

OFFENTLIGGJØRING AV NYE MARKEDSFØRINGSTILLATELSER FOR
LEGEMIDLER I NORGE*Markedsføringstillatelse legemidler:***Amlodipine/Valsartan Mylan**

MTnr: EU/1/16/1092
MT-dato: 2016-03-22
Prosedyre: CP
Virkestoff: Amlodipinbesilat, valsartan
ATC-kode: C09DB01
MT-innehaver: Mylan S.A.S.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av essensiell hypertensjon.
Amlodipine/Valsartan Mylan er indisert til voksne som ikke oppnår tilstrekkelig blodtrykkskontroll med amlodipin eller valsartan som monoterapi.

Benferol 400 IU kapsel, myk

MTnr: 15-10627
MT-dato: 2016-04-12
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Kolekalsiferol
ATC-kode: A11CC05
MT-innehaver: Consilient Health Ltd.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Forebygging og behandling av D-vitaminmangel.
Som supplement ved spesifikk osteoporosebehandling hos pasienter med risiko for D- vitaminmangel, fortrinnsvis i kombinasjon med kalsium.

Bortezomib Mylan 3,5 mg pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10187
MT-dato: 2016-04-12
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Bortezomib
ATC-kode: L01XX32
MT-innehaver: Mylan Hospital AS
Reseptstatus: C
Indikasjon: Bortezomib Mylan som monoterapi eller i kombinasjon med pegylert liposomalt doksorubicin eller deksametason er indisert



til behandling av voksne pasienter med progressivt multippelt myelom, som har fått minst én tidligere behandling og som allerede har gjennomgått, eller ikke er egnet for hematopoetisk stamcelletransplantasjon.

Bortezomib Mylan i kombinasjon med melfalan og prednison er indisert til behandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet multippelt myelom og som ikke er egnet for høydose kjemoterapi med hematopoetisk stamcelletransplantasjon.

Bortezomib Mylan i kombinasjon med deksametason, eller med deksametason og thalidomid, er indisert til induksjonsbehandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet multippelt myelom som er egnet for høydose kjemoterapi med hematopoetisk stamcelletransplantasjon.

Bortezomib Mylan i kombinasjon med rituksimab, cyklofosamid, doxorubicin og prednison er indisert til behandling av voksne pasienter med tidligere ubehandlet mantelcellelymfom og som ikke er egnet for hematopoetisk stamcelletransplantasjon.

Bortezomib Teva 3,5 mg pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

MTnr: 15-10973

MT-dato: 2016-04-19

Prosedyre: MRP

Virkestoff: Bortezomib

ATC-kode: L01XX32

MT-innehaver: Teva Sweden AB

Reseptstatus: C

Indikasjon: Bortezomib Teva as monotherapy or in combination with pegylated liposomal doxorubicin or dexamethasone is indicated for the treatment of adult patients with progressive multiple myeloma who have received at least 1 prior therapy and who have already undergone or are unsuitable for haematopoietic stem cell transplantation.

Bortezomib Teva in combination with melphalan and prednisone is indicated for the treatment of adult patients with previously untreated multiple myeloma who are not eligible for high-dose chemotherapy with haematopoietic stem cell transplantation.

Bortezomib Teva in combination with dexamethasone, or with dexamethasone and thalidomide, is indicated for the induction treatment of adult patients with previously untreated multiple myeloma who are eligible for high-dose chemotherapy with haematopoietic stem cell transplantation.

Bortezomib Teva in combination with rituximab, cyclophosphamide, doxorubicin and prednisone is indicated for the treatment of adult patients with previously untreated mantle



cell lymphoma who are unsuitable for haematopoietic stem cell transplantation.

Bovalto injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

MTnr: 15-10792
MT-dato: 2016-04-05
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Bovint respiratorisk syncytialvirus, inaktivert, stamme BIO-24
Bovint parainfluenza-3-virus, inaktivert, stamme BIO-23
Mannheimia (Pasteurella) haemolytica, serotype A1, inaktivert, stamme DSM 5283
ATC-kode: QI02AL04
MT-innehaver: Merial Norden A/S
Reseptstatus: C
Indikasjon: Til aktiv immunisering av storfe, i fravær av maternelle antistoffer, mot:
- parainfluenza 3-virus, for å redusere virusutskillelse som følge av infeksjon
- bovint respiratorisk syncytialvirus, for å redusere virusutskillelse som følge av infeksjon
- *Mannheimia haemolytica* serotype A1, for å redusere kliniske symptomer og lungelesjoner
Begynnende immunitet (påvist ved eksponering):
3 uker etter grunnvaksinering
Varighet av immunitet (påvist ved eksponering):
6 måneder etter grunnvaksinering

