

Fecha: 6 de agosto 2023

De: Servicio de Farmacia

A: Colegio de Médicos, Colegio de Farmacéuticos, Centros de Distribución de Medicamentos, Servicios de Farmacia de Atención Primaria, Servicios de Farmacia de Atención Especializada, Dirección de Gestión Económica SESPA, Dirección de Servicios Sanitarios SESPA, Coordinación de Farmacia, Gerencias de Áreas Sanitarias, Hospitales, Inspectores Médicos.

Asunto: Problema de suministro

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa sobre problemas de suministro de:

MEDA PHARMA, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento MANERIX 150 COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA., 30 comprimidos(Nº Registro 59169, C.N. 880468) que contiene el principio activo MOCLOBEMIDA, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento

ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de autorización de comercialización del medicamento MICAFUNGINA ACCORD 100 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial(Nº Registro 85541, C.N. 729654) que contiene el principio activo MICAFUNGINA SODICA, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

SANOFI AVENTIS, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento PLAVIX 300 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA , 30 comprimidos (Nº Registro 98069009, C.N. 603013) que contiene el principio activo CLOPIDOGREL, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U., titular de autorización de comercialización del medicamento CIPROFLOXACINO KABI 2 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION, 20 x 200

ml (Nº Registro 68095, C.N. 605787) que contiene el principio activo CIPROFLOXACINO, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de autorización de comercialización del medicamento ATROPINA ACCORD 0,1 MG/ML SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA, 1 jeringa precargada de 10 ml(Nº Registro 85535, C.N. 730241) que contiene el principio activo ATROPINA SULFATO MONOHIDRATO, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández
Técnica Farmacéutica