



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

22 February 2024
EMA/141987/2024
Human Medicines Division

List of nationally authorised medicinal products

Active substance(s): tramadol

Procedure No. PSUSA/00003002/202306



Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Adolonta 100 mg/ 2 ml solución inyectable	not available	59.086	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta 100 mg/ml gotas orales en solución	not available	61617	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta 50 mg cápsulas duras	not available	59.088	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 100 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/001	61784	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 100 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/001	61784	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 150 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/002	61785	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 150 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/002	61785	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 200 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/003	61786	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 200 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/003	61786	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 50 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/004	68570	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Adolonta retard 50 mg comprimidos de liberación prolongada	DE/H/0108/004	68570	GRÜNENTHAL PHARMA S.A.	ES
Amadol Retard 100 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5588/002	46342.01.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
Amadol Retard 150 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5588/003	46342.02.00	MEDA PHARMA GMBH & CO. KG	DE
Amadol Retard 200 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5588/004	46342.03.00	MEDA PHARMA GMBH & CO. KG	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Amadol Retard 50 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5588/001	46342.00.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
By-Madol SR 100 mg prolonged-release capsules, hard	DE/H/0639/002	PA 0549/016/002	ETHYPHARM	IE
By-Madol SR 150 mg prolonged-release capsules, hard	DE/H/0639/003	PA 0549/016/003	ETHYPHARM	IE
By-Madol SR 200 mg prolonged-release	DE/H/0639/004	PA 0549/016/004	ETHYPHARM	IE
By-Madol SR 50 mg prolonged-release capsules, hard	DE/H/0639/001	PA 0549/016/001	ETHYPHARM	IE
CONTRAMAL 100 mg compresse a rilascio prolungato	not available	028853036	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
Contramal 100 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/07	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 100 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/08	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 100 mg végbélkúp	not available	OGYI-T-4975/06	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
CONTRAMAL 100 mg/2 ml oplossing voor injectie of infusie	not available	BE 163037	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/2 ml solution injectable ou pour perfusion	not available	BE 163037	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/2 ml soluzione iniettabile	not available	028853063	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 100 mg/2 ml, solution injectable	not available	34009 561 113 9 8	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
Contramal 100 mg/ml belsőleges oldatos cseppek	not available	OGYI-T-4975/04	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 100 mg/ml belsőleges oldatos	not available	OGYI-T-4975/05	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
cseppek adagolópumpával				
CONTRAMAL 100 mg/ml druppels voor oraal gebruik, oplossing	not available	BE 190836	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/ml druppels voor oraal gebruik, oplossing	not available	BE 163046	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/ml gocce orali soluzione con contagocce	not available	028853024	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 100 mg/ml solution buvable en gouttes	not available	BE 190836	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/ml solution buvable en gouttes	not available	BE 163046	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 100 mg/ml soluzione orale con erogatore	not available	028853101	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 100 mg/ml, solution buvable	not available	34009 362 068 3 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL 150 mg compresse a rilascio prolungato	DE/H/0108/002	028853075	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 150 mg compresse a rilascio prolungato	DE/H/0108/002	028853075	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
Contramal 150 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/10	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 150 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/09	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
CONTRAMAL 200 mg compresse a rilascio prolungato	DE/H/0108/003	028853087	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 200 mg compresse a rilascio	DE/H/0108/003	028853087	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prolungato				
Contramal 200 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/12	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 200 mg retard filtabletta	not available	OGYI-T-4975/11	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
CONTRAMAL 50 mg capsule rigide	not available	028853012	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL 50 mg capsules, hard	not available	BE 163055	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
CONTRAMAL 50 mg gélules	not available	BE163055	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal 50 mg kemény kapszula	not available	OGYI-T-4975/02	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
CONTRAMAL 50 mg, gélule	not available	34009 302 652 1 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL 50 mg, gélule	not available	34009 300 022 8 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL 50 mg, gélule	not available	34009 550 009 4 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL 50 mg, gélule	not available	34009 561 112 2 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL 50 mg, gélule	not available	34009 348 081 6 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
Contramal 50 mg/ml oldatos injekció	not available	OGYI-T-4975/13	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
Contramal 50 mg/ml oldatos injekció	not available	OGYI-T-4975/03	STADA ARZNEIMITTEL AG	HU
CONTRAMAL 50 mg/ml soluzione iniettabile	not available	028853051	GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.	IT
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 302 678 1 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 348 276 1 7	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 100 mg,	DE/H/0136/001	34009 351 629 9 1	LABORATOIRES	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
comprimé à libération prolongée			GRÜNENTHAL S.A.S.	
