

Läkemedelsverket informerar

2010/5

GODKÄNDA LÄKEMEDEL

Ceftazidim Orifarm	Godkännandenr
500 mg pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	23070 Rx
1 g pulver och vätska till injektionsvätska, lösning	23071 Rx
1 g pulver till infusionsvätska, lösning	23072 Rx
2 g pulver till infusionsvätska, lösning	23073 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den nationella proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Orifarm Generics A/S, Odense, Danmark

ATC-kod: J01D D02 (ceftazidim)

Ceftazidim Orifarm är ett generikum till i Sverige godkända Fortum (GlaxoSmithKline AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

500 mg pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Injektionsflaska och ampull 1 x (500 mg + 5 ml)

Injektionsflaska och ampull 5 x (500 mg + 5 ml)

Injektionsflaska och ampull 10 x (500 mg + 5 ml)

1 g pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Injektionsflaska och ampull 1 x (1 g + 10 ml)

Injektionsflaska och ampull 5 x (1 g + 10 ml)

Injektionsflaska och ampull 10 x (1 g + 10 ml)

1 g pulver till infusionsvätska, lösning

Injektionsflaska 1x 1g

Injektionsflaska 5 x 1g

Injektionsflaska 10 x 1g

2 g pulver till infusionsvätska, lösning

Injektionsflaska 1 x 2 g

Injektionsflaska 5 x 2 g

Injektionsflaska 10 x 2 g

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Cipralex	Godkännandenr
5 mg munsönderfallande tablett	42054 Rx
10 mg munsönderfallande tablett	42055 Rx
20 mg munsönderfallande tablett	42056 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: H. Lundbeck A/S,
Köpenhamn-Valby, Danmark
Ombud: H. Lundbeck AB, Helsingborg

ATC-kod: N06A B10 (escitalopram)

Ny läkemedelsform till i Sverige godkända Cipralex, filmdragerad tablett och orala droppar, lösning.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 18 månader

Förpackningar: Plastburk, 100 tabletter

Coversyl Novum	Godkännandenr
2,5 mg munsönderfallande tablett	27709 Rx
5 mg munsönderfallande tablett	27710 Rx
10 mg munsönderfallande tablett	27711 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Les Laboratoires Servier, Neuilly-sur-Seine, Frankrike
Ansvarig tillverkare: Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A., Warszawa, Polen
Ansvarig tillverkare: Les Laboratoires Servier, Gidy, Frankrike
Ansvarig tillverkare: Servier (Ireland) Industries Ltd (SII), Arklow, Irland
Ombud: Servier Sverige AB, Solna

ATC-kod: C09A A04 (perindopril)

Ny läkemedelsform till i Sverige godkända Coversyl Novum, filmdragerad tablett.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Plastburk, 5 tabletter
Plastburk, 10 tabletter
Plastburk, 14 tabletter
Plastburk, 20 tabletter
Plastburk, 30 tabletter
Plastburk, 50 tabletter
Plastburk, 60 (2 x 30) tabletter
Plastburk, 90 (3 x 30) tabletter
Plastburk, 100 (2 x 50) tabletter
Plastburk, 120 (4 x 30) tabletter
Plastburk, 500 (10 x 50) tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Entact	Godkännandenr
5 mg munsönderfallande tablett	42057 Rx
10 mg munsönderfallande tablett	42058 Rx
20 mg munsönderfallande tablett	42059 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: H. Lundbeck A/S,
Köpenhamn-Valby, Danmark
Ombud: H. Lundbeck AB, Helsingborg

Entact är en duplikatprodukt till i Cipralex.

