

GLAXOSMITHKLINE AS  
Postboks 180 Vinderen  
0319 OSLO

<b>Deres ref.</b>	<b>Dato</b>	<b>Vår ref.</b>	<b>Saksbehandler</b>
	26.03.2025	24/30001-19	Pål Magnus Nordby

## RAPPORT FRA UANMELDT TILSYN DER NUCALA (MEPOLIZUMAB) VAR TEMA

### Generell informasjon

Legemiddelfirma:	GlaxoSmithKline AS
Kontaktperson:	Sissel Frønes Medical Governance Manager
Produkt(er):	Nucala (mepolizumab)
Sted for tilsyn:	[Redacted]
Dato for tilsyn:	19.03.2025
Inspektører:	Pål Magnus Nordby (legemiddelinspektør)

### Bakgrunn

Direktoratet for medisinske produkter (DMP) skal overvåke og føre kontroll med reklame for legemidler, jf. legemiddelforskriften § 13-14 første ledd.

GlaxoSmithKline AS representerer GlaxoSmithKline Trading Services Limited (Irland), som innehar markedsføringstillatelse for Nucala i EU og Norge.

### Mål for tilsynet

DMP gjennomfører tilsyn med markedsføringsaktiviteter for å bidra til trygg bruk av legemidler og etterlevelse av refusjonsreglene.

### Revisjonsgrunnlag

Legemiddeloven §§ 19 til 21, samt legemiddelforskriften kapittel 13.



. . . M . . . . .  
D . . . . P . . . .

. . . . .  
. . . . .  
. . . . .

26.03.2025

24/30001-19

Pål Magnus Nordby

side 3 av 3