Bufomix Easyhaler 80 mikrog/4,5 mikrog inhalasjonspulver

MTnr: 15-10685
MT-dato: 2016-04-14
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Budesonid, formoterolfumaratdihydrat
ATC-kode: R03AK07
MT-innehaver: Orion Corporation - Espoo
Reseptstatus: C
Indikasjon: Bufomix Easyhaler 80 mikrogram/4,5 mikrogram/inhalasjon er indisert til voksne, ungdom og barn i alderen 6 år og eldre. Bufomix Easyhaler 80 mikrogram/4,5 mikrogram/inhalasjon er indisert for regelmessig behandling av astma når det er behov for en kombinasjon av langtidsvirkende beta-2-reseptoragonist og inhalasjonssteroid:
- for pasienter hvor inhalasjonssteroid og korttidsvirkende beta-2-reseptoragonist ved behov ikke gir tilstrekkelig kontroll av sykdommen
eller



- for pasienter hvor inhalasjonssteroid kombinert med langtidsvirkende beta-2-reseptoragonister allerede gir tilstrekkelig kontroll av sykdommen

NB: Bufomix Easyhaler

(80 mikrogram/4,5 mikrogram/inhalasjon) er ikke egnet til bruk ved alvorlig astma.

Cefaseptin 75 mg tablett til hund

MTnr: 14-13023
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Cefaleksininmonohydrat
ATC-kode: QJ01DB01
MT-innehaver: Vetoquinol Scandinavia AB
Reseptstatus: C
Indikasjon: For the treatment of bacterial skin infections (including deep and superficial pyoderma) caused by organisms, including *Staphylococcus* spp., susceptible to cefalexin.
For the treatment of urinary-tract infections (including nephritis and cystitis) caused by organisms, including *Escherichia coli*, susceptible to cefalexin.

Cefaseptin 300 mg tablett til hund

MTnr: 14-13024
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Cefaleksininmonohydrat
ATC-kode: QJ01DB01
MT-innehaver: Vetoquinol Scandinavia AB
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Cefaseptin 75 mg tablett til hund

Cefaseptin 750 mg tablett til hund

MTnr: 14-13025
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Cefaleksininmonohydrat
ATC-kode: QJ01DB01
MT-innehaver: Vetoquinol Scandinavia AB
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Cefaseptin 75 mg tablett til hund

Coagadex

MTnr: EU/1/16/1087
MT-dato: 2016-03-16



Prosedyre: CP
Virkestoff: Koagulasjonsfaktor X (human)
ATC-kode: B02BD
MT-innehaver: Bio Products Laboratory
Reseptstatus: C
Indikasjon: Coagadex er indisert til behandling og profylakse av blødningsepisoder og for perioperativ behandling av pasienter med arvelig faktor X-mangel.

Descovy

MTnr: EU/1/16/1099
MT-dato: 2016-04-21
Prosedyre: CP
Virkestoff: Emtricitabin, tenofoviralafenamid
ATC-kode: J05AR17
MT-innehaver: Gilead Sciences International Ltd
Reseptstatus: C
Indikasjon: Descovy er indisert, i kombinasjon med andre antiretrovirale midler, for behandling av voksne og ungdom (12 år eller eldre med kroppsvekt på minst 35 kg) som er infisert med humant immunsviktvirus type 1 (HIV-1) (se pkt. 4.2 og 5.1).

Duloxetine Sandoz 30 mg enterokapsel, hard

MTnr: 15-10938
MT-dato: 2016-04-27
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Duloksetin
ATC-kode: N06AX21
MT-innehaver: Sandoz - København
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av depressive lidelser.
Behandling av smerter ved perifer diabetisk nevropati.
Behandling av generalisert angstlidelse.
Duloxetine Sandoz er indisert til voksne.
For mer informasjon se pkt. 5.1.

