

OFFENTLIGGJØRING AV NYE MARKEDSFØRINGSTILLATELSER FOR
LEGEMIDLER I NORGE*Markedsføringstillatelse legemidler:***Alpha Ject micro 1 PD injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks**

MTnr:	14-10332
MT-dato:	2015-11-26
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Laksepankreas sykdomsvirus (SPDV), inaktivert
ATC-kode:	QI10AA01
MT-innehaver:	Pharmaq AS, Overhalla
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	Til aktiv immunisering av atlantisk laks, for å redusere dødelighet, lesjoner i hjerte og pankreas, samt for å redusere hemming av tilvekst forårsaket av pankreassykdom (PD). Immunitet oppnås innen 516 døgngader etter vaksinerings. Varighet av immunitet: Vaksinen reduserer dødelighet, lesjoner i hjerte og pankreas, samt reduserer hemming av tilvekst forårsaket av SPDV infeksjon, i minst 12 måneder etter vaksinerings.

Altermol 500 mg/30 mg tablett

MTnr:	14-9952
MT-dato:	2015-11-11
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Paracetamol, kodeinfosfathemihydrat
ATC-kode:	N02AA59
MT-innehaver:	Alternova
Reseptstatus:	B
Indikasjon:	Opioid-sensitiv smerte når analgetika med kun perifer effekt ikke er tilstrekkelig. Kodein er indisert hos voksne, ungdom og barn 12 år eller eldre til behandling av akutte, moderate smerter som ikke anses for lindret med andre analgetika som paracetamol eller ibuprofen (alene).

Bloxazoc 25 mg depottabletter

MTnr:	14-10495
MT-dato:	2015-11-19



Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Metoprololsuksinat
ATC-kode:	C07AB02
MT-innehaver:	KRKA, d.d. Novo Mesto
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	<u>Voksne</u> <ul style="list-style-type: none">- Hypertensjon.- Angina pectoris.- Hjerterytmier, særlig inkludert supraventrikulær takykardi, reduksjon av ventrikulær frekvens ved atrieflimmer og ved ventrikulære ekstrasystoler.- Funksjonell hjertesykdom med palpitasjoner.- Forebygging av hjertedød og gjentatt infarkt etter akutfase av myokardinfarkt.- Migreneprofylakse.- Stabil, kronisk, symptomatisk hjertesvikt med nedsatt systolisk venstre ventrikkelfunksjon. <u>Barn og ungdom 6-18 år</u> <ul style="list-style-type: none">- Behandling av hypertensjon.

Bloxazoc 50 mg depottabletter

MTnr:	14-10496
MT-dato:	2015-11-19
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Metoprololsuksinat
ATC-kode:	C07AB02
MT-innehaver:	KRKA, d.d. Novo Mesto
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	Se indikasjon Bloxazoc 25 mg depottabletter

Bloxazoc 100 mg depottabletter

MTnr:	14-10497
MT-dato:	2015-11-19
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Metoprololsuksinat
ATC-kode:	C07AB02
MT-innehaver:	KRKA, d.d. Novo Mesto
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	Se indikasjon Bloxazoc 25 mg depottabletter

Bloxazoc 200 mg depottabletter

MTnr:	14-10498
MT-dato:	2015-11-19
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Metoprololsuksinat
ATC-kode:	C07AB02



MT-innehaver: KRKA, d.d. Novo Mesto
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Bloxazoc 25 mg depottabletter

Bortezomib Sandoz 3,5 mg pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10081
MT-dato: 2015-11-18
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Bortezomib
ATC-kode: L01XX32
MT-innehaver: Sandoz - København
Reseptstatus: C
Indikasjon: Bortezomib Sandoz 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 Sandoz 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 Sandoz 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 Sandoz 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.

Cinacalcet Mylan

MTnr: EU/1/15/1054
MT-dato: 2015-11-19
Prosedyre: CP
Virkestoff: Cinacalcet
ATC-kode: H05BX01
MT-innehaver: Mylan S.A.S.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av sekundær hyperparatyreoidisme (HPT) hos pasienter med terminal nyresvikt (end-stage renal disease –



ESRD) ved opprettholdt dialyseterapi.

Cinacalcet Mylan kan brukes som del av en behandling som inkluderer fosfatbindere og/eller vitamin D-steroler, etter behov (se pkt. 5.1).

Reduksjon av hyperkalsemi hos pasienter med:

- kreft i biskjoldbruskkjertelen.
- primær HPT med indikasjon for paratyreoidektomi basert på serumkalsiumnivå (definert etter gjeldende retningslinjer for behandling), men hvor paratyreoidektomi ikke er klinisk relevant eller er kontraindisert.

