

Läkemedelsverket informerar

2019/14

GODKÄNDA LÄKEMEDEL

Abriff K-haler	MTnr
50 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58816 Rx
125 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58817 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Mundipharma AB, Göteborg
Ansvarig tillverkare: BARD Pharmaceuticals Ltd, Cambridge, Storbritannien och Nordirland
Ansvarig tillverkare: Mundipharma DC B.V., Leusden, Nederländerna

ATC-kod: R03A K11 (formoterol och flutikason)

Kombinationen av de aktiva substanserna flutikasonpropionat och formoterolfumaratdihydrat ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt läkemedel.

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

(*) Läkemedlet marknadsförs inte i Sverige. Ingen godkänd, svensk text finns.

Abriff	MTnr
50 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58822 Rx
125 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58823 Rx
250 mikrogram/10 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58824 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Mundipharma AB, Göteborg
Ansvarig tillverkare: BARD Pharmaceuticals Ltd, Cambridge, Storbritannien och Nordirland
Ansvarig tillverkare: Mundipharma DC B.V., Leusden, Nederländerna

ATC-kod: R03A K11 (formoterol och flutikason)

Kombinationen av de aktiva substanserna flutikasonpropionat och formoterolfumaratdihydrat ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt läkemedel.

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

(*) Läkemedlet marknadsförs inte i Sverige. Ingen godkänd, svensk text finns.

Affera K-haler	MTnr	
50 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58814	Rx
125 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58815	Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Mundipharma AB, Göteborg
Ansvarig tillverkare: BARD Pharmaceuticals Ltd, Cambridge, Storbritannien och Nordirland
Ansvarig tillverkare: Mundipharma DC B.V., Leusden, Nederländerna

ATC-kod: R03A K11 (formoterol och flutikason)

Kombinationen av de aktiva substanserna flutikasonpropionat och formoterolfumaratdihydrat ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt läkemedel.

*Godkända indikationer: Se produktresumé.**

(*) Läkemedlet marknadsförs inte i Sverige. Ingen godkänd, svensk text finns.

Affera	MTnr	
50 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58825	Rx
125 mikrogram/5 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58826	Rx
250 mikrogram/10 mikrogram/puff inhalationsspray, suspension	58827	Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Mundipharma AB, Göteborg
Ansvarig tillverkare: BARD Pharmaceuticals Ltd, Cambridge, Storbritannien och Nordirland
Ansvarig tillverkare: Mundipharma DC B.V., Leusden, Nederländerna

ATC-kod: R03A K11 (formoterol och flutikason)

Kombinationen av de aktiva substanserna flutikasonpropionat och formoterolfumaratdihydrat ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt läkemedel.

*Godkända indikationer: Se produktresumé.**

(*) Läkemedlet marknadsförs inte i Sverige. Ingen godkänd, svensk text finns.

Femoston	MTnr	
2 mg + 2 mg/10 mg filmdragerad tablett	58180	Rx
1 mg + 1 mg/10 mg filmdragerad tablett	58181	Rx

Datum för godkännande: 2019-04-12
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: BGP Products AB, Stockholm
Ansvarig tillverkare: Abbott Biologicals B.V., Olst, Nederländerna

ATC-kod: G03F B08 (dydrogesteron och östrogen)

Ny produkt innehållande de i Sverige godkända substanserna dydrogesteron och estradiolhemihydrat.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 28 tabletter

Blister, 84 tabletter

Blister, 280 (10 x 28) tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Femostonconti

MTnr

1 mg/5 mg filmdragerad tablett

58178 Rx

0,5 mg/2,5 mg filmdragerad tablett

58179 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-12

Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: BGP Products AB, Stockholm

Ansvarig tillverkare: Abbott Biologicals B.V., Olst, Nederländerna

ATC-kod: G03F A14 (dydrogesteron och östrogen)

Ny produkt innehållande de i Sverige godkända substanserna dydrogesteron och estradiolhemihydrat.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Förpackningar och hållbarhet:

1 mg/5 mg

3 år

Blister, 28 tabletter

Blister, 84 tabletter

Blister, 280 (10 x 28) tabletter

0,5 mg/2,5 mg

4 år

Blister, 28 tabletter

Blister, 84 tabletter

Blister, 280 (10 x 28) tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Gerodolan

