

# Läkemedelsverket informerar

2016/24

## GODKÄNDA LÄKEMEDEL

<b>Buprenorphine STADA</b>	MTnr
<b>5 mikrogram/timme depotplåster</b>	52809 Rx (*)
<b>10 mikrogram/timme depotplåster</b>	52810 Rx (*)
<b>20 mikrogram/timme depotplåster</b>	52811 Rx (*)

Datum för godkännande: 2016-06-30  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Tyskland  
Ansvarig tillverkare: Centrafarm Services B.V., Etten-Leur, Nederländerna  
Ansvarig tillverkare: Clonmel Healthcare Ltd, Clonmel, Irland  
Ansvarig tillverkare: STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Tyskland  
Ansvarig tillverkare: STADA Nordic ApS, Herlev, Danmark  
Ansvarig tillverkare: tesa Labtec GmbH, Hamburg, Tyskland  
Ombud: STADA Nordic ApS, Herlev, Danmark

ATC-kod: N02A E01 (buprenorfin)

Ny produkt innehållande den i Sverige godkända substansen buprenorfin.

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Förpackningar och hållbarhet:*

### **5 mikrogram/timme, 10 mikrogram/timme**

*21 månader*

Påse, 1 plåster  
Påse, 2 x 1 plåster  
Påse, 3 x 1 plåster  
Påse, 4 x 1 plåster  
Påse, 5 x 1 plåster  
Påse, 6 x 1 plåster  
Påse, 8 x 1 plåster  
Påse, 10 x 1 plåster  
Påse, 12 x 1 plåster  
Påse, 16 x 1 plåster  
Påse, 18 x 1 plåster  
Påse, 20 x 1 plåster  
Påse, 24 x 1 plåster

### **20 mikrogram/timme**

*30 månader*

Påse, 1 plåster  
Påse, 2 x 1 plåster  
Påse, 3 x 1 plåster  
Påse, 4 x 1 plåster  
Påse, 5 x 1 plåster  
Påse, 6 x 1 plåster  
Påse, 8 x 1 plåster  
Påse, 10 x 1 plåster  
Påse, 12 x 1 plåster

Påse, 16 x 1 plåster  
Påse, 18 x 1 plåster  
Påse, 20 x 1 plåster  
Påse, 24 x 1 plåster

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

---

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

*Vid förskrivning krävs särskild receptblankett.*

**Cyclospray vet** MTnr  
**78,6 mg/g kutan spray, suspension för** 52002 Rx  
**svin, får och nötkreatur**

Datum för godkännande: 2016-06-30  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Eurovet Animal Health B.V., Bladel, Nederländerna

Ansvarig tillverkare: Eurovet Animal Health B.V., Bladel, Nederländerna

ATC-kod: QD06A A02 (klortetracyklin)

Cyclospray vet är ett generikum till i Nederländerna godkända CTC Spray (Eurovet Animal Health B.V.).

*Godkända indikationer: Se produktresumé.*

*Hållbarhet: 3 år*

*Förpackningar:*

Tryckbehållare, 131 gram

Tryckbehållare, 262 gram

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Etoricoxib Amneal** MTnr  
**30 mg filmdragerad tablett** 52503 Rx  
**60 mg filmdragerad tablett** 52504 Rx  
**90 mg filmdragerad tablett** 52505 Rx  
**120 mg filmdragerad tablett** 52506 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-30  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Amneal Pharma Europe Limited, Dublin, Irland

Ansvarig tillverkare: Amneal Netherlands B.V., Hertogenbosch, Nederländerna

Ombud: Amneal Nordic ApS, Hvidovre, Danmark

ATC-kod: M01A H05 (etoricoxib)

Etoricoxib Amneal är ett generikum till i Sverige godkända Arcoxia (Merck Sharp & Dohme BV).

