

Läkemedelsverket informerar

1/2007

GODKÄNDA LÄKEMEDEL

Arketis	Godkännandenr
10 mg tablett	23910 Rx
20 mg tablett	23911 Rx
30 mg tablett	23912 Rx
40 mg tablett	23913 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12

Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning: Medartuum Medical AB, Göteborg

Ansvarig tillverkare: Pharmaceutisch Analytisch Laboratorium BV, Duiven BV, Nederländerna

ATC-kod: N06A B05 (paroxetin)

Arketis är ett generikum till i Sverige godkända Seroxat (GlaxoSmithKline).

Godkända indikationer:

Behandling av:

- Egentlig depression
- Tvångssyndrom
- Paniksyndrom med eller utan agorafobi
- Social fobi
- Generaliserade ångesttillstånd
- Posttraumatiskt stressyndrom

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 10 tabletter

Blister, 14 tabletter

Blister, 28 tabletter

Blister, 30 tabletter

Blister, 56 tabletter

Blister, 60 tabletter

Blister, 90 tabletter

Blister, 120 tabletter

Blister, 180 tabletter

Blister, 500 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Imodium Plus	Godkännandenr
2 mg/125 mg tablett	23601 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12

Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning: Janssen-Cilag AB, Sollentuna
Ansvarig tillverkare: Janssen-Cilag S.p.A., Latina, Italien

ATC-kod: A07D A53 (loperamid, kombinationer)

Ny läkemedelsform till i Sverige godkända Imodium Plus, tuggtablett.

Godkända indikationer: Imodium Plus är indicerat för symtomatisk behandling av akut diarré hos vuxna och ungdom över 12 år när diarrén är förenad med obehagskänsla i buken till följd av gasbildning, inkluderande uppkördhet, kramper och väderspänning.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 6 tabletter (receptfri)
Blister, 8 tabletter (receptfri)
Blister, 10 tabletter (receptfri)
Blister, 12 tabletter (receptfri)
Blister, 15 tabletter (receptfri)
Blister, 16 tabletter (receptfri)
Blister, 18 tabletter
Blister, 20 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Nobilis IBmulti-ND-EDS
injektionsvätska, emulsion**

Godkännandenr
22804 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Intervet
International BV, Boxmeer, Nederländerna

ATC-kod: QI01A A13 (newcastlesjuke-/paramyxo- + aviär infektiös bronkit- + aviärt
adenovirusvaccin)

De aktiva antigenen IBV stam 249G, ED SV stam BC14, NDV stam Clone 30 som –
utöver IBV stam M41 – ingår i Nobilis IBmulti-ND-EDS, ingår ej i något i Sverige tidigare
godkänt veterinärläkemedel.

Godkända indikationer:

Aktiv immunisering av avels- och värphönskycklingar för att:

- minska infektion och för att förebygga äggförlust orsakad av IBV, stam Massachusetts;
- minska äggförlust och äggskalsdefekter orsakade av IBV, serotyp D274/D207;
- minska infektion orsakad av NDV;
- skydda mot äggförlust orsakad av EDSV

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Glasflaska, 250 ml (500 doser)
Glasflaska, 500 ml (1000 doser)
Plastflaska, 250 ml (500 doser)
Plastflaska, 500 ml (1000 doser)

Produkten kommer tills vidare inte att marknadsföras.

**Nobilis ND C2 vet.
frystorkat pulver till suspension för
okulonasal eller sprayadministrering**

Godkännandenr
21933 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Intervet
International BV, Boxmeer, Nederländerna
Ombud: Intervet AB, Danderyd

ATC-kod: QI01A D (levande virala vacciner)

Ny produkt innehållande i Sverige tidigare godkänt levande försvagat Newcastle disease-virus (NDV) stam C2.

Godkända indikationer: Aktiv immunisering av kycklingar mot Newcastle diseasevirus för reduktion av kliniska symptom och dödlighet.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Glasflaska 500 doser
Glasflaska 1000 doser
Glasflaska 2500 doser
Glasflaska 5000 doser
Glasflaska 10000 doser
Glasflaska 25000 doser
Glasflaskor 10 x 500 doser
Glasflaskor 10 x 1000 doser
Glasflaskor 10 x 2500 doser
Glasflaskor 10 x 5000 doser
Glasflaskor 10 x 10000 doser
Glasflaskor 10 x 25000 doser

Produkten kommer tills vidare inte att marknadsföras.