Flucloxacillin Sandoz	Godkännandenr
500 mg filmdragerad tablett	25506 Rx
750 mg filmdragerad tablett	25507 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den nationella proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Sandoz A/S,
Köpenhamn, Danmark

ATC-kod: J01C F05 (flukloxacillin)

Flucloxacillin Sandoz är ett generikum till i Sverige godkända Heracillin (AstraZeneca AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 16 tabletter
Blister, 20 tabletter
Blister, 30 tabletter
Blister, 50 tabletter
Blister, 98 tabletter
Blister, 100 tabletter
Plastburk, 16 tabletter
Plastburk, 20 tabletter
Plastburk, 30 tabletter
Plastburk, 50 tabletter
Plastburk, 98 tabletter
Plastburk, 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Nircadel	Godkännandenr
10 mg filmdragerad tablett	27949 Rx
20 mg filmdragerad tablett	27950 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: ratiopharm GmbH, Ulm, Tyskland
Ansvarig tillverkare: Torrent Pharma GmbH, Nürnberg, Tyskland
Ombud: ratiopharm AB, Helsingborg

ATC-kod: C08C A13 (lerkanidipin)

Nircadel är ett generikum till i Sverige godkända Zanidip (Meda AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Förpackningar och hållbarhet:

10 mg

2 år

Blister, 7 tabletter
Blister, 10 tabletter
Blister, 14 tabletter
Blister, 20 tabletter
Blister, 28 tabletter
Blister, 30 tabletter
Blister, 35 tabletter
Blister, 50 tabletter
Blister, 56 tabletter
Blister, 60 tabletter
Blister, 98 tabletter
Blister, 100 tabletter

20 mg

3 år

Blister, 7 tabletter
Blister, 10 tabletter
Blister, 14 tabletter
Blister, 20 tabletter
Blister, 28 tabletter
Blister, 30 tabletter
Blister, 35 tabletter
Blister, 42 tabletter
Blister, 50 tabletter
Blister, 56 tabletter
Blister, 60 tabletter
Blister, 98 tabletter
Blister, 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Piperacillin/Tazobaktam Milpharm Godkännandenr**2 g/0,25 g pulver till** 26827 Rx**injektions-/infusionsvätska, lösning****4 g/0,5 g pulver till** 26828 Rx**injektions-/infusionsvätska, lösning**

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Milpharm Ltd, South Ruislip, Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: J01C R05 (piperacillin och enzymhämmare)

Piperacillin/Tazobaktam Milpharm är en duplikatprodukt till i Sverige godkända Piperacillin/Tazobaktam Aurobindo (generikum till Tazocin, Wyeth AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

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

Pramipexol ratiopharm

Godkännandenr

0,18 mg tablett 26227 Rx**0,35 mg tablett** 26228 Rx**0,7 mg tablett** 26229 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

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

Ansvarig tillverkare: Hoechst-Biotika spol. s r.o., Martin, Slovakien

Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

Ombud: ratiopharm AB, Helsingborg

ATC-kod: N04B C05 (pramipexol)

Pramipexol ratiopharm är ett generikum till i Sverige godkända Sifrol (Boehringer Ingelheim International GmbH).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 1 år

Förpackningar:

0,18 mg

Blister, 20 tabletter

Blister, 30 tabletter

Blister, 90 tabletter

Blister, 100 tabletter

0,35 mg

Blister, 30 tabletter

Blister, 100 tabletter

0,7 mg

Blister, 30 tabletter

Blister, 90 tabletter

Blister, 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Prilect

Godkännandenr

5 mg munsönderfallande tablett

42060 Rx

10 mg munsönderfallande tablett

42061 Rx

20 mg munsönderfallande tablett

42062 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: H. Lundbeck A/S, Köpenhamn-Valby, Danmark

Ombud: H. Lundbeck AB, Helsingborg

Prilect är en duplikatprodukt till i Cipralext.

