
				00-1168-04	20	100 mg
				00-1168-05	40	100 mg
				00-1168-06	50	100 mg
				00-1168-07	60	100 mg
				00-1168-08	180	100 mg
24	<b>Tramadol Lannacher 100 mg</b> , Suppositories 100 mg <b>Tramadol Lannacher 100 mg</b> , Supozitoriji 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0232-01	5	100 mg
				99-0232-03	40	100 mg

25	<b>Tramadol Lannacher 150 mg</b> , Prolonged release tablets 150 mg <b>Tramadol Lannacher 150 mg</b> , Ilgstošas darbības apvalkotās tabletes pa 150 mg	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	03-0120-01	10	150 mg
				03-0120-02	30	150 mg
				03-0120-03	20	150 mg
				03-0120-04	40	150 mg
				03-0120-05	50	150 mg
				03-0120-06	60	150 mg
				03-0120-07	100	150 mg
				03-0120-08	1000	150 mg
26	<b>Tramadol Lannacher 200 mg</b> , Prolonged release tablets 200 mg <b>Tramadol Lannacher 200 mg</b> , Ilgstošas darbības apvalkotās tabletes pa 200 mg	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	03-0121-01	10	200 mg
				03-0121-02	30	200 mg
				03-0121-03	20	200 mg
				03-0121-04	40	200 mg
				03-0121-05	50	200 mg
				03-0121-06	60	200 mg
				03-0121-07	100	200 mg
				03-0121-08	1000	200 mg
27	<b>Tramadol Lannacher 50 mg</b> , Film- coated tablets 50 mg <b>Tramadols Lannacher 50 mg</b> , Apvalkotās tabletes pa 50 mg	Tramadoli hydrochloridum	Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija	99-0233-01	20	50 mg
				99-0233-02	1000	50 mg
32	<b>Tramal 100 mg/ 2ml</b> , Solution for injection 100 mg/ 2ml <b>Tramal 100 mg/ 2ml</b> , Šķīdums injekcijām 100 mg/ 2ml	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0257-01	5	100 mg/ 2ml
				99-0257-02	10	100mg/2ml
33	<b>Tramal 50 mg/ml</b> , Solution for injection 50 mg/ ml <b>Tramal 50 mg/ml</b> , Šķīdums injekcijām 50 mg/ ml	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	96-0105-01	5	50 mg/ ml

34	<b>Tramal capsules 50 mg</b> , Capsules 50 mg <b>Tramāls kapsulas 50 mg</b> , Kapsulas pa 50 mg	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0527-01	10	50 mg
				99-0527-02	30	50 mg
				99-0527-03	50	50 mg
				99-0527-04	20	50 mg
				99-0527-05	100	50 mg
				99-0527-06	150	50 mg
				99-0527-07	10	50 mg
				99-0527-08	20	50 mg
35	<b>Tramal drops</b> , Oral solution 100 mg/ml <b>Tramāls pilieni</b> , Šķīdums iekšķīgai lietošanai 100 mg/ml	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0528-01	1	1000mg/10 ml
				99-0528-02	1	2000mg/20 ml
				99-0528-03	1	3000mg/30 ml
36	<b>Tramal retard 100 mg</b> , Prolonged-release tablets 100 mg <b>Tramāls retard 100 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0530-01	10	100 mg
				99-0530-02	30	100 mg
				99-0530-03	50	100 mg
				99-0530-04	20	100 mg
				99-0530-05	60	100 mg
				99-0530-06	100	100 mg
				99-0530-07	150	100 mg
				99-0530-08	10	100 mg

37	<b>Tramal retard 150 mg</b> , Prolonged-release tablets 150 mg <b>Tramāls retard 150 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 150 mg	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0531-01	20	150 mg
				99-0531-02	10	150 mg
				99-0531-03	30	150 mg
				99-0531-04	50	150 mg
				99-0531-05	60	150 mg
				99-0531-06	100	150 mg
				99-0531-07	150	150 mg
				99-0531-08	10	150 mg
38	<b>Tramal retard 200 mg</b> , Prolonged-release tablets 200 mg <b>Tramāls retard 200 mg</b> , Ilgstošās darbības tabletes pa 200 mg	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0532-01	10	200 mg
				99-0532-02	30	200 mg
				99-0532-03	50	200 mg
				99-0532-04	20	200 mg
				99-0532-05	60	200 mg
				99-0532-06	100	200 mg
				99-0532-07	150	200 mg
				99-0532-08	10	200 mg
39	<b>Tramal suppositories</b> , Suppositories 100 mg <b>Tramāls supozitoriji</b> , Supozitoriji pa 100 mg	Tramadoli hydrochloridum	Grunenthal GmbH, Vācija	99-0529-01	5	100 mg
				99-0529-02	10	100 mg
				99-0529-03	20	100 mg
				99-0529-04	120	100 mg