**Nobivac Forcat
frystorkat pulver och vätska till
injektionsvätska, suspension**

Godkännandenr
22908 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Intervet
International BV, Boxmeer, Nederländerna
Ombud: Intervet AB, Danderyd

ATC-kod: QI06A F01 (panleucopenia virus/parvovirus + rhinotracheit virus + calicivirus + chlamydia)

De aktiva antigenen levande försvagat kattpestvirus stam MW-1 och levande försvagat Chlamydophila felis stam Baker, som – utöver levande försvagat felint calicivirus stam F9 och levande försvagat felint herpesvirus typ 1, stam G2620A – ingår i Nobivac Forcat, ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt veterinärläkemedel.

Godkända indikationer:

För aktiv immunisering av katter för att:

- reducera kliniska symptom orsakade av infektion med felint calicivirus och felint herpesvirus typ 1,
- reducera graden av kliniska symptom orsakade av infektion med *Chlamydophila felis*,
- förebygga kliniska symptom, leukopeni och virusutskiljning orsakad av infektion med kattpestvirus.

Hållbarhet: 33 månader

Förpackningar:

Injektionsflaskor 5 x 1 dos
Injektionsflaskor 10 x 1 dos
Injektionsflaskor 25 x 1 dos
Injektionsflaskor 50 x 1 dos

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Pantoprazol ratiopharm
20 mg enterotablett
40 mg enterotablett

Godkännandenr
24262 Rx
24263 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-12

Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande

Innehavare av godkännande för försäljning: ratiopharm GmbH, Ulm, Tyskland

Ansvarig tillverkare: Medikalla Oy Medipharmia Finland, Seinäjoki, Finland

Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

Ansvarig tillverkare: Sofarimex Industria Quimica e Farmaceutica Lda, Cacem, Portugal

Ombud: ratiopharm AB, Helsingborg

ATC-kod: A02B C02 (pantoprazol)

Pantoprazol ratiopharm är ett generikum till i Sverige godkända Pantoloc (Altana Pharma AG).

Godkända indikationer: Behandling av mild refluxsjukdom och dess symptom (t.ex. halsbränna, sura uppstötningar och smärta vid sväljning). Långtidsbehandling och förebyggande av återfall av refluxesofagit. Profylaktisk behandling av gastroduodenala sår orsakade av icke-selektiva, icke-sterioda antiinflammatoriska medel (NSAID) hos riskpatienter som behöver fortsatt NSAID-behandling.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 7 tabletter
Blister, 14 tabletter
Blister, 15 tabletter
Blister, 20 tabletter
Blister, 28 tabletter
Blister, 30 tabletter
Blister, 56 tabletter
Blister, 60 tabletter
Blister, 100 tabletter
Blister, 120 tabletter
Blister, 30x1 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

GODKÄNDA PARALLELLIMPORTER

Aricept
5 mg filmdragerad tablett

Godkännandenr
23401 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: IVAX Scandinavia AB, Stockholm
Exportland: Grekland

ATC-kod: N06D A02 (donepezil)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Aricept, 5 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 13567

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 28 tabletter (kalenderförpackning)

Blister, 98 tabletter (kalenderförpackning)

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Aricept
10 mg filmdragerad tablett

Godkännandenr
23402 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: IVAX Scandinavia AB, Stockholm
Exportland: Frankrike

ATC-kod: N06D A02 (donepezil)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Aricept, 10 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 13568

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 28 tabletter (kalenderförpackning)

Blister, 98 tabletter (kalenderförpackning)

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Arimidex
1 mg filmdragerad tablett

Godkännandenr
23629 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Medartuum AB, Göteborg
Exportland: Grekland

ATC-kod: L02B G03 (anastrozol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Arimidex, 1 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 12658

Hållbarhet: 5 år

Förpackningar:
Blister, 98 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Casodex Godkännandenr
50 mg filmdragerad tablett 23800 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Cross Pharma AB, Stockholm
Exportland: Frankrike

ATC-kod: L02B B03 (bikalutamid)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Casodex, 50 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 12317

Hållbarhet: 5 år

Förpackningar:
Blister, 30 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Salazopyrin Godkännandenr
500 mg tablett 23950 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: A07E C01 (sulfasalazin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Salazopyrin, 500 mg tablett, godkännandenr 3017

Hållbarhet: 5 år

Förpackningar:
Plastburk 112 tabl.
Plastburk 336 (3x112) tabl.

