

Methocarbamol/Paracetamol als Kombinationsarzneimittel: Vorteile überwiegen weiterhin die Risiken

03.08.2020 - Durchführungsbeschluss der EU-Kommission

Zum Kombinationsarzneimittel Methocarbamol/Paracetamol 380 mg/300 mg liegt mit Datum vom 10.6.2020 der Durchführungsbeschluss der EU-Kommission vor.

[European Commission procedure methocarbamol/paracetamol](#)

Das Verfahren ist damit abgeschlossen.

09.04.2020 - CHMP Gutachten

29.05.2019 - Start des Verfahrens

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

[Methocarbamol/paracetamol-containing medicinal products](#)