Rivastigmine Synthon

Godkännandenr

1,5 mg kapsel, hård

27801 Rx

3 mg kapsel, hård

27802 Rx

4,5 mg kapsel, hård

27803 Rx

6 mg kapsel, hård

27804 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Synthon BV, Nijmegen, Nederländerna

Ansvarig tillverkare: Synthon BV, Nijmegen, Nederländerna

Ansvarig tillverkare: Synthon Hispania SL, Sant Boi de Llobregat, Spanien

ATC-kod: N06D A03 (rivastigmin)

Rivastigmine Synthon är ett generikum till i Sverige godkända Exelon (Novartis Europharm Ltd).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar:

Blister, 7 kapslar
Blister, 10 kapslar
Blister, 14 kapslar
Blister, 28 kapslar
Blister, 30 kapslar
Blister, 50 kapslar
Blister, 56 kapslar
Blister, 98 kapslar
Blister, 112 kapslar

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Rivastigmine Synthon
2 mg/ml oral lösning

Godkännandenr
27805 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Synthon BV, Nijmegen, Nederländerna
Ansvarig tillverkare: Synthon BV, Nijmegen, Nederländerna
Ansvarig tillverkare: Synthon Hispania SL, Sant Boi de Llobregat, Spanien

ATC-kod: N06D A03 (rivastigmin)

Rivastigmine Synthon är ett generikum till i Sverige godkända Exelon (Novartis Europharm Ltd).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 2 år

Förpackningar: Glasflaska, 120 ml

Simvastatin Orion
10 mg filmdragerad tablett
20 mg filmdragerad tablett
40 mg filmdragerad tablett
80 mg filmdragerad tablett

Godkännandenr
42039 Rx
42040 Rx
42041 Rx
42042 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Orion Corporation, Espoo, Finland
Ombud: Orion Pharma AB,, Sollentuna

ATC-kod: C10A A01 (simvastatin)

Simvastatin Orion är ett generikum till i Sverige godkända Zocord (Merck Sharp & Dohme B.V.).

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 28 tabletter

Blister, 98 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Uvadex Godkännandenr
20 mikrogram/ml lösning för modifiering 23246 Rx
av blodfraktion

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

Innehavare av godkännande för försäljning: Johnson & Johnson Medical Ltd, Wokingham, Storbritannien och Nordirland

Ansvarig tillverkare: Penn Pharmaceuticals Ltd, Tredegar, Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: L03A X (övriga immunstimulerande medel)

Den aktiva substansen metoxalen ingår ej i något i Sverige tidigare godkänt läkemedel.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar: Injektionsflaska, 12 x 10 ml

Vagifem Godkännandenr
10 mikrogram vaginaltablett 41707 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare: Novo Nordisk A/S, Novo Allé, Bagsvaerd, Danmark

Ombud: Novo Nordisk Scandinavia AB, Malmö

ATC-kod: G03C A03 (estradiol)

Ny produkt innehållande den i Sverige godkända substansen estradiolhemihydrat.

Godkända indikationer: Se produktresumé.

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 18 vaginaltabletter i applikator

Blister, 24 vaginaltabletter i applikator

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Valsartan CT Godkännandenr
40 mg filmdragerad tablett 26043 Rx
80 mg filmdragerad tablett 26044 Rx
120 mg filmdragerad tablett 26045 Rx

160 mg filmdragerad tablett

26046 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: CT Arzneimittel GmbH, Berlin, Tyskland
Ansvarig tillverkare: CT Arzneimittel GmbH, Berlin, Tyskland
Ansvarig tillverkare: Hoechst-Biotika spol. s r.o., Martin, Slovakien
Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

ATC-kod: C09C A03 (valsartan)

Valsartan CT är ett generikum till i Sverige godkända Diovan (Novartis Sverige AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

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

Valsartan/Hydrochlorothiazide CT	Godkännandenr
80 mg/12,5 mg filmdragerad tablett	26055 Rx
160 mg/12,5 mg filmdragerad tablett	26056 Rx
160 mg/25 mg filmdragerad tablett	26057 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: CT Arzneimittel GmbH, Berlin, Tyskland
Ansvarig tillverkare: CT Arzneimittel GmbH, Berlin, Tyskland
Ansvarig tillverkare: Hoechst-Biotika spol. s r.o., Martin, Slovakien
Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

