

Fecha: 23 de mayo 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:

ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **METRONIDAZOL ALTAN 5 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 20 bolsas de 100 ml (Nº Registro 68091, C.N. 600723)** que contiene el principio activo **METRONIDAZOL**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

En relación al suministro del medicamento **MINJUVI 200 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial (Nº Registro 1211570001, C.N. 731606)** que contiene el principio activo **TAFASITAMAB**, y del que INCYTE BIOSCIENCES IBERIA, S.L., es representante local titular de autorización de comercialización, se informa que se ha iniciado la comercialización del citado medicamento con unidades acondicionadas en un idioma distinto al castellano, para las que la AEMPS ha emitido la correspondiente autorización de comercialización excepcional.

LABORATORIO STADA, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **OLMESARTAN/AMLODIPINO/ HIDROCLOROTIAZIDA STADAGEN 40 MG/5 MG/25 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (Nº Registro 85135, C.N. 728732)** que contiene los principios activos **AMLODIPINO BESILATO, HIDROCLOROTIAZIDA, OLMESARTAN MEDOXOMILO**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

MERZ PHARMA ESPAÑA, S.L., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **BOCOUTURE 50 UNIDADES POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE, 2 viales (Nº Registro 72709, C.N. 674725)** que contiene el principio activo **TOXINA BOTULINICA TIPO A**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

HIKMA FARMACÉUTICA (PORTUGAL) S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **FLUMAZENILO HIKMA 0,1 MG/ML SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION EFG, 5 ampollas de 5 ml (Nº Registro 82049, C.N. 716162)** que contiene el principio activo **FLUMAZENIL**, 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 **FLUMAZENILO FRESENIUS KABI 0,1 mg/ml INYECTABLE EFG , 5 ampollas de 5 ml (Nº Registro 67260, C.N. 652764)** que contiene el principio activo **FLUMAZENIL**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **METRONIDAZOL ALTAN 5 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION EFG , 20 bolsas de 100 ml(Nº Registro 68091, C.N. 600723)** que contiene el principio activo **METRONIDAZOL**, 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