

Håndtering av norsk produktinformasjon ved Type IB- endringer i MRP

Minnie Nyhus Randen
Seksjon for produktinformasjon

Hva er nytt?

- Vi kontrollerer norsk PI underveis i prosedyren
 - Husk å sende inn Word-versjon av sist godkjent norsk PI med søknaden
 - Skriv riktig kontaktadresse i søknadsskjema
- Vi bruker prosedyresluttdato fra RMS i godkjent norsk PI

Når kan dere forvente svar?

- Godkjent norsk PI sendes ut etter at RMS har godkjent endringen



- pi@legemiddelverket.no

Følg oss



@legemiddelinfo



legemiddelverket

legemiddelverket.no



Statens
legemiddelverk