

Datum: 2026-06-15
Diarienummer: 5.2.3-2026-049557

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

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Tillomed Pharma GmbH:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning avsedd för den österrikiska marknaden.

Detta beslut ersätter tidigare beslut daterat 2026-05-08, dnr 5.2.3-2026-038808.

Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd svensk märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 2026-09-17. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med österrikisk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel	<i>Trientine Tillomed 167 mg Kapsel, hård</i>
Läkemedel (AT)	<i>Cuivrin 167 mg Hartkapseln</i>
MA-nummer	<i>58916</i>
Batchnummer	<i>H251830B</i>
Utgångsdatum	<i>2028-05-31</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong till burk, 100 kapslar</i>
Antal förpackningar	<i>200 st</i>
Produktkod (SE)	<i>04251672302008</i>
Produktkod (AT)	<i>09088885514738</i>
Varunummer	<i>11 36 61</i>

Olika produktnamn: **Trientine Tillomed** (SE), **Cuivrin** (AT).

Detta beslut är en förlängning av föregående beslut från 2026-05-08, dnr 5.2.3-2026-038808.