MTnr

**2 mg/ml injektions-/infusionsvätska,
lösning**

57555 Rx (*)

**10 mg/ml injektions-/infusionsvätska,
lösning**

57556 Rx (*)

**20 mg/ml injektions-/infusionsvätska,
lösning**

57557 Rx (*)

**50 mg/ml injektions-/infusionsvätska,
lösning**

57558 Rx (*)

Datum för godkännande: 2019-04-11

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: G.L. Pharma GmbH, Lannach, Österrike

Ansvarig tillverkare: G.L. Pharma GmbH, Lannach, Österrike

ATC-kod: N02A A03 (hydromorfon)

Gerodolan är ett generikum till i Sverige godkända Palladon (Mundipharma AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 30 månader

Förpackningar:

2 mg/ml

Glasampull 5 x 1 mL

10 mg/ml

Glasampull 5 x 1 ml

Glasampull 5 x 10 ml

20 mg/ml

Glasampull 5 x 1 ml

50 mg/ml

Glasampull 5 x 1 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

(*) Läkemedlet klassificeras som narkotika enligt förteckning II, Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:9) om förteckningar över narkotika.
Vid förskrivning krävs särskild receptblankett.

Melphalan Pharmexon
50 mg pulver och vätska till
injektions-/infusionsvätska, lösning

MTnr
57727 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Pharmexon Consulting s.r.o., Prague, Tjeckien

Ansvarig tillverkare: Emcure Pharma UK Ltd.,
Great Marlings, Storbritannien och Nordirland

Ansvarig tillverkare: Tillomed Pharma GmbH, Ahrensburg, Tyskland

ATC-kod: L01A A03 (melfalan)

Melphalan Pharmexon är ett generikum till i Sverige godkända Alkeran (Aspen Pharma Trading Limited).

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

(*) Läkemedlet marknadsförs inte i Sverige. Ingen godkänd, svensk text finns.

Mercaptopurine 2care4
50 mg tablett

MTnr
57697 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-15
Godkänd enligt den nationella proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: 2care4 ApS, Esbjerg, Danmark
Ansvarig tillverkare: Idifarma, Desarrollo Farmaceutico S.L., Noáin, Spanien

ATC-kod: L01B B02 (merkaptopurin)

Mercaptopurine 2care4 är ett generikum till i Sverige godkända Puri-Nethol (Aspen Pharma Trading Limited).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Burk, 25 tabletter

Burk, 50 (2 x 25) tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Peniyet vet MTnr
300 mg/ml injektionsvätska, suspension 57035 Rx
för nötkreatur och grisar

Datum för godkännande: 2019-04-10

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Laboratorios SYVA, S.A.U., LEÓN, Spanien

Ansvarig tillverkare: Laboratorios SYVA, S.A.U., LEÓN, Spanien

ATC-kod: QJ01C E09 (bensylpenicillinprokain)

Peniyet vet är ett generikum till i Irland godkända NOROCILLIN (Norbrook Laboratories Ltd).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Flaska, 1 x 100 ml

Flaska, 1 x 250 ml

Flaska, 10 x 100 ml

Flaska, 30 x 100 ml

Flaska, 12 x 250 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Spasmipur vet. MTnr
20 mg/ml injektionsvätska, lösning 57695 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-15

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Richter Pharma AG, Wels, Österrike

Ansvarig tillverkare: Richter Pharma AG, Wels, Österrike

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Helsingborg

ATC-kod: QA03B B01 (butylskopolamin)

Spasmipur vet. är ett generikum till i Spanien godkända Pasmopina (Fatro Iberica, S.L.).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 30 månader

Förpackningar:

Injektionsflaska, 50 ml

Tadalafil AOP
20 mg filmdragerad tablett

MTnr
57543 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-11
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: AOP Orphan Pharmaceuticals AG,
Wien, Österrike

Ansvarig tillverkare: Geneparm S.A, Pallini Attiki, Grekland

Ansvarig tillverkare: Pharmadox Healthcare Ltd., Paola, Malta

ATC-kod: G04B E08 (tadalafil)

Tadalafil AOP är ett generikum till i Sverige godkända Adcirca (Eli Lilly Nederland B.V.).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 28 tabletter

Blister, 56 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

GODKÄNDA PARALLELLIMPORTER

Abacavir/Lamivudine Orifarm
600 mg/300 mg filmdragerad tablett

MTnr
58456 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Stockholm
Exportland: Portugal

ATC-kod: J05A R02 (lamivudin och abacavir)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Abacavir/Lamivudine Sandoz, 600 mg/300 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 52395

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 30 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både Abacavir + Lamivudina Sandoz och ABACAVIR/LAMIVUDINE ORIFARM.