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Vagifem Godkännandenr
25 mikrogram vaginaltablett 23931 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö
Exportland: Tjeckien

ATC-kod: G03C A03 (estradiol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Vagifem, 25 mikrogram vaginaltablett, godkännandenr 11855

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 15x1 vaginaltabletter i applikator

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Vagifem	Godkännandenr
25 mikrogram vaginaltablett	23932 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö
Exportland: Ungern

ATC-kod: G03C A03 (estradiol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Vagifem, 25 mikrogram vaginaltablett, godkännandenr 11855

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 15x1 vaginaltabletter i applikator

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Videx EC	Godkännandenr
250 mg enterokapsel, hård	22145 Rx
400 mg enterokapsel, hård	22146 Rx

Datum för godkännande: 2007-01-10

Innehavare av godkännande för försäljning: EuroPharma Sverige AB, Göteborg
Exportland: Frankrike

ATC-kod: J05A F02 (didanosin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel VidexEC, 250 mg enterokapsel, hård, godkännandenr 16278

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

250 mg
Blister, 30 kapslar

400 mg
Blister, 30 kapslar

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

NY INDIKATION

Rimadyl Bovis vet.
50 mg/ml injektionsvätska, lösning

Datum för godkännande: 2007-01-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Pfizer ApS, Animal Health, Ballerup, Danmark

Indikationsområdet utökas till att även omfatta: "akut mastit".
(Fullständig indikation samt dosering, se produktresumé.)

ÄNDRAD DOSERING

AD-vitamin Olja
orala droppar, lösning
AD-vitamin Vatten
orala droppar, lösning

Datum för godkännande: 2007-01-12

Innehavare av godkännande för försäljning: ACO AB, Sollentuna

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig dosering, se produktresumé.)

Doxazosin Merck NM
4 mg depottablett Rx

Innehavare av godkännande för försäljning: Merck NM AB, Stockholm

ATC-kod: C02C A04 (doxazosin)

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig dosering, se produktresumé.)

Linisert
50 mg filmdragerad tablett
100 mg filmdragerad tablett

Datum för godkännande: 2007-01-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Krewel Meuselbach GmbH, Eitorf, Tyskland

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig dosering, se produktresumé.)

ÄNDRAD PRODUKTRESUMÉ

Ramitab
2,5 mg tablett
5 mg tablett
10 mg tablett

Datum för godkännande: 2007-01-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Medis ehf, Hafnarfjörður, Island

Indikations- och doseringsavsnitten uppdaterade.
(Fullständig text, se produktresumé.)

Raprilix
2,5 mg tablett
5 mg tablett
10 mg tablett

Datum för godkännande: 2007-01-12

Innehavare av godkännande för försäljning: KSK-Pharma Vertriebs AG, Pfinztal-Berghausen, Tyskland

Indikations- och doseringsavsnitten uppdaterade.
(Fullständig text, se produktresumé.)

LÄKEMEDEL GODKÄNDA AV EUROPEISKA KOMMISSIONEN

GONAZON
18,5 mg implantat

Rx

Datum för godkännande: 2007-01-11

Innehavare av godkännande för försäljning: Intervet International BV, Boxmeer, Nederländerna

ATC-kod: QH01C A (gonadotropinfrisättande hormoner)

Ny produkt innehållande den i Sverige godkända substansen azaglynafarelin.

Godkända indikationer: Hämning av gonadfunktion hos tikar genom långtidsblockad av syntesen av gonadotropin.

PRAC-TIC
56,25 mg spot-on, lösning
137,5 mg spot-on, lösning
275 mg spot-on, lösning
625 mg spot-on, lösning

Rx

Rx

Rx

Rx

Datum för godkännande: 2006-12-18

Innehavare av godkännande för försäljning: Novartis Sanidad Animal S.L., Barcelona, Spanien

Ombud: Novartis Healthcare A/S, Animal Health, Köpenhamn, Danmark

ATC-kod: QP53A X26 (pyriprol)

Den aktiva substansen pyriprol ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt veterinärläkemedel.

Godkända indikationer:

Behandling och prevention av loppangrepp (*Ctenocephalides canis* och *C. felis*) hos hundar. Den insekticida effektdurationen mot nya loppangrepp kvarstår i minst 4 veckor. Medlet kan ingå som en del av en behandlingsstrategi för kontroll av loppallergi (Flea Allergy Dermatitis, FAD).

