

Datum: 2026-01-19
Diarienummer: 5.2.3-2025-101770

Sammanfattning av beslut angående ansökan om tillfälligt tillstånd för försäljning

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Intervet International B.V.:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel med utländsk märkning och bipacksedel.

Detta beslut ersätter tidigare beslut med diarienummer 5.2.3-2024-034733, daterat 2024-04-22.

Följande villkor gäller för beslutet:

- Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd svensk märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 31 december 2027. Efter detta datum får läkemedlet med utländsk märkning inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.
- Berörda intressenter inom apotek, partihandel och veterinärmedicinsk verksamhet till vilka läkemedlet levereras ska informeras om dispensen. En tryckt svensk bipacksedel ska tillhandahållas vid varje expediering av läkemedlet.
- Intervet International B.V. ska efter frisläppningen inkomma med information om antalet frisläppta förpackningar samt förpackningarnas batchnummer och utgångsdatum till Läkemedelsverket.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel	<i>Nobilis IB Multi vet., injektionsvätska, emulsion</i>
Asp/MA-nummer	<i>1997-0040/13518</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för plastflaska, 500 ml (1000 doser)</i>
Produktkod	<i>07046265524144</i>
Varunummer	<i>552414</i>