



Zāļu valsts aģentūra

Jersikas iela 15, Rīga, LV-1003, tālr. 67078424, fakss 67078428, e-pasts info@zva.gov.lv, www.zva.gov.lv

Pamatojoties uz Zāļu valsts aģentūras 19.02.2025 lēmumu 4-21/1989 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. 4-20.2/2):

1. Zāļu nosaukums, forma, stiprums vai koncentrācija un skaits iepakojumā	<i>Metadon DAK 1 mg/ml, Šķīdums iekšķīgai lietošanai 1000 mg/1000 ml, N1</i>
2. Aktīvās (aktīvo) sastāvdaļas (sastāvdaļu) starptautiskais nosaukums	Methadonum
3. Tirdzniecības atļaujas īpašnieks (nosaukums, juridiskā adrese, valsts)	<b>Orifarm Healthcare A/S, Dānija</b> Energivej 15, 5260 Odense S, Dānija
4. Eiropas Savienības dalībvalsts vai Eiropas Ekonomikas zonas valsts, kura piešķirusi tirdzniecības atļauju (reģistrācijas apliecību) un reģistrācijas numurs	Igaunijā: 309400 Lietuvā: LT/1/97/1625/001
5. Zāļu ražotājs (nosaukums, adrese, valsts)	Orifarm Manufacturing Poland Sp. z o.o., Polija
6. ATĶ kods un DDD kods	N07BC02, 25 mg
7. Identifikācijas numurs	<b>RN002-01</b>
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 "TAMRO", Noliktavu iela 5, Dreiliņi, Stopiņu pag., Ropažu nov., LV-2130 (licences Nr. L00019)