

Europos Sąjungos sprendimų dėl vaistų rinkodaros leidimų santrauka nuo 2021 m. birželis 1 d. iki 2021 m. birželis 30 d.

(Sprendimai priimti pagal Direktyvos 2001/83/EB⁽¹⁾ 34 straipsnį arba Direktyvos 2001/82/EB⁽²⁾ 38 straipsnį)

(2021/C 307/02)

— Nacionalinio rinkodaros leidimo suteikimas, atnaujinimas arba pakeitimas

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas (-ai)	INN (Tarptautinis nepatentuotas pavadinimas)	Rinkodaros leidimo turėtojas (-ai)	Susijusi valstybė narė	Pranešimo data
2021 6 21	ifosfamide-containing solutions	ifosfamide-containing solutions	Žr. Priedą	Žr. Priedą	2021 6 22

⁽¹⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 67.

⁽²⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 1.

Vaistinių preparatų sąrašas

Valstybė narė ES/EEE	Registruotojas	Sugalvotas pavadinimas	INN + Stiprumas	Farmacinė forma	Vartojimo būdas
Prancūzija	Eg Labo Laboratoires Eurogenerics	Ifosfamide Eg	Ifosfamide 40 mg/ml	Infuzinis tirpalas	Leisti į veną
Vokietija	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell	Ifosfamide 200 mg/ml	Koncentratas infuziniam tirpalui	Leisti į veną
Vokietija	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell N	Ifosfamide 40 mg/ml	Infuzinis tirpalas	Leisti į veną
Vokietija	Stadapharm GmbH	Ifo-Cell N 2000	Ifosfamide 40 mg/ml	Infuzinis tirpalas	Leisti į veną