

Datum: 2026-04-01  
Diarienummer: 5.2.3-2026-027876

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

### Beslut

Läkemedelsverket bifaller Baxter Medical AB:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning 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 mars 2027. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med dansk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

### Dispensen gäller följande förpackningar:

<b>Läkemedel</b>	<i>Sendoxan pulver till injektionsvätska, lösning</i>
<b>MA-nummer</b>	<i>5866</i>
<b>Batchnummer</b>	<i>5K364D</i>
<b>Utgångsdatum</b>	<i>2028-10-31</i>
<b>Förpackningstyp</b>	<i>Kartong för injektionsflaska, 1000 mg</i>
<b>Antal förpackningar</b>	<i>800 st</i>
<b>Produktkod (SE)</b>	<i>05413760476063</i>
<b>Produktkod (DK)</b>	<i>05413760242057</i>
<b>Varunummer (SE)</b>	<i>102121</i>
<b>Varunummer (DK)</b>	<i>020264</i>

---

Svensk bipacksedel finns att tillgå på [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

Produkten med ovanstående förpackningstyp har nyligen fått separat godkännande (Sendoxan 1000 mg, pulver till injektionsvätska, lösning, MA-nummer 67822) som inte marknadsförs i dagsläget.