Cotellic

MTnr: EU/1/15/1048
MT-dato: 2015-11-20
Prosedyre: CP
Virkestoff: Kobimetinib
ATC-kode: Ikke angitt
MT-innehaver: Roche Registration Ltd
Reseptstatus: C
Indikasjon: Cotellic er indisert til bruk i kombinasjon med vemurafenib til behandling av voksne pasienter med inoperabelt eller metastaserende melanom med en BRAF V600-mutasjon (se pkt. 4.4 og 5.1).

Cresemba

MTnr: EU/1/15/1036
MT-dato: 2015-10-15
Prosedyre: CP
Virkestoff: Isavukonazol
ATC-kode: J02AC05
MT-innehaver: Basilea Medical Ltd (c/o Cox Costello & Horne Limited)
Reseptstatus: C
Indikasjon: CRESEMBA er indisert hos voksne for behandling av

- invasiv aspergillose
- mukormykose hos pasienter der amfotericin B ikke er egnet (se pkt. 4.4 og 5.1)

Det bør tas hensyn til offisielle retningslinjer for riktig bruk av antimykotika.

Divisun 1000 IE tabletter

MTnr: 14-10338
MT-dato: 2015-11-25
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Kolekalsiferol
ATC-kode: A11CC05



MT-innehaver: Meda - Asker
Reseptstatus: C
Indikasjon: 1000 IE: Forebygging og behandling av D-vitaminmangel hos voksne og ungdommer. Som supplement ved spesifikk osteoporosebehandling hos pasienter med risiko for D-vitaminmangel. Ved denne indikasjonen bør supplerende kalsium vurderes.
2000 IE og 4000 IE: Behandling av D-vitaminmangel hos voksne og ungdommer.
D-vitaminmangel defineres som serumnivåer av 25-hydroksykolekalsiferol (25(OH)D) < 25 nmol/l.

Divisun 2000 IE tabletter

MTnr: 14-10342
MT-dato: 2015-11-25
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Kolekalsiferol
ATC-kode: A11CC05
MT-innehaver: Meda - Asker
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Divisun 1000 IE tabletter

Divisun 4000 IE tabletter

MTnr: 14-10343
MT-dato: 2015-11-25
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Kolekalsiferol
ATC-kode: A11CC05
MT-innehaver: Meda - Asker
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Divisun 1000 IE tabletter

Diza 0,02 mg/3 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10665
MT-dato: 2015-11-13
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Etinyløstradiol, drospirenon
ATC-kode: G03AA12
MT-innehaver: Exeltis Healthcare S.L.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Oral contraception.
The decision to prescribe Talia should take into consideration the individual woman's current risk factors, particularly those for venous thromboembolism (VTE), and how the risk of VTE with



Talia compares with other CHCs (see sections 4.3 and 4.4).

Entresto

MTnr: EU/1/15/1058
MT-dato: 2015-11-19
Prosedyre: CP
Virkestoff: Sakubitril, valsartan
ATC-kode: C09DX04
MT-innehaver: Novartis Europharm Limited
Reseptstatus: C
Indikasjon: Entresto er indisert til behandling av symptomatisk kronisk hjertesvikt med redusert ejejsjonsfraksjon hos voksne pasienter (se pkt. 5.1).

Fenylefrin Unimedica 0,05 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

MTnr: 15-10761
MT-dato: 2015-11-27
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Fenylefrinhydroklorid
ATC-kode: C01CA06
MT-innehaver: Unimedica AB
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av hypotensjon ved spinal, epidural og generell anestesi.

Fenylefrin Unimedica 0,1 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

MTnr: 15-10762
MT-dato: 2015-11-27
Prosedyre: MRP
Virkestoff: Fenylefrinhydroklorid
ATC-kode: C01CA06
MT-innehaver: Unimedica AB
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Fenylefrin Unimedica 0,05 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Hydroxyzine Orifarm 10 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 14-10301
MT-dato: 2015-11-04
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Hydroksyzinhydroklorid
ATC-kode: N05BB01



MT-innehaver: Orifarm Generics A/S
Reseptstatus: C
Indikasjon: Symptomatisk behandling av urtikaria og pruritus.
Symptomatisk behandling av angst hos voksne der ikke noe alternativt legemiddel er indisert.
Hydroxyzine Orifarm er indisert til voksne, ungdom og barn i alderen 5 år og eldre.

