

# Läkemedelsverket informerar

2010/9

## GODKÄNDA LÄKEMEDEL

### **Anastrozole Bluefish 1 mg filmdragerad tablett**

Godkännandenr  
27647 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm  
Ansvarig tillverkare: Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm

ATC-kod: L02B G03 (anastrozol)

Anastrozole Bluefish är ett generikum till i Sverige godkända Arimidex (AstraZeneca AB).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 18 månader

*Förpackningar:*

Blister, 28 tabletter  
Blister, 30 tabletter  
Blister, 98 tabletter  
Blister, 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Fluconazol Fresenius Kabi 2 mg/ml infusionsvätska, lösning**

Godkännandenr  
26589 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Fresenius Kabi AB, Uppsala  
Ansvarig tillverkare: Fresenius Kabi Polska Sp. z.o.o., Warszawa, Polen

ATC-kod: J02A C01 (flukonazol)

Fluconazol Fresenius Kabi är ett generikum till i Sverige godkända Diflucan (Pfizer AB).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

Plastflaska, 50 ml  
Plastflaska, 10 x 50 ml  
Plastflaska, 20 x 50 ml  
Plastflaska, 25 x 50 ml  
Plastflaska, 30 x 50 ml  
Plastflaska, 40 x 50 ml  
Plastflaska, 50 x 50 ml

Plastflaska, 60 x 50 ml  
Plastflaska, 100 ml  
Plastflaska, 10 x 100 ml  
Plastflaska, 20 x 100 ml  
Plastflaska, 25 x 100 ml  
Plastflaska, 30 x 100 ml  
Plastflaska, 40 x 100 ml  
Plastflaska, 50 x 100 ml  
Plastflaska, 60 x 100 ml  
Plastflaska, 200 ml  
Plastflaska, 10 x 200 ml  
Plastflaska, 20 x 200 ml  
Plastflaska, 25 x 200 ml  
Plastflaska, 30 x 200 ml  
Plastflaska, 40 x 200 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Irinotecan Martindale Pharma**  
**20 mg/ml koncentrat till**  
**infusionsvätska, lösning**

Godkännandenr  
27022 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Martindale Pharmaceuticals Ltd, Romford, Storbritannien och Nordirland  
Ansvarig tillverkare: Cardinal Health UK 434 Limited (t/a Cardinal Health), Romford, Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: L01X X19 (irinotekan)

Irinotecan Martindale Pharma är ett generikum till i Sverige godkända Campto (Pfizer AB).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.\*

---

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

**Losartan/hydroklortiazid BMM**  
**Pharma**  
**50 mg/12,5 mg filmdragerad tablett**

Godkännandenr  
27967 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: BMM Pharma AB, Stockholm  
Ansvarig tillverkare: Bristol Lab. Ltd., Berkhamsted, Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: C09D A01 (losartan och diuretika)

Losartan/hydroklortiazid BMM Pharma är ett generikum till i Sverige godkända Cozaar Comp (Merck Sharp & Dohme B.V.).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Blister, 14 tabletter  
Blister, 28 tabletter  
Blister, 30 tabletter  
Blister, 50 tabletter  
Blister, 56 tabletter  
Blister, 84 tabletter  
Blister, 98 tabletter  
Blister, 100 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

<b>Menopur</b>	Godkännandenr
<b>600 IE pulver och vätska till injektionsvätska, lösning</b>	41962 Rx
<b>1200 IE pulver och vätska till injektionsvätska, lösning</b>	41963 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Ferring Läkemedel AB, Malmö  
Ansvarig tillverkare: Ferring GmbH, Kiel, Tyskland

ATC-kod: G03G A02 (menopausgonadotropin)

Högre styrkor till i Sverige sedan tidigare godkända Menopur 75 IE.