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 561 140 6 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 561 141 2 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 351 628 2 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/001	34009 348 275 5 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 302 678 2 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 561 142 9 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 348 278 4 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 351 630 7 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 351 631 3 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 348 277 8 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/002	34009 561 143 5 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération	DE/H/0136/003	34009 302 678 3 7	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prolongée				
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 351 677 3 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 351 676 7 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 348 279-0 7	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 348 280 9 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 561 144 1 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
CONTRAMAL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0136/003	34009 561 145 8 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg comprimés à libération prolongée				
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	2003070150	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 100 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/001	2003070150	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 100 mg tabletten met	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
verlengde afgifte				
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg tabletten met verlengde afgifte				
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE364743	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/001	BE188483	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002/MR	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002/MR	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	2003070152	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 150 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/002	2003070152	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg tabletten met verlengde afgifte				
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
verlengde afgifte				
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE364752	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 150 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/002	BE188474	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg comprimés à libération prolongée				
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	2003070151	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 200 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/003	2003070151	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg tabletten met verlengde afgifte				
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE364761	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 200 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/003	BE188465	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prolongée				
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg comprimés à libération prolongée	DE/H/0108/004	2007040035	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU
Contramal Retard 50 mg	DE/H/0108/004	2007040035	SA GRÜNENTHAL N.V.	LU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
comprimés à libération prolongée				
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
afgifte				
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290385	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
Contramal Retard 50 mg tabletten met verlengde afgifte	DE/H/0108/004	BE290376	SA GRÜNENTHAL N.V.	BE
FORTRADOL 100 mg compresse a rilascio prolungato	not available	028878092	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 100 mg/2 ml soluzione iniettabile	not available	028878128	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 100 mg/ml gocce orali soluzione	not available	028878080	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 150 mg compresse a rilascio prolungato	not available	028878142	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 200 mg compresse a rilascio prolungato	not available	028878155	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 50 mg capsule rigide	not available	028878078	ALFASIGMA S.P.A.	IT
FORTRADOL 50 mg/ml soluzione iniettabile	not available	028878116	ALFASIGMA S.P.A.	IT
GELOTRADOL 100 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/0639/002	68.501	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ES
GELOTRADOL 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/0639/003	68.502	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ES
GELOTRADOL 200 mg cápsulas duras de	DE/H/0639/004	68503	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ES

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
liberación prolongada				
GELOTRADOL 50 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/0639/001	68.500	FERRER INTERNACIONAL, S.A.	ES
GELOTRALIB 150 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/003	5010806	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 150 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/003	5010772	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 150 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/003	5010764	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 200 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/004	5010830	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 200 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/004	5010814	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 200 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/004	5010822	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 50 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/001	5010723	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 50 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/001	5010715	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB 50 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/001	5010707	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB100 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/002	5010756	ETHYPHARM	PT
GELOTRALIB100 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/002	5010749	ETHYPHARM	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
GELOTRALIB100 mg cápsulas de libertação prolongada.	DE/H/0639/002	5010731	ETHYPHARM	PT
Gemadol Retard	DE/H/5587/002	19326	VIATRIS APS	DK
Gemadol Retard	DE/H/5587/003	19327	VIATRIS APS	DK
Gemadol Retard	DE/H/5587/001	19325	VIATRIS APS	DK
Gemadol Retard	DE/H/5587/004	19328	VIATRIS APS	DK
Marol 100 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0385	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 100mg Prolonged-release tablets	not available	PL 20117/0045	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 150 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0386	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 150mg Prolonged-release tablets	not available	PL 20117/0046	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 200 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0387	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 200mg Prolonged-release tablets	not available	PL 20117/0047	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Marol 50 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0384	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
MAXITRAM SR 100 mg prolonged-release capsule, hard	DE/H/0639/002	PL 06934/0235	ETHYPHARM	XI
MAXITRAM SR 150 mg prolonged-release capsule, hard	DE/H/0639/003	PL 06934/0236	ETHYPHARM	XI
MAXITRAM SR 200 mg prolonged-release capsule, hard	DE/H/0639/004	PL 06934/0237	ETHYPHARM	XI
MAXITRAM SR 50 mg prolonged-release capsule, hard	DE/H/0639/001	PL 06934/0234	ETHYPHARM	XI
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Retardtabletten				
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 100 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26327	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Retardtabletten				
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 200 mg Retardtabletten	FR/H/0272/001	1-26329	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Noax uno 300 mg	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Retardtabletten				
Noax uno 300 mg Retardtabletten	FR/H/0272/003	1-26331	ENDO VENTURES LIMITED	AT
Nobligan 100 mg/ml orala droppar, lösning	not available	14305	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan 50 mg kapslar, hårda	not available	12845	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan 50 mg kapsler, harde	not available	00-8268	GRÜNENTHAL GMBH	NO
Nobligan Retard 100 mg depottabletter	not available	98-2970	GRÜNENTHAL GMBH	NO
Nobligan retard 100 mg depottabletter	DE/H/0108/001	13287	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan retard 100 mg depottabletter	DE/H/0108/001	13287	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan retard 100 mg Retardtabletten	DE/H/0136/001	37291.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Nobligan Retard 150 mg depottabletter	not available	98-2971	GRÜNENTHAL GMBH	NO
Nobligan retard 150 mg Retardtabletten	DE/H/0136/002	37291.01.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Nobligan Retard 200 mg depottabletter	not available	98-2972	GRÜNENTHAL GMBH	NO