Hydroxyzine Orifarm 25 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 14-10302
MT-dato: 2015-11-04
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Hydroksyzinhydroklorid
ATC-kode: N05BB01
MT-innehaver: Orifarm Generics A/S
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Hydroxyzine Orifarm 10 mg tablett, filmdrasjert

Imatinib Sandoz 100 mg tablett, filmdrasjert

MTnr: 14-10344
MT-dato: 2015-11-27
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Imatinibmesilat
ATC-kode: L01XE01
MT-innehaver: Sandoz - København
Reseptstatus: C
Indikasjon: Imatinib Sandoz er indisert ved behandling av

- barn med nylig diagnostisert Philadelphiakromosom (bcr-abl) positiv (Ph+) kronisk myelogen leukemi (KML) i de tilfeller beinmargstransplantasjon ikke vurderes som førstelinjebehandling.
- barn med Ph+ KML i kronisk fase etter mislykket behandling med interferon-alfa, eller i akselerert fase eller blastkrise.
- voksne pasienter med Ph+ KML i blastkrise.
- voksne og barn med nylig diagnostisert Philadelphiakromosom positiv akutt lymfoblastisk leukemi (Ph+ ALL) samtidig med kjemoterapi.
- voksne pasienter som monoterapi ved tilbakevendende eller refraktær Ph+ ALL.
- voksne pasienter med myelodysplastiske/myeloproliferative sykdommer (MDS/MPD) assosiert med blodplatederivert vekstfaktor-reseptor (PDGFR) gen-rearrangering.
- voksne pasienter med avansert hypereosinofilt syndrom (HES) og/eller kronisk eosinofil leukemi



(KEL) med FIP1L1-PDGFR α rearrangering.

- voksne pasienter med inoperabel dermatofibrosarkom protuberans (DFSP), og hos voksne pasienter med tilbakevendende og/eller metastatisk DFSP som ikke er egnet for kirurgi.

Effekten av imatinib på utfallet av beinmargstransplantasjon er ikke kjent.

Hos voksne og barn er effekten av imatinib basert på generelle hematologiske og cytogenetiske responsrater samt progresjonsfri overlevelse ved KML, på hematologiske og cytogenetiske responsrater ved Ph+ ALL, MDS/MPD, på hematologiske responsrater ved HES/KEL og på objektive responsrater hos voksne pasienter med inoperabel og/eller metastaserende DFSP. Erfaring med imatinib hos pasienter med MDS/MPD assosiert med PDGFR gen-rearrangering er svært begrenset (se pkt. 5.1).

Der er ingen kontrollerte studier som viser et klinisk fortrinn eller økt overlevelse for disse sykdommene.

Imatinib Sandoz 400 mg tablett, filmdrasjert

MTnr:	14-10345
MT-dato:	2015-11-27
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Imatinibmesilat
ATC-kode:	L01XE01
MT-innehaver:	Sandoz - København
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	Se indikasjon Imatinib Sandoz 100 mg tablett, filmdrasjert

Lutrate Depot 22,5 mg pulver og væske til depotinjeksjonsvæske, suspensjon

MTnr:	14-10087
MT-dato:	2015-11-10
Prosedyre:	DCP
Virkestoff:	Leuprorelinacetat
ATC-kode:	L02AE02
MT-innehaver:	GP-Pharm, S.A
Reseptstatus:	C
Indikasjon:	Lutrate Depot er indisert for palliativ behandling av avansert hormonfølsom prostatakrefte.

Obizur

MTnr:	EU/1/15/1035
MT-dato:	2015-11-11
Prosedyre:	CP
Virkestoff:	Susoktokog alfa
ATC-kode:	B02BD14



MT-innehaver: Baxalta Innovations GmbH
Reseptstatus: C
Indikasjon: Behandling av blødningsepisoder hos pasienter med ervervet hemofili forårsaket av antistoffer mot faktor VIII.
OBIZUR er indisert til voksne.

Pemetrexed Reig Jofre 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10335
MT-dato: 2015-11-17
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Pemetrekseddinatrium
ATC-kode: L01BA04
MT-innehaver: Laboratorio Reig Jofre, S.A.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Malignt pleuralt mesoteliom
Pemetrexed Reig Jofre i kombinasjon med cisplatin er indisert til behandling av kjemoterapi naive pasienter med ikke-resecerbar malignt pleuralt mesoteliom.
Ikke-småcellet lungecancer
Pemetrexed Reig Jofre i kombinasjon med cisplatin er indisert som førstelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungecancer annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).
Pemetrexed Reig Jofre er indisert som monoterapi for vedlikeholdsbehandling av lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungecancer annet enn predominant plateepitelhistologi hos pasienter med sykdom som ikke har vist progresjon umiddelbart etter platinabasert kjemoterapi (se pkt. 5.1).
Pemetrexed Reig Jofre er indisert som monoterapi til annenlinje behandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungecancer annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