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

**600 IE**  
Injektionsflaska + förfylld spruta 1 x (I+II)  
**1200 IE**  
Injektionsflaska + förfyllda sprutor 1 x (I + II)

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

<b>Pamidronate BMM Pharma</b>	Godkännandenr
<b>3 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning</b>	26784 Rx
<b>6 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning</b>	26785 Rx
<b>9 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning</b>	26786 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: BMM Pharma AB, Stockholm  
Ansvarig tillverkare: Basic Pharma Manufacturing BV, Geleen, Nederländerna

ATC-kod: M05B A03 (pamidronat)

Ny produkt innehållande den i Sverige godkända substansen dinatriumpamidronatpentahydrat.

*Godkända indikationer: Se produktresumé.\**

---

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

**Paracetamol Combidox** Godkännandenr  
**10 mg/ml infusionsvätska, lösning** 27910 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Combino Pharma S L, Barcelona, Spanien  
Ansvarig tillverkare: Combino Pharma S L, Barcelona, Spanien

ATC-kod: N02B E01 (paracetamol)

Paracetamol Combidox är ett generikum till i Sverige godkända Perfalgan (Bristol-Myers Squibb AB).

*Godkända indikationer: Se produktresumé.\**

---

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

**Tibolon Orifarm** Godkännandenr  
**2,5 mg tablett** 41746 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Orifarm A/S, Odense, Danmark  
Ansvarig tillverkare: Orifarm Generics A/S, Odense, Danmark  
Ombud: Orifarm Generics AB, Malmö

ATC-kod: G03C X01 (tibolon)

Tibolon Orifarm är ett generikum till i Sverige godkända Livial (N.V. Organon).

*Godkända indikationer: Se produktresumé.*

*Hållbarhet: 2 år*

*Förpackningar:*

Blister, 28 tabletter  
Blister, 3 x 28 tabletter  
Blister, 30 tabletter  
Blister, 3 x 30 tabletter  
Blister, 28 tabletter (kalenderförpackning)  
Blister, 3 x 28 tabletter (kalenderförpackning)

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Tramadol BMM Pharma** Godkännandenr  
**50 mg kapsel, hård** 28042 Rx (\*)

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: BMM Pharma AB, Stockholm  
Ansvarig tillverkare: Bristol Lab. Ltd., Berkhamsted, Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: N02A X02 (tramadol)

Tramadol BMM Pharma är ett generikum till i Sverige godkända Nobligan (Grünenthal GmbH).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

Blister, 10 kapslar  
Blister, 14 kapslar  
Blister, 20 kapslar  
Blister, 28 kapslar  
Blister, 30 kapslar  
Blister, 40 kapslar  
Blister, 50 kapslar  
Blister, 56 kapslar  
Blister, 60 kapslar  
Blister, 98 kapslar  
Blister, 100 kapslar  
Blister, 112 kapslar  
Blister, 250 kapslar  
Blister, 500 kapslar

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

---

(\*) Läkemedlet klassificeras som narkotika enligt förteckning III, Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:12 ändrad och omtryckt 2000:7, ändrad 2001:4, 2002:4, 2004:2, 2004:3 och 2005:5) om förteckningar över narkotika.  
*Vid förskrivning krävs särskild receptblankett.*

**Vantas**  
**50 mg implantat**

Godkännandenr  
42746 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12  
Godkänd enligt proceduren för ömsesidigt erkännande.

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

ATC-kod: H01C A03 (histrelin)

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

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:*

Injektionsflaska, 1 x 1 implantat i NaCl lösning  
Applikator för implantation 1 st

**Voflan**  
**250 mg filmdragerad tablett**  
**500 mg filmdragerad tablett**

Godkännandenr  
27108 Rx  
27109 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-12

Godkänd enligt den decentraliserade proceduren.

Innehavare av godkännande för försäljning: Pharmathen Pharmaceuticals S.A., Pallini Attikis, Grekland  
Ansvarig tillverkare: Pharmathen Pharmaceuticals S.A., Pallini Attikis, Grekland

ATC-kod: J01M A12 (levofloxacin)

Voflan är ett generikum till i Sverige godkända Tavanic (sanofi-aventis AB).