Behandling och prevention av fästingangrepp (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes scapularis*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis*, *Amblyomma americanum*) hos hundar. Medlet har en akaricid effektduration mot fästingar som kvarstår i 4 veckor.

ProMeris

160 mg spot-on, lösning Små katter Rx
320 mg spot-on, lösning Stora katter Rx

Datum för godkännande: 2006-12-19

Innehavare av godkännande för försäljning: Fort Dodge Animal Health Holland, Weesp, Nederländerna

Ombud: Ceva Vetpharma AB, Lund

ATC-kod: QP53A X25 (metaflumizon)

Den aktiva substansen metaflumizon ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt veterinärläkemedel.

Godkända indikationer: För behandling av och prevention mot infektioner av loppor (*Ctenocephalides canis* och *C. felis*) hos katt. Det veterinärmedicinska läkemedlet kan användas som ett led i behandling av loppallergidermatit (FAD).

ProMeris Duo

100.5/100.5 mg spot-on, lösning Rx
Små hundar
199.5/199.5 mg spot-on, lösning Rx
Medelstora hundar
499.5/499.5 mg spot-on, lösning Rx
Medelstora/stora hundar
799.5/799.5 mg spot-on, lösning Rx
Stora hundar
999/999 mg spot-on, lösning Rx
Extra stora hundar

Datum för godkännande: 2006-12-19

Innehavare av godkännande för försäljning: Fort Dodge Animal Health Holland, Weesp, Nederländerna

Ombud: Ceva Vetpharma AB, Lund

ATC-kod: QP53A D51 (amitraz, kombinationer)

De aktiva substanserna amitraz och metaflumizon ingår ej i något i Sverige godkänt veterinärläkemedel.

Godkända indikationer: För behandling av och prevention mot infektioner av loppor (*Ctenocephalides canis* och *C. felis*) och fästingar (*Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*., *Rhipicephalus sanguineus*, *Dermacentor reticulatus* och *Dermacentor variabilis*) hos hund. Det veterinärmedicinska läkemedlet kan användas som ett led i behandling av loppallergidermatit (FAD).

FÖRNYAT GODKÄNNANDE

2006-12-28

Amoxicillin Sandoz Godkännandenr
100 mg/ml pulver till oral suspension 19681

Innehavare av godkännande för försäljning: Sandoz GmbH, Kundl, Österrike

Porcovac Plus vet. Godkännandenr
injektionsvätska, suspension 9720

Innehavare av godkännande för försäljning: Intervet International BV, Boxmeer, Nederländerna

Sporanox Godkännandenr
10 mg/ml oral lösning 13358

Innehavare av godkännande för försäljning: Janssen-Cilag AB, Sollentuna

Tolfedine vet Godkännandenr
40 mg/ml injektionsvätska, lösning 12256
6 mg tablett 12257
60 mg tablett 12258

Innehavare av godkännande för försäljning: Vetoquinol SA, Lure, Frankrike

2007-01-02

Ultravist Godkännandenr
240 mg l/ml injektions-/infusionsvätska, lösning 10421
300 mg l/ml injektions-/infusionsvätska, lösning 10411
370 mg l/ml injektions-/infusionsvätska, lösning 10412
150 mg l/ml injektions-/infusionsvätska, lösning 11232

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering AG, Berlin, Tyskland

2007-01-04

Lisinopril AstraZeneca Godkännandenr
2,5 mg tablett 19215
5 mg tablett 19216
10 mg tablett 19217
20 mg tablett 19218
30 mg tablett 19219

Innehavare av godkännande för försäljning: AstraZeneca AB, Södertälje

Vivotif oralt vaccin mot tyfoid Godkännandenr
enterokapsel, hård 11228

Innehavare av godkännande för försäljning: Berna Biotech Italia S.r.l., Baranzate (MI), Italien

2007-01-05

Metoprolol GEA Retard	Godkännandenr
50 mg depottablett	14609
100 mg depottablett	14610
200 mg depottablett	14611

Innehavare av godkännande för försäljning: Hexal A/S, Hvidovre, Danmark

Targocid	Godkännandenr
200 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning	12562
400 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning	12563

Innehavare av godkännande för försäljning: sanofi-aventis AB, Bromma

2007-01-08

Leptanal	Godkännandenr
50 mikrog/ml injektionsvätska, lösning	10813

Innehavare av godkännande för försäljning: Janssen-Cilag AB, Sollentuna

Naproxen AstraZeneca	Godkännandenr
500 mg suppositorium	10685

Innehavare av godkännande för försäljning: BioPhausia AB, Stockholm

Naproxen AstraZeneca	Godkännandenr
250 mg tablett	10686
500 mg tablett	10687

Innehavare av godkännande för försäljning: BioPhausia AB, Stockholm

Navoban	Godkännandenr
1 mg/ml injektionvätska/koncentrat till infusionsvätska, lösning	11591