Nobligan retard 200 mg depottabletter	DE/H/0108/003	13289	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan retard 200 mg depottabletter	DE/H/0108/003	13289	GRÜNENTHAL GMBH	SE
Nobligan retard 200 mg, Retardtabletten	DE/H/0136/003	37291.02.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Nobligan retard 50 mg Retardtabletten	DE/H/0136/004	60445.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Nobligan Retard, depottabletter 100 mg	DE/H/0108/001	18540	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan Retard, depottabletter 100 mg	DE/H/0108/001	18540	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan Retard,	DE/H/0108/002	18541	GRÜNENTHAL GMBH	DK

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
depottabletter 150 mg				
Nobligan Retard, depottabletter 150 mg	DE/H/0108/002	18541	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan Retard, depottabletter 200 mg	DE/H/0108/003	18542	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan Retard, depottabletter 200 mg	DE/H/0108/003	18542	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan, kapsler, hårde	not available	14623	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Nobligan, orale dråber, opløsning	not available	14624	GRÜNENTHAL GMBH	DK
Tioner 100 mg/ml solución oral	not available	62015	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
Tioner 50 mg cápsulas duras	not available	62.016	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
Tioner retard 100 mg comprimidos de liberación prolongada	not available	62919	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
Tioner retard 150 mg comprimidos de liberación prolongada	not available	62920	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
Tioner retard 150 mg comprimidos de liberación prolongada	not available	62920	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
Tioner retard 200 mg comprimidos de liberación prolongada	not available	62921	ARISTO PHARMA IBERIA, S.L.	ES
TOPALGIC 100 mg/2 ml, solution injectable en ampoule	not available	34009 558 881 9 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 100 mg/ml, solution buvable	not available	34009 362 067 7 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 50 mg, gélule	not available	34009 339 118 8 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 50 mg, gélule	not available	34009 300 022 7 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 50 mg, gélule	not available	34009 558 878 8 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 50 mg, gélule	not available	34009 550 009 3 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC 50 mg, gélule	not available	34009 302 650 9 3	NEURAXPHARM FRANCE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 351 621 8 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 343 141 0 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 560 422 8 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 560 421 1 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 343 142 7 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 351 622 4 3	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 351 621 8 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 343 141 0 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 560 422 8 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 560 421 1 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 343 142 7 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/001	34009 351 622 4 3	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg,	DE/H/0108/002	34009 560 424 0 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
comprimé à libération prolongée				
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 351 624 7 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 560 423 4 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 343 145 6 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 343 143 3 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 351 623 0 4	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 560 424 0 1	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 351 624 7 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 560 423 4 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 343 145 6 8	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 343 143 3 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/002	34009 351 623 0 4	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération	DE/H/0108/003	34009 351 625 3 3	NEURAXPHARM FRANCE	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prolongée				
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 560 425 7 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 343 146 2 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 343 147 9 7	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 351 627 6 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 560 426 3 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 351 625 3 3	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 560 425 7 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 343 146 2 9	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 343 147 9 7	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 351 627 6 2	NEURAXPHARM FRANCE	FR
TOPALGIC LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0108/003	34009 560 426 3 0	NEURAXPHARM FRANCE	FR
Tradol 50 mg Effervescent tablets	not available	PA0074/094/001	ROWA PHARMACEUTICALS LIMITED	IE
Tradol 50 mg	not available	PA0074/094/001	ROWA PHARMACEUTICALS	IE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Effervescent tablets			LIMITED	
Tradolan retard 100 mg-Filmtabletten	not available	1-21255	G.L. PHARMA GMBH	AT
Tradolan retard 150 mg-Filmtabletten	not available	1-21254	G.L. PHARMA GMBH	AT
Tradolan retard 200 mg-Filmtabletten	not available	1-21239	G.L. PHARMA GMBH	AT
Tradonal retard 100 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/5587/002	62111	MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED	ES
TRADONAL Retard 100 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/002	BE195447	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 100 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/002	2011010940	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL Retard 100 mg, capsules met verlengde afgifte, hard	DE/H/5587/002	BE195447	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
TRADONAL Retard 100 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/002	BE195447	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 100 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/002	2011010940	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradonal retard 150 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/5587/003	62112	MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED	ES
TRADONAL Retard 150 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/003	BE195456	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 150 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/003	2011010941	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL Retard 150 mg, capsules met verlengde afgifte, hard	DE/H/5587/003	BE195456	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
TRADONAL Retard 150 mg, gélules à libération	DE/H/5587/003	BE195456	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prolongée				
Tradonal Retard 150 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/003	2011010941	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradonal retard 200 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/5587/004	62113	MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED	ES
TRADONAL Retard 200 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/004	BE195465	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 200 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/004	2011010942	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL Retard 200 mg, capsules met verlengde afgifte, hard	DE/H/5587/004	BE195465	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
TRADONAL Retard 200 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/004	BE195465	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 200 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/004	2011010942	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradonal retard 50 mg cápsulas duras de liberación prolongada	DE/H/5587/001	62110	MYLAN IRE HEALTHCARE LIMITED	ES
TRADONAL Retard 50 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/001	BE195377	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 50 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/001	2011010939	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL Retard 50 mg, capsules met verlengde afgifte, hard	DE/H/5587/001	BE195377	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
TRADONAL Retard 50 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/001	BE195377	MYLAN EPD BVBA/SPRL	BE
Tradonal Retard 50 mg, gélules à libération prolongée	DE/H/5587/001	2011010939	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