ATC-kod: C09D A03 (valsartan och diuretika)

Valsartan/Hydrochlorothiazide CT är ett generikum till i Sverige godkända Diovan Comp (Novartis Sverige AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

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

Valtsu comp	Godkännandenr
80 mg/12,5 mg filmdragerad tablett	26049 Rx
160 mg/12,5 mg filmdragerad tablett	26050 Rx
160 mg/25 mg filmdragerad tablett	26051 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: ratiopharm GmbH, Ulm, Tyskland
Ansvarig tillverkare: Hoechst-Biotika spol. s r.o., Martin, Slovakien
Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

ATC-kod: C09D A03 (valsartan och diuretika)

Valtsu comp är ett generikum till i Sverige godkända Diovan Comp (Novartis Sverige AB).

Godkända indikationer: Se produktresumé.*

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

Valtsu	Godkännandenr
40 mg filmdragerad tablett	26035 Rx
80 mg filmdragerad tablett	26036 Rx
120 mg filmdragerad tablett	26037 Rx
160 mg filmdragerad tablett	26038 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-12
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: ratiopharm GmbH, Ulm, Tyskland
Ansvarig tillverkare: Hoechst-Biotika spol. s r.o., Martin, Slovakien
Ansvarig tillverkare: Merckle GmbH, Blaubeuren, Tyskland

ATC-kod: C09C A03 (valsartan)

Valtsu är ett generikum till i Sverige godkända Diovan (Novartis Sverige AB).

*Godkända indikationer: Se produktresumé.**

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

GODKÄNDA PARALLELLIMPORTER

Fosrenol	Godkännandenr
750 mg tugtablett	43170 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-09

Innehavare av godkännande för försäljning: Paranova Läkemedel AB, Solna
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: V03A E03 (lantankarbonat)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Fosrenol, 750 mg tugtablett, godkännandenr 21073

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar: Burk, 90 (6 x 15) tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Torvast	Godkännandenr
40 mg filmdragerad tablett	42198 Rx
80 mg filmdragerad tablett	42199 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-09

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

ATC-kod: C10A A05 (atorvastatin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Lipitor, 80 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 17836

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar: Blister, 100 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:

40 mg

Blisterkartan är märkt både "Torvast" och "Torvast 40".

80 mg

Blisterkartan är märkt både "Torvast" och "Torvast 80".

Zoloft

Godkännandenr

50 mg filmdragerad tablett

43283 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-09

Innehavare av godkännande för försäljning: Parallell Pharma AB, Ystad
Exportland: Spanien

ATC-kod: N06A B06 (sertralin)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Zoloft, 50 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 12566

Hållbarhet: 4 år

Förpackningar: Blister, 105 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Blisterkartan är märkt både Zoloft och Aremis. Tabletterna är märkta aremis och 50.

Zoton

Godkännandenr

15 mg munsönderfallande tablett

42847 Rx

30 mg munsönderfallande tablett

42848 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-09

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

ATC-kod: A02B C03 (lansoprazol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Lanzo, 15 mg munsönderfallande tablett, godkännandenr 17060

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 56 tabletter

Blister, 98 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

Zoton

Godkännandenr

15 mg munsönderfallande tablett

42855 Rx

30 mg munsönderfallande tablett

42856 Rx

Datum för godkännande: 2010-02-09

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

ATC-kod: A02B C03 (lansoprazol)

Godkända indikationer: Se godkänt direktimporterat läkemedel Lanzo, 30 mg munsönderfallande tablett, godkännandenr 17061

Hållbarhet: 3 år

Förpackningar:

Blister, 14 tabletter

Blister, 56 tabletter

Blister, 98 tabletter

Avvikelser i förhållande till det direktimporterade: Inga avvikelser.