Carduran
8 mg depottablett

MTnr
58687 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Stockholm

Exportland: Norge

ATC-kod: C02C A04 (doxazosin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Alfadil, 8 mg depottablett, godkännandenr 14110

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:
Blister, 100 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både CARDURAN CR och CARDURAN.

Carvedilol Ebb
25 mg tablett

MTnr
57579 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona
Exportland: Litauen

ATC-kod: C07A G02 (karvedilol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Carvedilol HEXAL, 25 mg tablett, godkännandenr 19097

Hållbarhet: 4 år

Förpackningar:
Blister, 30 tabletter
Blister, 100 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartorna är märkta både CarvedilolHEXAL och CARVEDILOL EBB.

Diane
2 mg/35 mikrogram tablett

MTnr
58622 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona
Exportland: Rumänien

ATC-kod: G03H B01 (cyproteron och östrogen)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Diane, 2 mg/35 mikrogram tablett, godkännandenr 14800

Hållbarhet: 5 år

Förpackningar:
Blister, 3x21 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Dymista
125 mikrogram + 50

MTnr
58446 Rx

**mikrogram/sprayning nässpray,
suspension**

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Abacus Medicine A/S, Köpenhamn, Danmark
Exportland: Frankrike

ATC-kod: R01A D58 (flutikason, kombinationer)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Dymista, 125 mikrogram + 50 mikrogram/sprayning nässpray, suspension, godkännandenr 47084

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Flaska med spraypump, 3 x 120 sprayningar

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

**Gabapentin Orifarm
400 mg kapsel, hård**

MTnr
58656 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Stockholm
Exportland: Spanien

ATC-kod: N03A X12 (gabapentin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Gabapentin Teva, 400 mg kapsel, hård, godkännandenr 22047

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 100 kapslar

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både Gabapentina Tevagen och GABAPENTIN ORIFARM.

**Gemadol
50 mg depotkapsel, hård
100 mg depotkapsel, hård**

MTnr
57889 Rx (*)
57890 Rx (*)

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: 2care4 ApS, Esbjerg, Danmark
Exportland: Spanien

ATC-kod: N02A X02 (tramadol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Gemadol, 50 mg depotkapsel, hård, godkännandenr 14063

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

50 mg
Blister, 20 kapslar

Blister, 100 kapslar

100 mg

Blister, 100 kapslar

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både GEMADOL och TRADONAL retard.

(*) Läkemedlet klassificeras som narkotika enligt förteckning III, Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:9) om förteckningar över narkotika.

Vid förskrivning krävs särskild receptblankett.

Medrol

MTnr

4 mg tablett

58414 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona
Exportland: Bulgarien

ATC-kod: H02A B04 (metylprednisolon)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Medrol, 4 mg tablett, godkännandenr 5862

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 100 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är även märkt Medrol på främmande språk.

Mestinon

MTnr

60 mg dragerad tablett

58445 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Abacus Medicine A/S, Köpenhamn, Danmark
Exportland: Ungern

ATC-kod: N07A A02 (pyridostigmin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Mestinon, 60 mg dragerad tablett, godkännandenr 4742

Hållbarhet: 4 år

Förpackningar:

Glasburk, 150 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Moxifloxacin 2care4

MTnr

400 mg filmdragerad tablett

58645 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: 2care4 ApS, Esbjerg, Danmark
Exportland: Italien

ATC-kod: J01M A14 (moxifloxacin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Moxifloxacin Krka, 400 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 49852

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 5 tabletter

Blister, 10 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både MOXIFLOXACIN 2CARE4 och Moxifloxacina Krka.