TRADONAL S.R. 100 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/002	034233027	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 100 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/002	034233066	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/003	034233039	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 150 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/003	034233078	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 200 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/004	034233041	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 200 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/004	034233080	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 50 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/001	034233054	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL S.R. 50 mg capsule rigide a rilascio prolungato	DE/H/5587/001	034233015	VIATRIS HEALTHCARE LTD	IT
TRADONAL, 100 mg, druppels voor oraal gebruik	not available	BE177633	VIATRIS HEALTHCARE	BE
Tradonal, 100 mg, Injektionslösung	not available	BE177615	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 100 mg, Injektionslösung	not available	LU2003087661	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL, 100 mg, oplossing voor injectie	not available	BE177615	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 100 mg, solution buvable en gouttes	not available	BE177633	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 100 mg,	not available	LU2003087560	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
solution buvable en gouttes				
TRADONAL, 100 mg, solution injectable	not available	BE177615	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 100 mg, solution injectable	not available	LU2003087661	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradonal, 100 mg, Tropfen zum Einnehmen	not available	BE177633	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 100 mg, Tropfen zum Einnehmen	not available	LU2003087560	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
TRADONAL, 50 mg, capsules	not available	BE177642	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 50 mg, gélules	not available	BE177642	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 50 mg, gélules	not available	LU2003087559	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradonal, 50 mg, Kapseln	not available	BE177642	VIATRIS HEALTHCARE	BE
TRADONAL, 50 mg, Kapseln	not available	LU2003087559	MYLAN EPD BVBA/SPRL	LU
Tradorec XL 100 mg prolonged-release tablets	FR/H/0272/001	PL 43808/0001	ENDO VENTURES LIMITED	XI
Tradorec XL 200 mg prolonged-release tablets	FR/H/0272/002	PL 43808/0002	ENDO VENTURES LIMITED	XI
Tradorec XL 300 mg prolonged-release tablets	FR/H/0272/003	PL 43808/0003	ENDO VENTURES LIMITED	XI
Tramadol 100 ret - 1 A Pharma, 100 mg Retardtabletten	not available	49470.00.00	1 A PHARMA GMBH	DE
Tramadol 150 ret - 1 A Pharma, 150 mg Retardtabletten	not available	49470.01.00	1 A PHARMA GMBH	DE
Tramadol 200 ret - 1 A Pharma, 200 mg Retardtabletten	not available	49470.02.00	1 A PHARMA GMBH	DE
Tramadol 2care4 100 mg kapslar, hårda	not available	55031	2CARE4 GENERICS APS	SE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramadol Andrómico 100 mg/2 ml solución inyectable y para perfusión EFG	not available	83760	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol Andrómico 100 mg/ml solución oral EFG	not available	83759	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol Andrómico 50 mg cápsulas duras EFG	not available	83758	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
TRAMADOL ARROW L.P. 100 mg, gélule à libération prolongée	not available	NL32723	ARROW GENERIQUES	FR
TRAMADOL ARROW L.P. 150 mg, gélule à libération prolongée	not available	NL 32724	ARROW GENERIQUES	FR
TRAMADOL ARROW L.P. 200 mg, gélule à libération prolongée	not available	NL 32725	ARROW GENERIQUES	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930262351	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675382	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	34009 573 113 9 1	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675214	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930176764	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930262351	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675382	BIOGARAN	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg, comprimé à libération prolongée				
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	34009 573 113 9 1	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675214	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930176764	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930262368	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938747393	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938747454	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400957326531	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930262368	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938747393	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938747454	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400957326531	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à	not available	3400930262375	BIOGARAN	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675443	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400957311452	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675504	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400930262375	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675443	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400957311452	BIOGARAN	FR
TRAMADOL BGR L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée	not available	3400938675504	BIOGARAN	FR
TRAMADOL ETHYPHARM 100 mg, Hartkapsel, retardiert	DE/H/0639/002	54160.01.00	ETHYPHARM	DE
TRAMADOL ETHYPHARM 150 mg, Hartkapsel, retardiert	DE/H/0639/003	54160.02.00	ETHYPHARM	DE
Tramadol Ethypharm 200mg, Hartkapsel, retardiert	DE/H/0639/004	54160.03.00	ETHYPHARM	DE
TRAMADOL ETHYPHARM 50 mg, Hartkapsel, retardiert	DE/H/0639/001	54160.00.00	ETHYPHARM	DE
Tramadol Hydrochloride 10mg/ml Oral Solution	not available	PL 20117/0354	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Tramadol Hydrochloride	not available	PL 49445/0117	AMAROX LIMITED	XI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
50 mg Capsules				
Tramadol Hydrochloride 50mg Effervescent Tablets	not available	PL 36722/0119	SPECIAL CONCEPT DEVELOPMENT (UK) LTD	XI
Tramadol Hydrochloride Morningside 100 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0385	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Tramadol Hydrochloride Morningside 150 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0386	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Tramadol Hydrochloride Morningside 200 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0387	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Tramadol Hydrochloride Morningside 50 mg Prolonged-Release Capsules	not available	PL 20117/0384	MORNINGSIDE HEALTHCARE LTD	XI
Tramadol Lannacher 50 mg apvalkotās tabletes	not available	99-0233	G.L. PHARMA GMBH	LV
Tramadol Lannacher 50 mg plēvele dengtos tabletes	not available	LT/1/97/1431/007	G.L. PHARMA GMBH	LT
Tramadol Lannacher 50 mg plēvele dengtos tabletes	not available	LT/1/97/1431/008	G.L. PHARMA GMBH	LT
Tramadol Lannacher, 50 mg õhukese polümeerikilega kaetud tabletid	not available	274199	G.L. PHARMA GMBH	EE
Tramadol LIBRAPHARM 100 mg, Injektionslösung	not available	13144.01.03	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM 100 mg/ml Lösung zum	not available	13144.00.02	LIBRA-PHARM GMBH	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Einnehmen				
Tramadol LIBRAPHARM 50 mg, Injektionslösung	not available	13144.00.03	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM Kapseln, 50 mg, Hartkapseln	not available	13144.00.01	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM retard 100 mg Retardtabletten	DE/H/1093/002	69192.00.00	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM retard 150 mg Retardtabletten	DE/H/1093/003	69193.00.00	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM retard 200 mg Retardtabletten	DE/H/1093/004	69194.00.00	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM retard 50 mg Retardtabletten	DE/H/1093/001	69191.00.00	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol LIBRAPHARM Zäpfchen, 100 mg	not available	13144.00.00	LIBRA-PHARM GMBH	DE
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785043	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785035	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785068	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785050	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785076	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5784954	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785019	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5784962	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100	not available	5785027	NEOGEN N.V.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg cápsulas				
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5784970	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Neogen 100 mg cápsulas	not available	5785001	NEOGEN N.V.	PT
Tramadol Normon 100 mg cápsulas duras	not available	85977	LABORATORIOS NORMON, S.A.	ES
Tramadol retard Andrómaco 100 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	not available	83727	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol retard Andrómaco 150 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	not available	83725	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol retard Andrómaco 200 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	not available	83728	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol retard Andrómaco 50 mg comprimidos de liberación prolongada EFG	not available	83726	ANDRÓMACO PHARMA S.L.	ES
Tramadol Sandoz 100 mg, tabletten met verlengde afgifte	AT/H/1305/001	BE235557	SANDOZ N.V.	BE