Innehavare av godkännande för försäljning: Novartis Sverige AB, Täby

Navoban	Godkännandenr
5 mg kapsel, hård	11592

Innehavare av godkännande för försäljning: Novartis Sverige AB, Täby

Phos-Ex	Godkännandenr
167 mg tablett	11509
250 mg tablett	11510

Innehavare av godkännande för försäljning: Vitaline Scandinavia AB, Uppsala

Toclase Godkännandenr
1,5 mg/ml oral lösning 5059
50 mg filmdragerad tablett 10239

Innehavare av godkännande för försäljning: UCB SA Pharma Sector, Bryssel, Belgien

2007-01-09

Acetylcystein AstraZeneca Godkännandenr
200 mg/ml lösning för nebulisator 11537

Innehavare av godkännande för försäljning: AstraZeneca AB, Södertälje

Acetylcystein AstraZeneca Godkännandenr
200 mg brustablett 11502

Innehavare av godkännande för försäljning: AstraZeneca AB, Södertälje

Antasten-Privin Godkännandenr
ögondroppar, lösning 8193

Innehavare av godkännande för försäljning: Novartis Healthcare A/S, Köpenhamn, Danmark

Ethacilin vet. Godkännandenr
300 mg/ml injektionsvätska, suspension 11408

Innehavare av godkännande för försäljning: Intervet International BV, Boxmeer, Nederländerna

Excenel vet. Godkännandenr
pulver till injektionsvätska, lösning 11455
Se 1991-0228
4 g pulver till injektionsvätska, lösning 11456

Innehavare av godkännande för försäljning: Pfizer ApS, Ballerup, Danmark

Fenantoin Recip Godkännandenr
100 mg tablett 8796

Innehavare av godkännande för försäljning: Recip AB, Årsta

Imovax Polio Godkännandenr
injektionsvätska, suspension 12334

Innehavare av godkännande för försäljning: Sanofi Pasteur MSD, Bryssel, Belgien

Kytril Godkännandenr
1 mg/ml injektionsvätska, lösning 11530

Innehavare av godkännande för försäljning: Roche AB, Stockholm

Mucomyst Godkännandenr
200 mg brustablett 9918

Innehavare av godkännande för försäljning: AstraZeneca AB, Södertälje

Perlutex vet.
5 mg tablett Godkännandenr
10269

Innehavare av godkännande för försäljning: VetXX A/S, Mekuvej 9, Uldum, Danmark

Rimadyl vet.
50 mg/ml injektionsvätska, lösning Godkännandenr
13258

Innehavare av godkännande för försäljning: Pfizer ApS, Animal Health, Ballerup, Danmark

Systemex Repidose vet.
3,75 g intraruminalinlägg, periodvis frisättning Godkännandenr
10996

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering-Plough A/S, Farum, Danmark

Temgesic
0,2 mg resoriblett, sublingual Godkännandenr
10474
0,4 mg resoriblett, sublingual 11227

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering Plough Europe, Bryssel, Belgien

Temgesic
0,3 mg/ml injektionsvätska, lösning Godkännandenr
9719

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering Plough Europe, Bryssel, Belgien

Uniderm
1 % kräm Godkännandenr
9560

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering Plough Europe, Bryssel, Belgien

Uniderm
1 % salva Godkännandenr
9561

Innehavare av godkännande för försäljning: Schering Plough Europe, Bryssel, Belgien

2007-01-10

Ampivet vet.
500 mg tablett Godkännandenr
9521

Innehavare av godkännande för försäljning: Boehringer Ingelheim Danmark A/S, København, Danmark

Benestermycin vet.
intramammär salva Godkännandenr
8804

Innehavare av godkännande för försäljning: Boehringer Ingelheim Danmark A/S, København, Danmark

Fenemal Recip	Godkännandenr
15 mg tablett	8851
50 mg tablett	8852
100 mg tablett	8853