*Godkända indikationer: Se produktresumé.*

*Hållbarhet: 2 år*

*Förpackningar:*

Blister, 7 tabletter  
Blister, 20 tabletter  
Blister, 28 tabletter  
Blister, 50 tabletter  
Blister, 100 tabletter  
Burk, 30 tabletter  
Burk, 90 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Ivadron**

**150 mg filmdragerad tablett**

MTnr  
53036 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-30  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Sopharma AD, Sofia, Bulgarien  
Ansvarig tillverkare: Sopharma AD, Sofia, Bulgarien  
Ombud: Sopharma AD, Sofia, Bulgarien

ATC-kod: M05B A06 (ibandronat)

Ivadron är ett generikum till i Sverige godkända Bonviva (Roche Registration Ltd).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Blister, 1 tablett  
Blister, 3 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Naproxen Orion**

**250 mg tablett**

**500 mg tablett**

MTnr  
53875 Rx  
53876 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-30  
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Aurobindo Pharma (Malta) Limited, Floriana, Malta  
Ansvarig tillverkare: APL Swift Services (Malta) Limited, Birzebbuga, Malta  
Ansvarig tillverkare: Milpharm Ltd, Ruislip, Storbritannien och Nordirland  
Ombud: Orion Pharma AB, Sollentuna

ATC-kod: M01A E02 (naproxen)

Naproxen Orion är ett generikum till i Sverige avregistrerade Naprosyn (Roche AB).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 4 år

*Förpackningar:*

**250 mg**

Blister, 7 tabletter

Blister, 10 tabletter  
Blister, 12 tabletter  
Blister, 15 tabletter  
Blister, 25 tabletter  
Blister, 28 tabletter  
Blister, 16 tabletter  
Blister, 30 tabletter  
Blister, 20 tabletter  
Blister, 40 tabletter  
Blister, 24 tabletter  
Blister, 50 tabletter  
Blister, 56 tabletter  
Blister, 60 tabletter  
Blister, 90 tabletter  
Blister, 98 tabletter  
Blister, 100 tabletter  
Blister, 250 tabletter  
Blister, 500 tabletter  
Burk, 30 tabletter  
Burk, 100 tabletter  
Burk, 250 tabletter  
Burk, 1000 tabletter

**500 mg**

Blister, 7 tabletter  
Blister, 10 tabletter  
Blister, 12 tabletter  
Blister, 15 tabletter  
Blister, 16 tabletter  
Blister, 20 tabletter  
Blister, 24 tabletter  
Blister, 25 tabletter  
Blister, 28 tabletter  
Blister, 30 tabletter  
Blister, 40 tabletter  
Blister, 50 tabletter  
Blister, 56 tabletter  
Blister, 60 tabletter  
Blister, 90 tabletter  
Blister, 98 tabletter  
Blister, 100 tabletter  
Blister, 250 tabletter  
Blister, 500 tabletter  
Burk, 30 tabletter  
Burk, 100 tabletter  
Burk, 500 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **GODKÄNDA PARALLELLIMPORTER**

**Alendronate 2care4 Veckotablett** MTnr  
**70 mg tablett** 53646 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: M05B A04 (alendronsyra)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Alendronat STADA Veckotablett, 70 mg tablett, godkännandenr 21350

*Hållbarhet:* 4 år

*Förpackningar:*

Blister, 4 tabletter

Blister, 12 tabletter

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både ALENDRONATE 2CARE4 VECKOTABLETT och Alendroninezuur CF.

**Ciproxin** MTnr  
**100 mg/ml granulat och vätska till oral suspension** 54245 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: J01M A02 (ciprofloxacin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Ciproxin, 100 mg/ml granulat och vätska till oral suspension, godkännandenr 12747

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Plastflaska, 1 x 100 ml

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

**Combivent** MTnr  
**0,5 mg/2,5 mg lösning för nebulisator** 53251 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: Paranova Läkemedel AB, Solna  
Exportland: Irland

ATC-kod: R03A L02 (salbutamol och ipratropiumbromid)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Combivent, 0,5 mg/2,5 mg lösning för nebulisator, godkännandenr 13095

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Endosbehållare, 60 stycken

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* På endosbehållarna anges namnet och styrkan på annat sätt.