Pemetrexed Reig Jofre 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

MTnr: 14-10336
MT-dato: 2015-11-17
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Pemetrekseddinatrium
ATC-kode: L01BA04
MT-innehaver: Laboratorio Reig Jofre, S.A.
Reseptstatus: C
Indikasjon: Se indikasjon Pemetrexed Reig Jofre 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Rivendra 3 mg/ml mikstur, oppløsning

MTnr: 14-9950



MT-dato: 2015-11-17
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Ambroksolhydroklorid
ATC-kode: R05CB06
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: CF
Utleveringsbestemmelse: Pakninger på inntil 200 ml er unntatt reseptplikt og står i reseptgruppe F.
Indikasjon: Mukolytisk behandling av produktiv hoste ved akutte eller kroniske bronkopulmonale sykdommer forbundet med unormal slimutskillelse og nedsatt slimtransport.
Rivendra 3 mg/ml mikstur, oppløsning er indisert til barn fra 6 til 12 år.
Reseptfri indikasjon:
Voksne og barn over 6 år: korttidsbehandling av seigt slim i luftveiene.

Rivendra 6 mg/ml mikstur, oppløsning

MTnr: 14-9951
MT-dato: 2015-11-17
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Ambroksolhydroklorid
ATC-kode: R05CB06
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: CF
Utleveringsbestemmelse: Pakninger på inntil 200 ml er unntatt reseptplikt og står i reseptgruppe F.
Indikasjon: Mukolytisk behandling av produktiv hoste ved akutte eller kroniske bronkopulmonale sykdommer forbundet med unormal slimutskillelse og nedsatt slimtransport.
Rivendra 6 mg/ml mikstur, oppløsning er indisert til voksne og barn over 12 år.
Reseptfri indikasjon:
Voksne og barn over 6 år: korttidsbehandling av seigt slim i luftveiene.

Rivendra 30 mg brusetablett

MTnr: 14-10108
MT-dato: 2015-11-17
Prosedyre: DCP
Virkestoff: Ambroksolhydroklorid
ATC-kode: R05CB06
MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf
Reseptstatus: CF
Utleveringsbestemmelse: Pakninger på inntil 20 tabletter er unntatt reseptplikt og står i reseptgruppe F.
Indikasjon: Mukolytisk behandling av produktiv hoste ved akutte eller



kroniske bronkopulmonale sykdommer forbundet med unormal slimutskillelse og nedsatt slimtransport.

Rivendra 30 mg brusetabletter er indisert til voksne og barn over 6 år.

Reseptfri indikasjon:

Voksne og barn over 6 år: korttidsbehandling av seigt slim i luftveiene.

Rivendra 60 mg brusetablett

MTnr: 14-10109

MT-dato: 2015-11-17

Prosedyre: DCP

Virkestoff: Ambroksolhydroklorid

ATC-kode: R05CB06

MT-innehaver: Actavis Group PTC ehf

Reseptstatus: CF

Utleveringsbestemmelse: Pakninger på inntil 20 tabletter er unntatt reseptplikt og står i reseptgruppe F.

Indikasjon: Mukolytisk behandling av produktiv hoste ved akutte eller kroniske bronkopulmonale sykdommer forbundet med unormal slimutskillelse og nedsatt slimtransport.

Rivendra 60 mg brusetabletter er indisert til voksne og barn over 12 år.

Reseptfri indikasjon:

Voksne og barn over 6 år: korttidsbehandling av seigt slim i luftveiene.

Markedsføringstillatelse legemidler parallellimport:

Adartrel 0,5 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10862

MT-dato: 2015-11-16

ATC-kode: N04BC04

Prosedyre: Nasjonal

MT-innehaver: Orifarm AS

Eksportland: Portugal

Direkteimportert preparat: Adartrel 0,5 mg tabletter, filmdrasjerte «GlaxoSmithKline».
MTnr. 04-2895

Adartrel 2 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10863

MT-dato: 2015-11-16

ATC-kode: N04BC04



Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Portugal
Direkteimportert preparat: Adartrel 2 mg tabletter, filmdrasjerte «GlaxoSmithKline».
MTnr. 04-2897

Cancidas 50 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

MTnr: 15-10972
MT-dato: 2015-11-18
ATC-kode: J02AX04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: EU
Direkteimportert preparat: Cancidas 50 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning «MSD». MTnr. EU/1/01/196/001

