

Sammanfattning av beslut angående ansökan om tillhandahållande av läkemedel i utländsk förpackning som saknar svensk bipacksedel

Beslut

Läkemedelsverket bifaller BioNTech Manufacturing GmbH:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning avsedd för den europeiska marknaden med engelsk märkning som saknar bipacksedel.

Följande villkor gäller för beslutet:

- Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 31 december 2026. Efter detta datum får läkemedlet med engelsk märkning, utan bipacksedel, inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.
- Berörda aktörer inom apotek och partihandel till vilka läkemedlet levereras ska informeras om dispensen.
- BioNTech Manufacturing GmbH ska efter frisläppningen inkomma med information om antalet förpackningar samt deras batchnummer och utgångsdatum till Läkemedelsverket.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel (SE)	<i>Comirnaty Original/Omicron BA.1 (15/15 mikrogram)/dos, injektionsvätska, dispersion</i>
Läkemedel (EU)	<i>Comirnaty Original/Omicron BA.1, (15/15 micrograms)/dose, concentrate for dispersion for injection</i>
Asp/MA-nummer	2022-0626/63593
Förpackningstyp	<i>Kartong för injektionsflaska, 10 x 6 doser</i>
Produktkod	04260703260286
Varunummer	545117