**Combivent** MTnr  
**0,5 mg/2,5 mg lösning för nebulisator** 53250 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: Paranova Läkemedel AB, Solna  
Exportland: Nederländerna

ATC-kod: R03A L02 (salbutamol och ipratropiumbromid)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Combivent, 0,5 mg/2,5 mg lösning för nebulisator, godkännandenr 13095

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*  
Endosbehållare, 60 stycken

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Endosbehållarna är märkta Combivent Unit Dose.

**Donaxyl** MTnr  
**10 mg vaginaltablett** 53820 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: G01A C05 (dekvalinium)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Donaxyl, 10 mg vaginaltablett, godkännandenr 50186

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Blister, 6 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Fluomizin och Donaxyl.

**Donaxyl** MTnr  
**10 mg vaginaltablett** 54323 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: G01A C05 (dekvalinium)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Donaxyl, 10 mg vaginaltablett, godkännandenr 50186

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Blister, 6 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Fluomizin och Donaxyl.

**Kolkicin Ebb**  
**500 mikrogram tablett**

MTnr  
53657 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: Ebb Medical AB, Karlskrona  
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: M04A C01 (kolkicin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Colrefuz, 500 mikrogram tablett, godkännandenr 51060

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Blister, 40 tabletter

Blister, 100 tabletter

Blister, 20 tabletter

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartorna är märkta både Colchicine och Kolkicin Ebb.

**Naltrexon Ebb**  
**50 mg filmdragerad tablett**

MTnr  
54452 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: N07B B04 (naltrexon)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Naltrexone Accord, 50 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 53117

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Blister, 30 tabletter (Al/Plast)

Blister, 90 tabletter (Al/Plast)

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Naltrexon Hydrochloride Accord och Naltrexon Ebb.

**Naltrexone 2care4**  
**50 mg filmdragerad tablett**

MTnr  
53770 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: N07B B04 (naltrexon)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Naltrexone Accord, 50 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 53117

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Blister, 28 tabletter (Al/Plast)

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både NALTREXONE 2CARE4 och Naltrexona Accord.

**NuvaRing**

**0,120 mg/0,015 mg per 24 timmar  
vaginalinlägg**

MTnr  
53344 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: Paranova Läkemedel AB, Solna  
Exportland: Bulgarien

ATC-kod: G02B B01 (vaginalring med progestogen och östrogen)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel NuvaRing, 0,120 mg/0,015 mg per 24 timmar vaginalinlägg, godkännandenr 17179

*Hållbarhet:* 40 månader

*Förpackningar:*

Dospåse, 3x1 vaginalring

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

**Ramipril/Hydroklortiazid 2care4**

**5 mg/25 mg tablett**

MTnr  
53742 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: 2care4 ApS, Tomrervej 9, DK-6710 Esbjerg V, Danmark  
Exportland: Danmark

ATC-kod: C09B A05 (ramipril och diuretika)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Ramipril/Hydroklortiazid HEXAL, 5 mg/25 mg tablett, godkännandenr 21754

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

Blister, 100 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Ramipril/hydrochlorthiazid 1A Farma och RAMIPRIL/HYDROKLORTIAZID 2CARE4.

**Ropinirol Ebb**

**2 mg depottablett  
8 mg depottablett**

MTnr  
53654 Rx  
53655 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: N04B C04 (ropinirol)



*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Ropinirole Teva, 8 mg depottablett, godkännandenr 43593

*Hållbarhet:* 30 månader

*Förpackningar:*

**2 mg**

Blister, 30 tabletter

Blister, 80 tabletter

**8 mg**

Blister, 80 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartorna är märkta både Ropinirol Teva och ROPINIROL EBB.

**Solu-Medrol**

MTnr

**1 g pulver och vätska till injektionsvätska, lösning**

53394 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

Innehavare av godkännande för försäljning: Omnia Läkemedel AB, Helsingborg  
Exportland: Tjeckien

ATC-kod: H02A B04 (metylprednisolon)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Solu-Medrol, 1 g pulver och vätska till injektionsvätska, lösning, godkännandenr 9123-2

*Hållbarhet:* 5 år

*Förpackningar:*

Injektionsflaska (I+II)