ÄNDRAD INDIKATION

Alendroarrow 10 mg tablett

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Arrow Generics Ltd, Stevenage, Storbritannien och Nordirland

Indikationsavsnittet uppdaterat. (Fullständig indikation samt dosering, se produktresumé.)

AlendroLich 10 mg tablett

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Arrow Generics Ltd, Stevenage, Storbritannien och Nordirland

Indikationsavsnittet uppdaterat. (Fullständig indikation samt dosering, se produktresumé.)

ÄNDRAD INDIKATION OCH DOSERING

Anastrozol ratiopharm 1 mg filmdragerad tablett

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: ratiopharm GmbH, Ulm, Tyskland
Ombud: ratiopharm AB, Helsingborg

Följande indikationer tas bort:

”Adjuvant behandling av postmenopausala kvinnor med hormonreceptorpositiv tidig invasiv bröstcancer.

Adjuvant behandling av tidig bröstcancer hos hormonreceptorpositiva postmenopausala kvinnor som i 2 till 3 år har fått adjuvant behandling med tamoxifen”.

(Fullständig indikation och dosering, se produktresumé.)

Clopidim**75 mg filmdragerad tablett****Clopidogrel Specifar****75 mg filmdragerad tablett****Clopidorin****75 mg filmdragerad tablett****Clopirod****75 mg filmdragerad tablett****Clopispes****75 mg filmdragerad tablett**

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Specifar S.A., Athen, Grekland

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

Risperidon Krka**0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg och 6 mg filmdragerad tablett****0,5 mg, 1 mg och 2 mg munsönderfallande tablett**

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: KRKA Sverige AB, Stockholm

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

Zeldox**20 mg, 40 mg, 60 mg och 80 mg kapsel, hård****10 mg/ml oral suspension**

Datum för godkännande: 2010-02-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Pfizer AB, Sollentuna

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

LÄKEMEDEL GODKÄNDA AV EUROPEISKA KOMMISSIONEN

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

Docetaxel Teva**20 mg/0,5 ml koncentrat och vätska till infusionsvätska, lösning** Rx**80 mg/2 ml koncentrat och vätska till infusionsvätska, lösning** Rx

Datum för godkännande: 2010-01-26

ATC-kod: L01C D02 (docetaxel)

Elonva**100 mikrogram injektionsvätska, lösning** Rx**150 mikrogram injektionsvätska, lösning** Rx

Datum för godkännande: 2010-01-25

ATC-kod: G03G A (gonadotropiner)

Nplate

250 mikrogram pulver och vätska till injektionsvätska, lösning Rx

500 mikrogram pulver och vätska till injektionsvätska, lösning Rx

Datum för godkännande: 2010-01-11

ATC-kod: B02B X04 (romiplostim)

Silodyx

4 mg kapsel, hård Rx

8 mg kapsel, hård Rx

Datum för godkännande: 2010-01-29

ATC-kod: G04C A04 (silodosin)

Telmisartan Teva

20 mg tablett Rx

40 mg tablett Rx

80 mg tablett Rx

Datum för godkännande: 2010-01-26

ATC-kod: C09C A07 (telmisartan)

Temomedac

5 mg kapsel, hård Rx

20 mg kapsel, hård Rx

100 mg kapsel, hård Rx

180 mg kapsel, hård Rx

250 mg kapsel, hård Rx

140 mg kapsel, hård Rx

Datum för godkännande: 2010-01-25

ATC-kod: L01A X03 (temozolomid)

Temozolomide Teva

5 mg kapsel, hård Rx

20 mg kapsel, hård Rx

100 mg kapsel, hård Rx

140 mg kapsel, hård Rx

180 mg kapsel, hård Rx

250 mg kapsel, hård Rx

Datum för godkännande: 2010-01-28

ATC-kod: L01A X03 (temozolomid)

Urorec

4 mg kapsel, hård Rx

8 mg kapsel, hård Rx

Datum för godkännande: 2010-01-29

ATC-kod: G04C A04 (silodosin)