Tramadol Sandoz 150 mg, tabletten met verlengde afgifte	AT/H/1305/002	BE235566	SANDOZ N.V.	BE
Tramadol Sandoz 200 mg, tabletten met verlengde afgifte	AT/H/1305/003	BE235575	SANDOZ N.V.	BE
TRAMADOL SANDOZ L.P.	not available	34009 302 691 1 4	SANDOZ	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
100 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée				
TRAMADOL SANDOZ L.P. 100 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 986 1 8	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 100 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 987 8 6	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 100 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 988 4 7	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 100 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 989 0 8	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 150 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 302 691 2 1	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 150 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 385 524 5 4	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 150 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 385 525 1 5	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 150 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 572 785 3 3	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 150 mg, comprimé	not available	34009 572 787 6 2	SANDOZ	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
pelliculé à libération prolongée				
TRAMADOL SANDOZ L.P. 200 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 302 691 3 8	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 200 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 990 9 7	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 200 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 383 991 5 8	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 200 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 572 175 0 1	SANDOZ	FR
TRAMADOL SANDOZ L.P. 200 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée	not available	34009 572 176 7 9	SANDOZ	FR
Tramadol Sandoz Retard 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	CZ/H/1091/001	65/392/06-C	SANDOZ GMBH	CZ
Tramadol UNO Sandoz 200 mg tabletten met verlengde afgifte	CZ/H/1091/001	BE296651	SANDOZ N.V.	BE
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 300 141 0 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 550 049 5 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à	DE/H/0798/002	34009 382 128 1 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 125 2 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 129 8 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 121 7 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 130 6 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 571 534 7 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 127 5 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 131 2 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 122 3 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 120 0 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 124 6 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 132 9 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 571 533 0 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
TRAMADOL VIATRIS LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/002	34009 382 126 9 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 300 141 1 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 550 049 6 7	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 223 4 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 225 7 9	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 228 6 9	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 220 5 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 230 0 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 229 2 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 222 8 9	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 571 539 9 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 231 7 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP	DE/H/0798/003	34009 382 224 0 1	LABORATOIRES	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
150 mg, comprimé à libération prolongée			GRÜNENTHAL S.A.S.	
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 571 538 2 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 226 3 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 221 1 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/003	34009 382 232 3 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 300 141 2 7	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 550 049 7 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 259 9 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 258 2 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 243 5 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 241 2 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 247 0 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 257 6 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 249 3 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 253 0 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 248 7 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 571 540 7 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 571 541 3 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 245 8 0	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 254 7 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL VIATRIS LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/0798/004	34009 382 255 3 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 276 0 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 286 6 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 277 7 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 281 4 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 571 545 9 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 283 7 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 278 3 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 284 3 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 571 546 5 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 275 4 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 280 8 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 282 0 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 287 2 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 100 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/002	34009 382 274 8 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 294 9 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 299 0 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP	DE/H/1093/003	34009 382 300 9 3	LABORATOIRES	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
150 mg, comprimé à libération prolongée			GRÜNENTHAL S.A.S.	
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 298 4 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 290 3 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 288 9 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 293 2 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 297 8 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 296 1 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 571 548 8 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 571 547 1 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 289 5 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 292 6 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/003	34009 382 295 5 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à	DE/H/1093/004	34009 382 301 5 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
libération prolongée				
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 302 1 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 306 7 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 311 0 6	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 571 549 4 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 309 6 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 303 8 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 571 550 2 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 304 4 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 313 3 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 307 3 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 312 7 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 310 4 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
TRAMADOL ZENTIVA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/004	34009 382 305 0 5	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 272 5 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 265 9 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 269 4 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 571 544 2 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 263 6 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 270 2 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 268 8 1	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 271 9 2	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 261 3 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 267 1 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 571 543 6 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP	DE/H/1093/001	34009 382 266 5 2	LABORATOIRES	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
50 mg, comprimé à libération prolongée			GRÜNENTHAL S.A.S.	