Duloxetine Sandoz 60 mg enterokapsel, hard

MTnr: 15-10939
MT-dato: 2016-04-27
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Duloksetin
ATC-kode: N06AX21
MT-innehaver: Sandoz - København
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Duloxetine Sandoz 30 mg enterokapsel, hard

**Eplerenon Accord 25 mg tablett, filmdrasjert**

MTnr: 15-10918
MT-dato: 2016-04-06
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Eplerenon
ATC-kode: C03DA04
MT-innehaver: Accord Healthcare Ltd.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Eplerenon er indisert:

- som tillegg til standardbehandling, som inkluderer betablokkere, for å redusere risikoen for kardiovaskulær (CV) mortalitet og morbiditet hos stabile pasienter med dysfunksjon i venstre ventrikkel (LVEF \leq 40 %) og kliniske holdepunkter for hjertesvikt etter nylig myokardinfarkt (MI).
- som tillegg til optimal standardbehandling, for å redusere risikoen for kardiovaskulær mortalitet og morbiditet hos voksne pasienter med New York Heart Association (NYHA) klasse II (kronisk) hjertesvikt og systolisk dysfunksjon i venstre ventrikkel (LVEF \leq 30 %) (se pkt. 5.1).

Eplerenon Accord 50 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10919
MT-dato: 2016-04-06
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Eplerenon
ATC-kode: C03DA04
MT-innehaver: Accord Healthcare Ltd.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Eplerenon Accord 25 mg tablett, filmdrasjert

Letifend

MTnr: EU/2/16/195
MT-dato: 2016-04-20
Prosedyre: CP
Virkestoff: Rekombinant Protein Q fra *Leishmania infantum* MON-1
ATC-kode: QI07AO01
MT-innehaver: Laboratorios LETI, S.L. unipersonal
Reseptstatus: C
Indikasjon: *Til aktiv immunisering av ikke-infiserte hunder fra 6 måneders alder, for å redusere risikoen for å utvikle en aktiv infeksjon og/eller klinisk sykdom etter eksponering for *Leishmania infantum*.*
Vaksinenes effekt ble vist i en feltstudie der hunder ble naturlig eksponert for *Leishmania infantum* i soner med høyt infeksjonstrykk over en toårsperiode.



I laboratoriestudier, inkludert eksperimentell smitte med *Leishmania infantum*, reduserte vaksinen alvorlighetsgraden av sykdommen, inkludert kliniske symptomer og parasittbelastning i milt og lymfeknuter.

Begynnende immunitet: 28 dager etter vaksinasjon.

Varighet på immunitet: 1 år etter vaksinasjon.

Naltrexone Accord 50 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10760
MT-dato: 2016-04-04
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Naltreksonhydroklorid
ATC-kode: N07BB04
MT-innehaver: Accord Healthcare Ltd.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Til bruk som ekstra behandling innenfor et altomfattende behandlingsopplegg med psykologisk veiledning for rusavvente pasienter som har vært opioidavhengige (se pkt. 4.2 og 4.4), og alkoholavhengighet for å støtte avholdenhet.

Neofordex

MTnr: EU/1/15/1053
MT-dato: 2016-03-16
Prosedyre: CP
Virkestoff: Deksametason
ATC-kode: H02AB02
MT-innehaver: Laboratoires CTRS
Reseptstatus: C
Indikasjon: Neofordex er indisert til voksne til behandling av symptomatisk myelomatose i kombinasjon med andre legemidler.

Numeta G13E infusjonsvæske, emulsjon

MTnr: 15-10661
MT-dato: 2016-04-22
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Alanin, arginin, aspartinsyre, cystein, glukose, glutaminsyre, glysin, histidin, isoleucin, leucin, lysin, metionin, ornitinhydroklorid, fenylalanin, prolin, serin, taurin, treonin, tryptodfan, tyrosin, valin, kalsiumklorid, magnesium, kaliumklorid, natriumklorid, natriumglyserofosfat, glyserol, rensset soyaolje og rensset olivenolje
ATC-kode: B05BA10
MT-innehaver: Baxter AS
Reseptstatus: C



Indikasjon: Numeta G13E er indisert for parenteral ernæring til premature nyfødte spedbarn når oral eller enteral ernæring ikke er mulig, utilstrekkelig eller kontraindisert.

