

Resumen de decisiones de la Unión Europea sobre autorizaciones de comercialización de medicamentos de 1 de junio de 2021 a 30 de junio de 2021

(Decisiones adoptadas conforme al artículo 34 de la Directiva 2001/83/CE⁽¹⁾ o al artículo 38 de la Directiva 2001/82/CE⁽²⁾)

(2021/C 307/02)

— Concesión, mantenimiento o modificación de una autorización nacional de comercialización

Fecha de la decisión	Nombre(s) del medicamento	DCI (denominación común internacional)	Titular(es) de la autorización de comercialización	Estado miembro correspondiente	Fecha de notificación
21.6.2021	ifosfamide-containing solutions	ifosfamide-containing solutions	Véase el anexo	Véase el anexo	22.6.2021

⁽¹⁾ DO L 311 de 28.11.2001, p. 67.

⁽²⁾ DO L 311 de 28.11.2001, p. 1.

Lista de medicamentos y presentaciones

Estado miembro EU/EEA	Titular de la Autorización de Comercialización	Nombre inventado	INN + dosis	Forma farmacéutica	Route of administration
Francia	Eg Labo Laboratoires Eurogenerics	Ifosfamide Eg	Ifosfamide 40 mg/ml	Solución para perfusión	Vía intravenosa
Alemania	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell	Ifosfamide 200 mg/ml	Concentrado para solución para perfusión	Vía intravenosa
Alemania	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell N	Ifosfamide 40 mg/ml	Solución para perfusión	Vía intravenosa
Alemania	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell N 2000	Ifosfamide 40 mg/ml	Solución para perfusión	Vía intravenosa