

**Fecha:** 23 abril de 2024

**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:

GE HEALTHCARE BIO-SCIENCES, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **MYOVIEW 230 microgramos EQUIPO DE REACTIVOS PARA PREPARACION RADIOFARMACEUTICA, 5 viales (Nº Registro 65010, C.N. 836478)** que contiene el principio activo **TETROFOSMINA**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

KERN PHARMA, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **BOSENTAN KERN PHARMA 125 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 56 comprimidos(Nº Registro 80072, C.N. 707225)** que contiene el principio activo **BOSENTAN MONOHIDRATO**, 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 **CEFEPIMA KABI 2G POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION EFG, 10 viales de 20 ml (Tipo II o III) (Nº Registro 72751, C.N. 605997)** que contiene el principio activo **CEFEPIMA**, 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 50 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial(Nº Registro 85540, C.N. 729653)** 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.

ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de autorización de comercialización del medicamento **PARICALCITOL ACCORDPHARMA 5 MICROGRAMOS/ML SOLUCION INYECTABLE EFG, 5 ampollas de 1 ml(Nº Registro 79103, C.N.703831)** que contiene el principio activo **PARICALCITOL**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **SIMULECT 20 mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE O PARA PERFUSION, 1 vial + 1 ampolla de disolvente(Nº Registro 98084001, C.N. 704635)** que contiene el principio activo **BASILIXIMAB**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 07 de marzo de 2024, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **VISIPAQUE 320 mg /ml SOLUCION INYECTABLE, 10 frascos de 100 ml (Nº Registro 60637, C.N.607595)**, que contiene el principio activo **IODIXANOL**, el titular de autorización de comercialización **GE HEALTHCARE BIOSCIENCES, S.A.** ha comunicado a esta Agencia que con fecha 19 de abril de 2024 queda restablecido su abastecimiento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández  
Técnica Farmacéutica