Palonosetron Hospira

MTnr: EU/1/16/1100
MT-dato: 2016-04-08
Prosedyre: CP
Virkestoff: Palonosetron
ATC-kode: A04AA05
MT-innehaver: Hospira UK Limited
Reseptstatus: C
Indikasjon:

Palonosetron Hospira is indicated in adults for:

- the prevention of acute nausea and vomiting associated with highly emetogenic cancer chemotherapy,
- the prevention of nausea and vomiting associated with moderately emetogenic cancer chemotherapy.

Palonosetron Hospira is indicated in paediatric patients 1 month of age and older for:

- the prevention of acute nausea and vomiting associated with highly emetogenic cancer chemotherapy and prevention of nausea and vomiting associated with moderately emetogenic cancer chemotherapy.

Pemetrexed Mylan 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10334
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Pemetreksed
ATC-kode: L01BA04
MT-innehaver: Mylan S.A.S.
Reseptstatus: C
Indikasjon:

Malignt pleuralt mesoteliom

Pemetreksed i kombinasjon med cisplatin er indisert til behandling av pasienter med ikke-reseserbar malignt pleuralt mesoteliom som ikke tidligere er blitt behandlet med kjemoterapi.

Ikke-småcellet lungekreft

Pemetreksed i kombinasjon med cisplatin er indisert som førstelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

Pemetreksed er indisert som monoterapi for

vedlikeholdsbehandling av lokalavansert eller metastatisk ikke-



småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi hos pasienter med sykdom som ikke har vist progresjon umiddelbart etter platinabasert kjemoterapi (se pkt. 5.1). Pemetreksed er indisert som monoterapi til andrelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se punkt 5.1).

Prednicortone vet 5 mg tablett til hund og katt

MTnr: 14-10181
MT-dato: 2015-11-18
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Prednisolon
ATC-kode: QH02AB06
MT-innehaver: Le Vet Beheer B.V.
Reseptstatus: C
Indikasjon: For symptomatisk behandling eller som tilleggsbehandling av inflammatoriske og immunmedierte sykdommer hos hunder og katter.

Prednicortone vet 20 mg tablett til hund og katt

MTnr: 14-10182
MT-dato: 2015-11-18
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Prednisolon
ATC-kode: QH02AB06
MT-innehaver: Le Vet Beheer B.V.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Prednicortone vet 5 mg tablett til hund og katt

Rasagiline Mylan

MTnr: EU/1/16/1090
MT-dato: 2016-04-04
Prosedyre: CP
Virkestoff: Rasagilin
ATC-kode: N04BD02
MT-innehaver: Mylan S.A.S.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Rasagiline Mylan er indisert for behandling av idiopatisk Parkinsons sykdom (PD) som monoterapi (uten levodopa) eller som tilleggsbehandling (med levodopa) hos pasienter med doseavhengige fluktuasjoner.

**Rosuvastatin Momaja 5 mg tablett, filmdrasjert**

MTnr: 15-10503
MT-dato: 2016-04-15
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Rosuvastatin
ATC-kode: C10AA07
MT-innehaver: Momaja s.r.o.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av hyperkolesterolemi

Voksne, ungdom og barn fra 6 år og oppover med primær hyperkolesterolemi (type IIa, inkludert heterozygot familiær hyperkolesterolemi) eller kombinert dyslipidemi (type IIb) som tillegg til diett når effekten av diett og annen ikke-farmakologisk behandling (for eksempel trening, vektreduksjon) ikke er tilstrekkelig.

Homozygot familiær hyperkolesterolemi, som et tillegg til diett og annen lipidsenkende behandling (f.eks. LDL-aferease) eller hvis slik behandling ikke er aktuell.

Profylakse mot kardiovaskulære hendelser

Profylakse mot alvorlige kardiovaskulære hendelser hos pasienter som antas å ha høy risiko for en første kardiovaskulær hendelse (se pkt. 5.1), som supplement til behandling av andre risikofaktorer.

Rosuvastatin Momaja 10 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10504
MT-dato: 2016-04-15
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Rosuvastatin
ATC-kode: C10AA07
MT-innehaver: Momaja s.r.o.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Rosuvastatin Momaja 5 mg tablett, filmdrasjert

Rosuvastatin Momaja 20 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10505
MT-dato: 2016-04-15
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Rosuvastatin
ATC-kode: C10AA07
MT-innehaver: Momaja s.r.o.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Rosuvastatin Momaja 5 mg tablett, filmdrasjert

Rosuvastatin Momaja 40 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10506



MT-dato: 2016-04-15
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Rosuvastatin
ATC-kode: C10AA07
MT-innehaver: Momaja s.r.o.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Rosuvastatin Momaja 5 mg tablett, filmdrasjert

Tadalafil Actavis 2,5 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10671
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: C
Indikasjon: Treatment of erectile dysfunction in adult males.
In order for tadalafil to be effective, sexual stimulation is required.
Tadalafil Actavis is not indicated for use by women.