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

**Somatuline Autogel**

MTnr

**120 mg injektionsvätska, lösning, förfylld spruta**

53604 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

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

ATC-kod: H01C B03 (lanreotid)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Somatuline Autogel, 120 mg injektionsvätska, lösning, förfylld spruta, godkännandenr 18956

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Förfylld spruta, 1 x 120 mg (0,4 ml)

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

**Tambocor**

MTnr

**100 mg tablett**

53881 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: C01B C04 (flekainid)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Tambocor, 100 mg tablett, godkännandenr 10441

*Hållbarhet:* 5 år

*Förpackningar:*  
Blister, 90 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

<b>Targocid</b>	MTnr
<b>400 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning</b>	53788 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

Innehavare av godkännande för försäljning: 2care4 ApS, Tomrervej 9, DK-6710 Esbjerg V, Danmark  
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: J01X A02 (teikoplanin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Targocid, 400 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning, godkännandenr 12563

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Injektionsflaska, 400 mg

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

<b>Topimax</b>	MTnr
<b>200 mg filmdragerad tablett</b>	53771 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: N03A X11 (topiramat)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Topimax, 200 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 12440

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Blister, 60 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både TOPIMAX och Topamax.

**Trileptal**  
**60 mg/ml oral suspension**

MTnr  
53769 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: N03A F02 (oxkarbazepin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Trileptal, 60 mg/ml oral suspension, godkännandenr 17348

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Glasflaska, 1 x 250 ml

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Inga avvikelser.

**Valsartan 2care4**  
**80 mg filmdragerad tablett**  
**160 mg filmdragerad tablett**

MTnr  
53638 Rx  
53639 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-23

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

ATC-kod: C09C A03 (valsartan)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Valsartan Actavis, 80 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 26399

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Blister, 50 tabletter  
Blister, 100 tabletter

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:*

**80 mg**  
Blisterkartan är märkt både VALSARTAN 2CARE4 och Valsartan Actavis.

**160 mg**  
Blisterkartan är märkt både VALSARTAN 2CARE4 och Valsartan Auro.

**Zoladex**  
**10,8 mg implantat i förfylld spruta**

MTnr  
53341 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: L02A E03 (goserelin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Zoladex, 10,8 mg implantat i förfylld spruta, godkännandenr 12377

*Hållbarhet: 3 år*

*Förpackningar:*

Implantat, förfylld spruta, 1 x 10,8 mg

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.*

**Zoladex** MTnr  
**10,8 mg implantat i förfylld spruta** 53343 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: L02A E03 (goserelin)

*Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Zoladex, 10,8 mg implantat i förfylld spruta, godkännandenr 12377*

*Hållbarhet: 3 år*

*Förpackningar:*

Implantat, förfylld spruta, 1 x 10,8 mg

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.*

**Zoladex** MTnr  
**10,8 mg implantat i förfylld spruta** 53342 Rx

Datum för godkännande: 2016-06-29

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

ATC-kod: L02A E03 (goserelin)

*Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Zoladex, 10,8 mg implantat i förfylld spruta, godkännandenr 12377*

*Hållbarhet: 3 år*

*Förpackningar:*

Implantat, förfylld spruta, 1 x 10,8 mg

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.*

## **ÄNDRAD PRODUKTRESUMÉ AVSEENDE INDIKATION OCH DOSERING**

**Rhophylac**  
**1000 IE (200 mikrogram)**  
**injektionsvätska, lösning, förfylld spruta**  
**1500 IE (300 mikrogram)**  
**injektionsvätska, lösning, förfylld spruta**

Datum för godkännande: 2016-06-30

Innehavare av godkännande för försäljning: CSL Behring GmbH, Marburg, Tyskland  
Ombud: CSL Behring 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](http://www.ema.europa.eu).

### **Ongentys**

**25 mg kapsel, hård**

Rx

**50 mg kapsel, hård**

Rx

Datum för godkännande: 2016-06-24

ATC-kod: N04B X (övriga dopaminerga medel)

### **Zavicefta**

**2 g/0,5 g pulver till koncentrat till  
infusionsvätska, lösning**

Rx

Datum för godkännande: 2016-06-24

ATC-kod: J01D D52 (ceftazidim, kombinationer)