*Godkända indikationer:* Se produktresumé.\*

---

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

## **GODKÄNDA PARALLELLIMPORTER**

**Anapen** Godkännandenr  
**0,3 mg/dos injektionsvätska, lösning,** 43171 Rx  
**förfylld spruta**

Datum för godkännande: 2010-03-11

Innehavare av godkännande för försäljning: Medartuum AB, Göteborg  
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: C01C A24 (epinefrin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Anapen, 0,3 mg/dos injektionsvätska, lösning, förfylld spruta, godkännandenr 18678

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:* Förfylld spruta (endos) i injektionspenna, 1 st (0,3 mg)

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

**Atrovent** Godkännandenr  
**20 mikrogram/dos inhalationsspray,** 43218 Rx  
**lösning**

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: R03B B01 (ipratropium)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Atrovent, 20 mikrogram/dos inhalationsspray, lösning, godkännandenr 9387

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:* Spraybehållare med munstycke, 200 doser

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

**Atrovent** Godkännandenr  
**20 mikrogram/dos inhalationsspray,** 43197 Rx

## **lösning**

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: R03B B01 (ipratropium)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Atrovent, 20 mikrogram/dos inhalationsspray, lösning, godkännandenr 9387

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:* Spraybehållare med munstycke, 200 doser

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

**Corixil Comp** Godkännandenr  
**160 mg/25 mg filmdragerad tablett** 43463 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: C09D A03 (valsartan och diuretika)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Diovan Comp, 160 mg/25 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 21204

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:* Blister 98 tabletter (kalenderförpackning)

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Corixil Comp och CORIXIL.

**Dermovate** Godkännandenr  
**0,05 % kräm** 43259 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

Innehavare av godkännande för försäljning: Parallell Pharma AB, Ystad  
Exportland: Storbritannien och Nordirland

ATC-kod: D07A D01 (klobetasol)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Dermovat, 0,05 % kräm, godkännandenr 9143

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:* Aluminiumtub, 100 g

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

**Dipentum** Godkännandenr  
**500 mg tablett** 43607 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: A07E C03 (olsalazin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Dipentum, 500 mg tablett, godkännandenr 12026

*Hållbarhet:* 4 år

*Förpackningar:* Plastburk, 100 tabletter

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

**Flutide Diskus** Godkännandenr  
**250 mikrogram/dos inhalationspulver, avdelad dos** 43634 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: R03B A05 (flutikason)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Flutide Diskus, 250 mikrogram/dos inhalationspulver, avdelad dos, godkännandenr 12418

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Inhalator, 60 doser  
Inhalator, 180 (3 x 60) doser

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

**Inspra** Godkännandenr  
**25 mg filmdragerad tablett** 42833 Rx  
**50 mg filmdragerad tablett** 42834 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: C03D A04 (eplerenon)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Inspira, 25 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 21030

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:* Blister, 100 tabletter

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

**Pletal** Godkännandenr  
**100 mg tablett** 43445 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

Innehavare av godkännande för försäljning: Pharmachim AB, Helsingborg  
Exportland: Spanien

ATC-kod: B01A C (trombocytageragationshämmande medel, exkl heparin)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel PLETAL, 100 mg tablett, godkännandenr 25896

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:* Blister, 98 tabletter

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

**Tareg Comp** Godkännandenr  
**160 mg/25 mg filmdragerad tablett** 43470 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: C09D A03 (valsartan och diuretika)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Diovan Comp, 160 mg/25 mg filmdragerad tablett, godkännandenr 21204

*Hållbarhet:* 2 år

*Förpackningar:* Blister 98 tabletter (kalenderförpackning)

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både Tareg Comp och COTAREG.