Tadalafil Actavis 5 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10672
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Tadalafil Actavis 2,5 mg tablett, filmdrasjert

Tadalafil Actavis 10 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10673
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Tadalafil Actavis 2,5 mg tablett, filmdrasjert

Tadalafil Actavis 20 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10674
MT-dato: 2016-04-29
Prosedyre: DCP



Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Tadalafil Actavis 2,5 mg tablett, filmdrasjert

Tadalafil Orion 5 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10560
MT-dato: 2016-04-08
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Orion Corporation - Espoo
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av erektil dysfunksjon hos voksne menn.
Seksuell stimulering er nødvendig for at tadalafil skal ha effekt ved behandling av erektil dysfunksjon.
Tadalafil Orion er ikke indisert til bruk hos kvinner.

Tadalafil Orion 10 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10561
MT-dato: 2016-04-08
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Orion Corporation - Espoo
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Tadalafil Orion 5 mg tablett, filmdrasjert

Tadalafil Orion 20 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 15-10562
MT-dato: 2016-04-08
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Tadalafil
ATC-kode: G04BE08
MT-innehaver: Orion Corporation - Espoo
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Tadalafil Orion 5 mg tablett, filmdrasjert

Voriconazole Amneal 200 mg pulver til infusjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10474
MT-dato: 2016-04-15
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Vorikonazol
ATC-kode: J02AC03



MT-innehaver: Amneal Pharma Europe Limited
Reseptstatus: C
Indikasjon: Voriconazole er et bredspektret triazol antimykotikum med følgende indikasjoner hos voksne og barn fra 2 år:
Behandling av invasiv aspergillose.
Behandling av candidemi hos ikke-nøytropene pasienter.
Behandling av flukonazol-resistente, alvorlige, invasive *Candida* infeksjoner (inkludert *C. krusei*). Behandling av alvorlige soppinfeksjoner forårsaket av *Scedosporium* spp. og *Fusarium* spp.
Voriconazole Amneal skal primært administreres til pasienter med progressive, mulig livstruende infeksjoner.
Profylakse mot invasive soppinfeksjoner hos høyrisikopasienter med allogent, hematopoietisk stamcelletransplantat (HSCT).

Wakix

MTnr: EU/1/15/1068
MT-dato: 2016-03-31
Prosedyre: CP
Virkestoff: Pitolisant
ATC-kode: N07XX11
MT-innehaver: Bioprojet Pharma
Reseptstatus: C
Indikasjon: Wakix er indisert for voksne, for behandling av narkolepsi med eller uten katapleksi (se også pkt. 5.1).

Zonisamide Mylan

MTnr: EU/1/16/1093
MT-dato: 2016-03-31
Prosedyre: CP
Virkestoff: Zonisamid
ATC-kode: N03AX15
MT-innehaver: Mylan S.A.S.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Zonisamide Mylan er indisert som:
- monoterapi ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos voksne pasienter med nydiagnostisert epilepsi (se pkt. 5.1)
- tilleggsbehandling ved behandling av partielle anfall, med eller uten sekundær generalisering, hos voksne, ungdom og barn fra 6 års alder.

**Imigran 100 mg tabletter, filmdrasjerte**

MTnr: 15-10975
MT-dato: 2016-04-28
ATC-kode: N02CC01
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Storbritannia
Direkteimportert preparat: Imigran 100 mg tabletter, filmdrasjerte «GlaxoSmithKline». MTnr. 0000-07896

Nobivac Pi lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

MTnr: 15-10524
MT-dato: 2016-04-28
ATC-kode: QI07AD08
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Belgia
Direkteimportert preparat: Nobivac Pi lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon «Intervet International». MTnr. 02-1388

Zocor 40 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 16-11046
MT-dato: 2016-04-29
ATC-kode: C10AA01
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Belgia
Direkteimportert preparat: Zocor 40 mg tabletter, filmdrasjerte «MSD». MTnr. 94-3357