

	innført (ID2020_047). Maksimal AUP er høyere for Namuscla enn for Dopital.
Vurdering fra Direktoratet for medisinske produkter	På bakgrunn av at meksiletin er et legemiddel hvor effekt og sikkerhet er dokumentert gjennom en <i>Well-established use</i> -søknad foreligger det ikke kliniske studier eller annen dokumentasjon som er egnet som grunnlag for en metodevurdering.
Anbefaling fra Direktoratet for medisinske produkter (knyttet til metodevurdering)	DMP har opplyst saken i egnethetsvurderingen, og vurderer at en metodevurdering i liten grad vil kunne tilføre ytterligere informasjon av betydning for beslutningstaker.

Versjonslogg*

Dato	Hva
05.11.2024	Egnethetsvurdering ferdigstilt hos DMP

*Egnethetsvurderinger oppdateres ikke regelmessig. Det kan tilkomme endringer i regulatorisk status og godkjent indikasjonsordlyd. For informasjon om endringer, se [Legemiddelsøk.no](#). Velg «endre dine søkeinnstillinger» for å inkludere ikke markedsførte legemidler.