Celebrex 200 mg kapsler, harde

MTnr: 15-10864
MT-dato: 2015-11-17
ATC-kode: M01AH01
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Slovenia
Direkteimportert preparat: Celebrex 200 mg kapsler, harde «Pfizer». MTnr. 02-1062

Crestor 10 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10831
MT-dato: 2015-11-16
ATC-kode: C10AA07
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Bulgaria
Direkteimportert preparat: Crestor 10 mg tabletter, filmdrasjerte «AstraZeneca».
MTnr. 08-6073

Crestor 20 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10832
MT-dato: 2015-11-16
ATC-kode: C10AA07
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Bulgaria
Direkteimportert preparat: Crestor 20 mg tabletter, filmdrasjerte «AstraZeneca».
MTnr. 08-6074

**Elonva 150 mikrog/0,5 ml injeksjonsvæske, oppløsning**

MTnr: 15-10853
MT-dato: 2015-11-18
ATC-kode: G03GA09
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: EU
Direkteimportert preparat: Elonva 150 mikrog/0,5 ml injeksjonsvæske, oppløsning «MSD».
MTnr. EU/1/09/609/002

Januvia 25 mg tabletter, filmdrasjerte

MTnr: 15-10848
MT-dato: 2015-11-18
ATC-kode: A10BH01
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: EU
Direkteimportert preparat: Januvia 25 mg tabletter, filmdrasjerte «MSD».
MTnr. EU/1/07/383/005

Seroquel Depot 200 mg depottabletter

MTnr: 15-10829
MT-dato: 2015-11-26
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Belgia
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 200 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5215

Seroquel Depot 400 mg depottabletter

MTnr: 15-10830
MT-dato: 2015-11-26
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Belgia
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 400 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5217

Seroquel Depot 200 mg depottabletter

MTnr: 15-10821
MT-dato: 2015-11-12
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS



Eksportland: Hellas
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 200 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5215

Seroquel Depot 300 mg depottabletter

MTnr: 15-10822
MT-dato: 2015-11-12
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Hellas
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 300 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5216

Seroquel Depot 400 mg depottabletter

MTnr: 15-10823
MT-dato: 2015-11-12
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Hellas
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 400 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5217

Seroquel Depot 200 mg depottabletter

MTnr: 15-10828
MT-dato: 2015-11-09
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Kroatia
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 200 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5215

Seroquel Depot 50 mg depottabletter

MTnr: 15-10826
MT-dato: 2015-11-06
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Nederland
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 50 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5214

Seroquel Depot 50 mg depottabletter



MTnr: 15-10827
MT-dato: 2015-11-09
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Portugal
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 50 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5214

Seroquel Depot 200 mg depottabletter

MTnr: 15-10818
MT-dato: 2015-11-04
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Romania
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 200 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5215

Seroquel Depot 300 mg depottabletter

MTnr: 15-10819
MT-dato: 2015-11-04
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Romania
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 200 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5216

Seroquel Depot 400 mg depottabletter

MTnr: 15-10820
MT-dato: 2015-11-04
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Romania
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 400 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5217

Seroquel Depot 50 mg depottabletter

MTnr: 15-10824
MT-dato: 2015-11-06
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Østerrike



Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 50 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5214

Seroquel Depot 300 mg depottabletter

MTnr: 15-10825
MT-dato: 2015-11-06
ATC-kode: N05AH04
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Østerrike
Direkteimportert preparat: Seroquel Depot 300 mg depottabletter «AstraZeneca».
MTnr. 07-5216

Somac 40 mg enterotabletter

MTnr: 15-10865
MT-dato: 2015-11-17
ATC-kode: A02BC02
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Finland
Direkteimportert preparat: Somac 40 mg enterotabletter «Takeda». MTnr. 00-8141

Taflotan 15 mikrog/ml øyedråper, oppløsning i endosebeholder

MTnr: 15-10858
MT-dato: 2015-11-16
ATC-kode: S01EE05
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Tsjekkia
Direkteimportert preparat: Taflotan 15 mikrog/ml øyedråper, oppløsning i endosebeholder
«Santen». MTnr. 07-4894

Trileptal 60 mg/ml mikstur, suspensjon

MTnr: 15-10781
MT-dato: 2015-11-12
ATC-kode: N03AF02
Prosedyre: Nasjonal
MT-innehaver: Orifarm AS
Eksportland: Hellas
Direkteimportert preparat: Trileptal 60 mg/ml mikstur, suspensjon «Novartis».
MTnr. 00-8131