





**Høringsfrist**

Høringsfristen er 3 uker. Eventuelt innspill til høringen må sendes Legemiddelverket innen **28-09-2022**. Høringsinnspill sendes til [medisinbytte@legemiddelverket.no](mailto:medisinbytte@legemiddelverket.no)

Vennlig hilsen  
Statens legemiddelverk

Helga Festøy  
enhetsleder

Silvia Elisabeth Herdlevær  
seniorrådgiver

*Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.*

Referanser:

European Public Assessment Report:

Pelgraz: [https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/pelgraz-epar-public-assessment-report\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/pelgraz-epar-public-assessment-report_en.pdf)

Ziextenzo: [https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/ziextenzo-epar-public-assessment-report\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/ziextenzo-epar-public-assessment-report_en.pdf)

Neulasta: [https://www.ema.europa.eu/en/documents/variation-report/neulasta-h-c-420-p45-51-epar-assessment-report\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/variation-report/neulasta-h-c-420-p45-51-epar-assessment-report_en.pdf)

Instruksjoner:

Pelgraz: <https://medisininstruksjoner.no/accord/pelgraz/>

Ziextenzo: <https://medisininstruksjoner.no/sandoz/ziextenzo/>

Neulasta: <https://www.felleskatalogen.no/medisin/pasienter/pil-neulasta-amgen-561907#pil-innhold-info>

Vedlegg:

Sammendrag saksbehandling

Mottakere:

Amgen AB Norge, NUF

Apotekforeningen

Sandoz

Legemiddelindustrien

Norges Farmaceutiske Forening

Den norske legeforening

Accord Healthcare Inc.

Funksjonshemmedes Fellesorganisasjon

Farma Norge



Kopi til:

Helse- og omsorgsdepartementet