

Sammanfattning av beslut angående ansökan om tillhandahållande av läkemedel i utländsk förpackning

Beslut

Läkemedelsverket bifaller pharmaand GmbH:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning avsedd för den danska marknaden.

Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd svensk märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 30 juni 2025. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med dansk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel	<i>Anafranil 25 mg, dragerad tablett</i>
Asp/MA-nummer	<i>1968-0157/8757</i>
Batchnummer	<i>24022370, 24044406</i>
Utgångsdatum	<i>2027-08-31</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för blister, 100 tabletter</i>
Antal förpackningar	<i>4300 st (2879 st från batch 24022370 + 1421 st från batch 24044406)</i>
Produktkod (SE)	<i>09120099672009</i>
Produktkod (DK)	<i>09120099672658</i>
Varunummer (SE)	<i>509981</i>
Varunummer (DK)	<i>383672</i>