**Zofran munlöslig** Godkännandenr  
**8 mg frystorkad tablett** 43204 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: A04A A01 (ondansetron)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Zofran munlöslig, 8 mg frystorkad tablett, godkännandenr 13586

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*  
Blister, 10 tabletter  
Blister, 10 x 1 tablett

*Avvikelse i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både ZOFRAN MUNLÖSLIG och Zofran Zydis.

**Zofran munlöslig  
4 mg frystorkad tablett**

Godkännandenr  
43203 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: A04A A01 (ondansetron)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Zofran munlöslig, 4 mg frystorkad tablett, godkännandenr 13585

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

Blister, 10 tabletter

Blister, 10 x 1 tablett

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både ZOFRAN MUNLÖSLIG och Zofran Zydis.

**Zofran munlöslig  
4 mg frystorkad tablett  
8 mg frystorkad tablett**

Godkännandenr  
43208 Rx  
43209 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

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

ATC-kod: A04A A01 (ondansetron)

*Godkända indikationer:* Se godkänt direktimporterat läkemedel Zofran munlöslig, 4 mg frystorkad tablett, godkännandenr 13585

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:*

Blister, 10 tabletter

Blister, 10 x 1 tablett

*Avvikelser i förhållande till det direktimporterade:* Blisterkartan är märkt både ZOFRAN MUNLÖSLIG och Zofran Zydis.

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

Godkännandenr  
43264 Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

Innehavare av godkännande för försäljning: Pharmachim AB, Helsingborg  
Exportland: Polen

ATC-kod: L02A E03 (goserelin)

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

*Hållbarhet:* 3 år

*Förpackningar:* Implantat, förfylld spruta, 1 x 10.8 mg

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

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

### **Amlodipin Actavis 5 mg och 10 mg tablett**

Innehavare av godkännande för försäljning: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjörður, Island

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig dosering, se produktresumé.)

### **Nobligan retard 50 mg, 100 mg, 150 mg och 200 mg depottablett**

Datum för godkännande: 2010-03-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Grünenthal GmbH, Aachen, Tyskland  
Ombud: Grunenthal Sweden AB, Solna

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig dosering, se produktresumé.)

### **Targiniq 10 mg/5 mg och 20 mg/10 mg depottablett**

Datum för godkännande: 2010-03-12

Innehavare av godkännande för försäljning: Mundipharma AB, Göteborg

Doseringsavsnittet uppdaterat. (Fullständig 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).

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

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: J01D H04 (doripenem)

**DuoCover**  
**75 mg/75 mg filmdragerad tablett** Rx  
**75 mg/100 mg filmdragerad tablett** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: B01A C30 (trombocyttaggregationshämmande medel, kombinationer)

### **DuoPlavin**

**75 mg/75 mg filmdragerad tablett** Rx  
**75 mg/100 mg filmdragerad tablett** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: B01A C30 (trombocytagerationshämmande medel, kombinationer)

### **Menveo**

**pulver och vätska till injektionsvätska, lösning** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: J07A H (vaccin mot meningokockinfektioner)

### **Revolade**

**25 mg filmdragerad tablett** Rx  
**50 mg filmdragerad tablett** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-11

ATC-kod: B02B X05 (eltrombopag)

### **Ristaben**

**25 mg filmdragerad tablett** Rx  
**50 mg filmdragerad tablett** Rx  
**100 mg filmdragerad tablett** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: A10B H01 (sitagliptin)

### **Ristfor**

**50 mg/850 mg filmdragerad tablett** Rx  
**50 mg/1000 mg filmdragerad tablett** Rx

Datum för godkännande: 2010-03-15

ATC-kod: A10B D07 (metformin och sitagliptin)

### **Temozolomide HEXAL**

**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: 2010-03-15

ATC-kod: L01A X03 (temozolomid)

### **Temozolomide Hospira**

**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: 2010-03-15

ATC-kod: L01A X03 (temozolomid)

**Temozolomide Sandoz**

**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: 2010-03-15

ATC-kod: L01A X03 (temozolomid)