

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

Beslut

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

Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd svensk märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 28 juli 2024. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med nederländsk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel (SE)	<i>Nexium 10 mg, enterogranulat till oral suspension i dospåse</i>
Läkemedel (NL)	<i>Nexium 10 mg sachet, maagsapresistent granulaat voor orale suspensie</i>
Asp/MA-nummer	<i>2006-1283/24616</i>
Batchnummer	<i>BBFD</i>
Utgångsdatum	<i>2026-11-30</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för dospåsar, 28 st</i>
Antal förpackningar	<i>4000 st</i>
Produktkod (SE)	<i>04032129602137</i>
Produktkod (NL)	<i>04032129601277</i>
Varunummer	<i>075141</i>
