

Datum: 2026-03-09
Diarienummer: 5.2.3-2026-018267

Sammanfattning av beslut om tillfälligt tillstånd för försäljning

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Intervet International B.V.:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning (ampull med koncentrat) 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 31 augusti 2026. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med dansk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel	<i>Innovax-ND-IBD, koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension</i>
MA-nummer	<i>55451</i>
Batchnummer	<i>A1703A01</i>
Utgångsdatum	<i>2026-08-31</i>
Förpackningstyp	<i>Ampull, 2000 doser + 400 ml spädningsvätska i multilagerplastpåse</i>
Antal förpackningar	<i>790 st.</i>
Produktkod (SE)	<i>08713184324054</i>
Produktkod (DK)	<i>07046263904726</i>
Varunummer (SE)	<i>18 65 04</i>
Varunummer (DK)	<i>39 04 72</i>

Observera att märkningen på ampull med koncentrat kommer att vara med dansk märkning medan spädningsvätskan kommer ha ordinarie svensk märkning.