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 273 1 4	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
TRAMADOL ZENTIVA LP 50 mg, comprimé à libération prolongée	DE/H/1093/001	34009 382 264 2 3	LABORATOIRES GRÜNENTHAL S.A.S.	FR
Tramadolor ID 200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/011	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor ID 200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/013	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor ID 200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/012	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor ID 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/008	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor ID 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/009	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor ID 150 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės	not available	LT/1/99/0247/010	SANDOZ PHARMACEUTICALS D.D.	LT
Tramadolor long 100, 100 mg Hartkapseln, retardiert	not available	42433.01.00	HEXAL AG	DE
Tramadolor long 150, 150 mg Hartkapseln, retardiert	not available	42433.02.00	HEXAL AG	DE
Tramadolor long 200, 200 mg Hartkapseln, retardiert	not available	42433.03.00	HEXAL AG	DE
Tramadolor long 50, 50 mg Hartkapseln,	not available	42433.00.00	HEXAL AG	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
retardiert				
Tramagetic OD 150 mg depottabletter	not available	99-7688	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic OD 200 mg depottabletter	not available	99-7689	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic OD 300 mg depottabletter	not available	99-7690	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic Retard 100 mg depottabletter	not available	99-7782	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic Retard 150 mg depottabletter	not available	99-7783	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic Retard 200 mg depottabletter	not available	99-7784	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramagetic Retard 75 mg depottabletter	not available	99-7781	MUNDIPHARMA AS	NO
Tramal 100 mg Ampullen	not available	17.690	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
TRAMAL 100 mg čípky	not available	65/076/91-S/C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/92/01556/010	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 100 mg, Injektionslösung	not available	1116.00.02	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal 100 mg, Injektionslösung	not available	120/88/06/0250	GRÜNENTHAL GMBH	LU
Tramal 100 mg/1 ml perorální roztok	not available	65/077/91-S/C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
TRAMAL 100 mg/2 ml injekční roztok	not available	65/079/91-S/C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal 100 mg/2 ml solução injectável	not available	8565002	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal 100 mg/ml droppar, lösning	not available	12688	ORION CORPORATION	FI
Tramal 100 mg/ml gotas orais, solução	not available	3081288	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal 100 mg/ml gotas orais, solução	not available	8740605	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal 100 mg/ml gotas	not available	2710085	GRÜNENTHAL S.A.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
orais, solução				
Tramal 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen	not available	1116.00.01	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal 100 mg/ml peroralne kapljice, raztopina v steklenici z odmerno črpalko	not available	H/92/01556/006	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 100 mg/ml tipat, liuos	not available	12688	ORION CORPORATION	FI
Tramal 100, oplossing voor injectie 100 mg/2 ml	not available	RVG 15510	GRÜNENTHAL B.V.	NL
Tramal 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/92/01556/002	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 150 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/92/01556/011	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/92/01556/003	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 200 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/92/01556/012	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg Ampullen	not available	17692	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
Tramal 50 mg cápsulas	not available	8565119	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal 50 mg cápsulas	not available	8565101	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal 50 mg kapsel, hård.	not available	11453	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg kapseli, kova	not available	11453	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg Kapseln	not available	17.688	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
Tramal 50 mg liukeneva tabletti	not available	13245	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg lösliga tabletter	not available	13245	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/004	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/001	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/011	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/009	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/002	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/005	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/013	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/008	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/010	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/012	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/006	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/014	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/003	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/007	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/004	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/001	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/011	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/009	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/002	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/005	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/013	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/008	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/010	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/012	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/006	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/014	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/003	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/007	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/004	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/001	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/011	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/009	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/002	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/005	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/013	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/008	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/010	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/012	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/006	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/014	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/003	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	DE/H/0108/004	H/09/02034/007	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg trde kapsule	not available	H/92/01556/004	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
TRAMAL 50 mg tvrdé tobolky	not available	65/075/91-S/C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal 50 mg, Injektionslösung	not available	1116.01.02	GRÜNENTHAL GMBH	DE
TRAMAL 50 mg/1 ml injekční roztok	not available	65/078/91-S/C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal 50 mg/ml injektioneste, liuos	not available	11452	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg/ml injektionsvätska, lösning	not available	11452	ORION CORPORATION	FI
Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje	not available	H/92/01556/008	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
Tramal 50 mg/ml raztopina za injiciranje/infundiranje	not available	H/92/01556/009	STADA ARZNEIMITTEL AG	SI
TRAMAL čapíky 100 mg	not available	65/0076/91-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
TRAMAL injekčný roztok 100 mg/2 ml	not available	65/0079/91-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
TRAMAL injekčný roztok 50 mg/ml	not available	65/0078/91-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
Tramal Kapseln, 50 mg, Hartkapseln	not available	1116.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Kapseln, 50 mg, Hartkapseln	not available	120/88/06/0249	GRÜNENTHAL GMBH	LU
TRAMAL kvapky 100	not available	65/0077/91-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
mg/ml				
Tramal long 100 mg Retardtabletten	not available	120/95/12/0413	GRÜNENTHAL GMBH	LU
Tramal long 100 mg Retardtabletten	DE/H/0798/002	37294.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal long 150 mg Retardtabletten	not available	0120/97/04/0280	GRÜNENTHAL GMBH	LU
Tramal long 150 mg Retardtabletten	DE/H/0798/003	37294.01.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal long 200 mg Retardtabletten	DE/H/0798/004	37294.02.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal long 200 mg Retardtabletten	not available	0120/97/04/0282	GRÜNENTHAL GMBH	LU
Tramal long 50 mg Retardtabletten	DE/H/0798/001	60444.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
TRAMAL RETARD 100 mg comprimate cu eliberare prelungită	not available	12323/2019/01	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO
TRAMAL RETARD 100 mg comprimate cu eliberare prelungită	not available	12323/2019/02	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO
Tramal retard 100 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/001	2971984	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 100 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/001	2511186	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 100 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/001	5419486	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 100 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/001	2971984	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 100 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/001	2511186	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 100 mg	DE/H/0108/001	5419486	GRÜNENTHAL S.A.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
comprimidos de libertação prolongada				
