

**Fecha:** 12 de septiembre de 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:

SANDOZ FARMACÉUTICA, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento CEFUROXIMA SANDOZ 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS EFG, 20 comprimidos (BLISTER AL/AL)(Nº Registro 71020, C.N. 694350) que contiene el principio activo CEFUROXIMA AXETILO, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

TAKEDA FARMACÉUTICA ESPAÑA, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento KIOVIG 100 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 50 ml(Nº Registro 05329003, C.N. 653707) que contiene el principio activo INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 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 PEMETREXED ACCORD 25 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 40 ml (Nº Registro 1151071004, C.N. 729782) que contiene el principio activo PEMETREXED DISODIO HEMIPENTAHIDRATO, 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 OXALIPLATINO ACCORD 5 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial de 10 ml(Nº Registro 72386, C.N. 670696) que contiene el principio activo OXALIPLATINO, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

NOVO NORDISK PHARMA, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento VICTOZA 6 MG/ML SOLUCION INYECTABLE EN PLUMA

PRECARGADA, 2 plumas precargadas de 3 ml (Nº Registro 09529002, C.N. 662979) que contiene el principio activo LIRAGLUTIDA, ha informado a la AEMPS que debido al aumento de la demanda experimentada en los últimos meses, sufrirá también problemas de suministro intermitentes a finales de 2023 y se espera que se mantengan a lo largo de 2024. Mientras persista esta situación, se informa que NOVO NORDISK PHARMA, S.A. se encuentra realizando una distribución controlada de las unidades, debido al aumento global de la demanda de este medicamento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández  
Técnica Farmacéutica