

Datum: 2026-07-15
Diarienummer: 5.2.3-2026-039307

Sammanfattning av beslut angående ansökan om tillhandahållande av läkemedel i förpackning med engelsk märkning och engelsk pappersbipacksedel

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Advanz Pharma Limited:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i förpackning med engelsk märkning och bipacksedel avsedd för den nordiska marknaden.

Dispensen gäller till och med 1 januari 2030. Efter denna tidpunkt får läkemedlet i förpackningar med engelsk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande läkemedel:

Läkemedel	<i>EXBLIFEP 2 g/0,5 g Pulver till konc. till infusionsvätska, lösning</i>
MA-nummer	<i>64070</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för injektionsflaska, 10 x 1 st</i>
Produktkod	<i>05021691006886</i>
Varunummer	<i>08 90 17</i>

Dispensförpackningarna avser produkter med engelsk märkning och engelsk bipacksedel. Svensk bipacksedel finns att tillgå på www.lakemedelsverket.se