Tramal retard 100 mg depottabletter	DE/H/0108/001	12497	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 100 mg depottabletter	DE/H/0108/001	12497	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 100 mg depottabletti	DE/H/0108/001	12497	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 100 mg depottabletti	DE/H/0108/001	12497	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 100 mg Filmtabletten	not available	1-21219	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
TRAMAL RETARD 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	not available	65/873/97-C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal retard 100 mg Retardtabletten	DE/H/0108/001	37297.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal retard 100 mg Retardtabletten	DE/H/0108/001	37297.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Retard 100, 100 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7862	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal Retard 100, 100 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7862	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
TRAMAL RETARD 150 mg comprimate cu eliberare prelungită	not available	12324/2019/02	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO
TRAMAL RETARD 150 mg comprimate cu eliberare prelungită	not available	12324/2019/01	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	5419585	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	2972081	GRÜNENTHAL S.A.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	2511285	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	5419585	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	2972081	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 150 mg comprimidos de libertação prolongada	DE/H/0108/002	2511285	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 150 mg depottabletter	DE/H/0108/002	12498	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 150 mg depottabletter	DE/H/0108/002	12498	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 150 mg depottabletti	DE/H/0108/002	12498	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 150 mg depottabletti	DE/H/0108/002	12498	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 150 mg Filmtabletten	not available	1-21218	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
TRAMAL RETARD 150 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	not available	65/539/99-C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
Tramal retard 150 mg Retardtabletten	DE/H/0108/002	37297.01.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal retard 150 mg Retardtabletten	DE/H/0108/002	37297.01.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Retard 150, 150 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7863	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal Retard 150, 150 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7863	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
TRAMAL RETARD 200 mg comprimata cu eliberare	not available	12325/2019/01	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
prelungită				
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	5419684	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	2972180	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	2511384	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	5419684	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	2972180	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg comprimidados de libertação prolongada	DE/H/0108/003	2511384	GRÜNENTHAL S.A.	PT
Tramal retard 200 mg depottabletter	DE/H/0108/003	12499	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 200 mg depottabletter	DE/H/0108/003	12499	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 200 mg depottabletti	DE/H/0108/003	12499	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 200 mg depottabletti	DE/H/0108/003	12499	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 200 mg Filmtabletten	not available	1-21217	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
TRAMAL RETARD 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním	not available	65/540/99-C	STADA ARZNEIMITTEL AG	CZ
TRAMAL RETARD 200 mg, comprimate cu eliberare prelungită, 200 mg	not available	12325/2019/02	STADA ARZNEIMITTEL AG	RO
Tramal retard 200 mg,	DE/H/0108/003	37297.02.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Retardtabletten				
Tramal retard 200 mg, Retardtabletten	DE/H/0108/003	37297.02.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Retard 200, 200 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7864	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal Retard 200, 200 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	not available	7864	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal retard 50 mg depottabletter	DE/H/0108/004	22364	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 50 mg depottabletter	DE/H/0108/004	22364	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 50 mg depottabletti	DE/H/0108/004	22364	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 50 mg depottabletti	DE/H/0108/004	22364	GRÜNENTHAL GMBH	FI
Tramal retard 50 mg Retardtabletten	DE/H/0108/004/MR	60442.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal retard 50 mg Retardtabletten	DE/H/0108/004/MR	60442.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Retard 50, 50 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	DE/H/0108/004	16764	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal Retard 50, 50 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	DE/H/0108/004	16764	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal Retard 50, 50 mg, tabletki o przedłużonym uwalnianiu	DE/H/0108/004	16764	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
TRAMAL retard tablety 100 mg	not available	65/0359/97-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
TRAMAL retard tablety 150 mg	not available	65/0001/20-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
TRAMAL retard tablety 200 mg	not available	65/0002/20-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
Tramal Tabletten, 50 mg	not available	28705.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Tramal Tropfen	not available	17.689	GRÜNENTHAL GES. M.B.H.	AT
Tramal Tropfen, 100 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	not available	120/88/06/0248	GRÜNENTHAL GMBH	LU
TRAMAL tvrdé kapsuly 50 mg	not available	65/0075/91-S	STADA ARZNEIMITTEL AG	SK
Tramal Zäpfchen, 100 mg	not available	13143.00.00	GRÜNENTHAL GMBH	DE
Tramal Zäpfchen, 100 mg	not available	120/95/12/0414	GRÜNENTHAL GMBH	LU
Tramal, 100 mg/ml, krople doustne, roztwór	not available	2539	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, 100 mg/ml, krople doustne, roztwór	not available	2539	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, 50 mg, kapsułki, twarde	not available	2536	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, 50 mg, kapsułki, twarde	not available	2536	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, 50 mg/1 ml, roztwór do wstrzykiwań	not available	R/2538	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, 50 mg/1 ml, roztwór do wstrzykiwań	not available	R/2538	STADA ARZNEIMITTEL AG	PL
Tramal, druppels voor oraal gebruik, oplossing 100 mg/ml	not available	RVG 15513	GRÜNENTHAL B.V.	NL
Tramudin 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/00/01557/001	MUNDIPHARMA GES.M.B.H	SI
Tramudin 100 mg tablete s podaljšanim sproščanjem	not available	H/00/01557/001	MUNDIPHARMA GES.M.B.H	SI
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	2632784	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	4376588	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	4376687	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	4376786	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	4376885	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 100 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/002	4376984	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	2632883	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	4377180	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	4377081	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	4377289	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	4377388	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 150 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/003	4377487	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	4377586	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	2632982	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	4377685	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	4377784	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	4377883	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 200 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/004	4377982	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	4376083	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	2632685	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	4376182	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	4376281	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	4376489	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex 50 mg Cápsula de libertação prolongada	DE/H/5587/001	4376380	BGP PRODUCTS UNIPESOAL, LDA.	PT
Travex retard 100 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/002	42429.01.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
Travex retard 150 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/003	42429.02.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
Travex retard 200 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/004	42429.03.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
Travex retard 50 mg Hartkapseln, retardiert	DE/H/5587/001	42429.00.00	VIATRIS HEALTHCARE GMBH	DE
Tridural 200 mg comprimido de libertação prolongada	not available	5724182	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL, LDA.	PT
Tridural 200 mg prolonged-release tablets	FR/H/272/02	5715180	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL, LDA.	PT
Tridural 300 mg comprimido de libertação prolongada	not available	5724083	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL, LDA.	PT
Tridural 300 mg comprimido de libertação prolongada.	FR/H/272/03	5715289	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL, LDA.	PT
Tridural100mg comprimido de libertação prolongada	not available	5724281	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL, LDA.	PT
Tridural100mg comprimido de libertação prolongada.	FR/H/272/01	5715081	KIRONFARMA, PRODUTOS FARMACÊUTICOS, SOCIEDADE UNIPESOAL,	PT

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
			LDA.	
