

Fosfomycin: Empfehlungen zur Anwendungseinschränkung

03.07.2020 - Bescheid im Stufenplanverfahren

Das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) setzt mit Bescheid vom 29. Juni 2020 den **Durchführungsbeschluss der EU-Kommission C(2020) 3966 vom 09.06.2020** betreffend die Zulassungen für Humanarzneimittel mit dem Wirkstoff Fosfomycin um. Damit wird das europäische Risikobewertungsverfahren nach Artikel 31 der Richtlinie 2001/83/EG zu fosfomycinhaltigen Arzneimitteln abgeschlossen.

[Bescheid vom 29.06.2020 PDF | 267KB | barrierefrei/barrierearm](#)

27.03.2020 - CHMP Gutachten

14.12.2018 - Start des Verfahrens

Details zu dem Verfahren können unter folgendem Link bei der Europäischen Arzneimittelagentur (EMA) abgerufen werden:

[Fosfomycin-containing medicinal products](#)