Innehavare av godkännande för försäljning: Recip AB, Årsta

Fenemal Recip	Godkännandenr
200 mg/ml injektionsvätska, lösning	9151

Innehavare av godkännande för försäljning: Recip AB, Årsta

Flutamid Merck NM	Godkännandenr
250 mg tablett	13431

Innehavare av godkännande för försäljning: Merck NM AB, Stockholm

Isofluran Baxter	Godkännandenr
inhalationsånga, vätska	12337

Innehavare av godkännande för försäljning: Baxter Medical AB, Kista

Miltex	Godkännandenr
60 mg/ml kutan lösning	12774

Innehavare av godkännande för försäljning: Baxter Medical AB, Kista

Octostim	Godkännandenr
15 mikrog/ml injektionsvätska, lösning	11524

Innehavare av godkännande för försäljning: Ferring AB, Limhamn

Octostim	Godkännandenr
150 mikrog/dos nässpray, lösning	12945

Innehavare av godkännande för försäljning: Ferring AB, Limhamn

Siccalactin vet.	Godkännandenr
intramammär salva	9029

Innehavare av godkännande för försäljning: Boehringer Ingelheim Danmark A/S, København, Danmark

Terramycin vet.	Godkännandenr
20 % oralt pulver	9030

Innehavare av godkännande för försäljning: Pfizer ApS, Animal Health, Ballerup, Danmark

Tetroxy prolongatum vet	Godkännandenr
--------------------------------	---------------

200 mg/ml injektionsvätska, lösning 12997

Innehavare av godkännande för försäljning: Bimeda (Cross Vetpharm Group Ltd), Tallaght, Dublin 24, Irland

Viskoferm Godkännandenr
200 mg brustablett 11453

Innehavare av godkännande för försäljning: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

2007-01-11

Imigran Godkännandenr
10 mg/dos nässpray, lösning 13219
20 mg/dos nässpray, lösning 13220
25 mg suppositorium 13277

Innehavare av godkännande för försäljning: GlaxoSmithKline AB, Solna

Keflex Godkännandenr
500 mg tablett 8630

Innehavare av godkännande för försäljning: Meda AB, Solna

Keflex Godkännandenr
50 mg/ml granulat till oral suspension 8623

Innehavare av godkännande för försäljning: Meda AB, Solna

2007-01-12

Bondil Godkännandenr
125 mikrog uretralstift 13335
250 mikrog uretralstift 13336
500 mikrog uretralstift 13337
1000 mikrog uretralstift 13338

Innehavare av godkännande för försäljning: Meda AB, Solna

Burinex Godkännandenr
1 mg tablett 9001
0,5 mg/ml injektionsvätska, lösning 10711

Innehavare av godkännande för försäljning: LEO Pharma AB, Malmö

Diklofenak Merck NM Godkännandenr
25 mg suppositorium 11111
50 mg suppositorium 11112
100 mg suppositorium 11113

Innehavare av godkännande för försäljning: Merck NM AB, Stockholm

Tenutex Godkännandenr
kutan emulsion 9878

Innehavare av godkännande för försäljning: Bioglan Pharma AB, Malmö

Vasculocis Godkännandenr
10 mg beredningsats för radioaktivt 14045
läkemedel

Innehavare av godkännande för försäljning: CIS bio international, Gif-sur-Yvette, Frankrike

FÖRNYAT GODKÄNNANDE PARALLELLIMPORTER

2006-12-28

Detrusitol Godkännandenr
1 mg filmdragerad tablett 17694
2 mg filmdragerad tablett 17695

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö

Efexor Depot Godkännandenr
150 mg depotkapsel, hård 16863

Innehavare av godkännande för försäljning: Medartuum AB, Göteborg

Hydrea Godkännandenr
500 mg kapsel, hård 17311

Innehavare av godkännande för försäljning: Paranova Läkemedel AB, Solna

Inhibace Godkännandenr
2,5 mg filmdragerad tablett 17741
5 mg filmdragerad tablett 17742

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö

Lipitor Godkännandenr
40 mg filmdragerad tablett 17578

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö

Lipitor Godkännandenr
20 mg filmdragerad tablett 17934

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Malmö

Livostin Godkännandenr
0,5 mg/ml ögondroppar, suspension 17007

Innehavare av godkännande för försäljning: IVAX Scandinavia AB, Stockholm

Loceryl Godkännandenr
5 % medicinskt nagellack 17030

Innehavare av godkännande för försäljning: Medartuum AB, Göteborg

Zoloft
50 mg filmdragerad tablett

Godkännandenr
17487

Innehavare av godkännande för försäljning: IVAX Scandinavia AB, Stockholm