ZAMUDOL LP 100 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/002	34009 302 687 8 0	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 100 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/002	34009 346 544 9 7	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 100 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/002	34009 346 543 2 9	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 150 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/003	34009 302 688 0 3	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 150 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/003	34009 346 546 1 9	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 150 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/003	34009 346 545 5 8	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 200 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/004	34009 302 688 1 0	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 200 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/004	34009 346 548 4 8	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 200 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/004	34009 346 547 8 7	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 50 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/001	34009 302 688 2 7	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 50 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/001	34009 346 542 6 8	MEDA PHARMA SAS	FR
ZAMUDOL LP 50 mg, gélule à libération prolongée	DE/H/5587/001	34009 346 540 3 9	MEDA PHARMA SAS	FR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
ZUMALGIC 100 mg, comprimé effervescent	not available	352 359-5	LABORATOIRE XO	FR
ZUMALGIC 100 mg, comprimé effervescent	not available	352 360-3	LABORATOIRE XO	FR
ZUMALGIC 100 mg, comprimé effervescent	not available	352 362-6	LABORATOIRE XO	FR
ZYDOL 50 mg Hard Capsules	not available	PA 2242/5/1	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	IE
ZYDOL 50 mg/ml Solution for Injection	not available	PL 21727/0002	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL 50mg Capsules	not available	PL 21727/0001	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL 50mg Soluble Tablets	not available	PL 21727/0006	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL SR 100 mg prolonged-release tablets	not available	PA 2242/5/3	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	IE
ZYDOL SR 100 mg prolonged-release Tablets	not available	PL 21727/0003	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL SR 150 mg prolonged-release tablets	not available	PA 2242/5/4	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	IE
ZYDOL SR 150 mg prolonged-release tablets	not available	PL 21727/0004	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL SR 200 mg prolonged-release tablets	not available	PA 2242/5/5	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	IE
ZYDOL SR 200 mg prolonged-release tablets	not available	PL 21727/0005	GRÜNENTHAL LTD.	XI
ZYDOL SR 50 mg prolonged-release tablets	DE/H/0136/004	PA 2242/5/6	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	IE
ZYDOL SR 50 mg prolonged-release tablets	DE/H/0136/004	PL 50414/0023	GRÜNENTHAL PHARMA LTD.	XI
Zytram 150 mg comprimidos de liberación prolongada	ES/H/0823/001	63130	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS SL	ES
Zytram 200 mg comprimidos de liberación prolongada	ES/H/0823/002	63131	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS SL	ES

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
Zytram 300 mg comprimidos de liberación prolongada	ES/H/0823/003	63132	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS SL	ES
Zytram 400 mg comprimidos de liberación prolongada	ES/H/0823/004	63133	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS SL	ES
Zytram Bid 75 mg comprimidos de liberación prolongada	ES/H/0826/001/MR	63134	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS SL	ES
TRAMAL® SR 100 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22043/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 100 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22043/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 100 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22043/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 150 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22044/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 150 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22044/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 150 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22044/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 200 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22045/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 200 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22045/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 200 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22045/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 50 mg	not available	22042/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης				
TRAMAL® SR 50 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22042/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® SR 50 mg δισκία παρατεταμένης αποδέσμευσης	not available	22042/15/06-03-2017	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Ενέσιμο διάλυμα 100 mg/2ml AMP	not available	61457/19-08-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Ενέσιμο διάλυμα 100 mg/2ml AMP	not available	61457/19-08-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Ενέσιμο διάλυμα 100 mg/2ml AMP	not available	61457/19-08-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Καψάκιο, σκληρό 50 mg	not available	97924/10-12-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Καψάκιο, σκληρό 50 mg	not available	97924/10-12-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Καψάκιο, σκληρό 50 mg	not available	97924/10-12-2014	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Υπόθετα 100 mg	not available	54399/06-02-2013	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Υπόθετα 100 mg	not available	54399/06-02-2013	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Υπόθετα 100 mg	not available	54399/06-02-2013	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 100 mg/ml	not available	30122/15/10-11-2016	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 100 mg/ml	not available	30122/15/10-11-2016	VIANEX S.A.	GR
TRAMAL® Πόσιμες σταγόνες,	not available	30122/15/10-11-2016	VIANEX S.A.	GR

Product Name (in authorisation country)	MRP/DCP Authorisation number	National Authorisation Number	MAH of product in the member state	Member State where product is authorised
διάλυμα 100 mg/ml				