Requip MTnr
0,25 mg filmdragerad tablett 58679 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona
Exportland: Spanien

ATC-kod: N04B C04 (ropinirol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Requip, 0,25 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 13222

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 84 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Salagen MTnr
5 mg filmdragerad tablett 58110 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Stockholm
Exportland: Grekland

ATC-kod: N07A X01 (pilocarpin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Salagen, 5 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 13407

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 84 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Simvastatin Ebb MTnr
40 mg filmdragerad tablett 58698 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona
Exportland: Nederländerna

ATC-kod: C10A A01 (simvastatin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Simvastatin Sandoz, 40 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 17536

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:
Blister, 100 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både Simvastatine Sandoz och SIMVASTATIN EBB.

Solaraze
3 % gel

MTnr
58471 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm AB, Stockholm
Exportland: Österrike

ATC-kod: D11A X18 (diklofenak)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Solaraze, 3 % gel, godkännandenr 14192

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:
Aluminiumtub, 4 x 25 g

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Symbicort forte Turbuhaler
320 mikrogram/9 mikrogram/inhalation
inhalationspulver

MTnr
58330 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Abacus Medicine A/S, Köpenhamn, Danmark
Exportland: Rumänien

ATC-kod: R03A K07 (formoterol och budesonid)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Symbicort forte Turbuhaler, 320 mikrogram/9 mikrogram/inhalation inhalationspulver, godkännandenr 17443

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:
Inhalator, 3 x 60 doser

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Symbicort Turbuhaler
160 mikrogram/4,5

MTnr
58378 Rx

mikrogram/inhalation inhalationspulver

Datum för godkännande: 2019-04-10

Innehavare av godkännande för försäljning: Abacus Medicine A/S, Köpenhamn, Danmark
Exportland: Belgien

ATC-kod: R03A K07 (formoterol och budesonid)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Symbicort Turbuhaler, 160 mikrogram/4,5 mikrogram/inhalation inhalationspulver, godkännandenr 16047

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Inhalator, 3 x 120 doser

Inhalator, 120 doser

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Tadalafil Abacus Medicine 20 mg filmdragerad tablett

MTnr
58463 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Abacus Medicine A/S, Köpenhamn, Danmark
Exportland: Tyskland

ATC-kod: G04B E08 (tadalafil)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Tadalafil 1A Farma, 20 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 53520

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 56 tabletter

Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både Tadalafil - 1A Pharma och Tadalafil Abacus Medicine.

Terbinafin Ebb 250 mg tablett

MTnr
58623 Rx

Datum för godkännande: 2019-04-16

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona

Exportland: Nederländerna

ATC-kod: D01B A02 (terbinafin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Terbinafin Hexal, 250 mg tablett, godkännandenr 21506

Hållbarhet: 4 år

Förpackningar:

Blister, 100 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartorna är märkta både Terbinafine Sandoz och TERBINAFIN EBB.

ÄNDRAD PRODUKTRESUMÉ AVSEENDE INDIKATION OCH DOSERING

Dexmedetomidine EVER Pharma 100 mikrogram/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

Datum för godkännande: 2019-04-12

Innehavare av godkännande för försäljning: EVER Valinject GmbH, Unterach am Attersee, Österrike

Ombud: Anthrop Pharmaceuticals AB, Danderyd

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

LÄKEMEDEL GODKÄNDA AV EUROPEISKA KOMMISSIONEN

Nedanstående läkemedel är centralt godkända. Produktinformationen hanteras av den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA. Se www.ema.europa.eu.

Arti-Cell Forte

**1-2,5 miljoner celler injektionsvätska,
suspension** Rx

Datum för godkännande: 2019-03-29

ATC-kod: QB05A X (övriga blodprodukter)

ORENCIA

**250 mg pulver till koncentrat till
infusionsvätska, lösning** Rx

**125 mg injektionsvätska, lösning i
förfyllt spruta** Rx

**125 mg injektionsvätska, lösning i
förfyllt injektionspenna** Rx

**50 mg injektionsvätska, lösning i förfyllt
spruta** Rx

**87,5 mg injektionsvätska, lösning i
förfyllt spruta** Rx

Datum för godkännande: 2019-04-08

ATC-kod: L04A A24 (abatacept)