

Datum: 2026-03-09
Diarienummer: 5.2.3-2026-016297

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

Beslut

Läkemedelsverket bifaller Pfizer Europe MA EEIG:s ansökan om tillhandahållande av nedanstående läkemedel i utländsk förpackning avsedd för den österrikiska marknaden.

Dispensen gäller till dess att det finns läkemedel med godkänd svensk märkning och bipacksedel att tillgå, dock längst till och med 31 juli 2026. Efter denna tidpunkt får läkemedlet med tysk märkning och bipacksedel inte längre tillhandahållas på den svenska marknaden.

Dispensen gäller följande förpackningar:

Läkemedel	<i>Vfend 40 mg/ml, pulver till oral suspension</i>
MA-nummer	<i>19473</i>
Batchnummer	<i>C116006</i>
Utgångsdatum	<i>2027-05-31</i>
Förpackningstyp	<i>Kartong för plastflaska, 70 ml</i>
Antal förpackningar	<i>30 st</i>
Produktkod (SE)	<i>05415062319437</i>
Produktkod (AT)	<i>05415062332122</i>
Varunummer	<i>016382</i>

Godkänd svensk bipacksedel bifogas varje dispensförpackning.