

Fecha: 24 de 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:

TEVA PHARMA, S.L.U., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento TERIFLUNOMIDA TEVA 14 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos(