

Datum: 2026-05-19
Diarienummer: 5.2.3-2026-037134

Sammanfattning av beslut angående ansökan om tillhandahållande av läkemedel i förpackning med engelsk märkning och engelsk pappersbipacksedel

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Amgen Europe B.V.'s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i förpackning med engelsk märkning och bipacksedel avsedd för den nordiska marknaden.

Dispensen gäller till och med 1 januari 2030. Efter denna tidpunkt får läkemedlet i förpackningar med engelsk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande läkemedel:

Läkemedel	<i>Uplizna 100 mg Koncentrat till infusionsvätska, lösning</i>
MA-nummer	<i>61452</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för injektionsflaska, 3 st</i>
Produktkod	<i>08715131032159</i>
Varunummer	<i>19 81 17</i>

Svensk bipacksedel finns att tillgå på www.lakemedelsverket.se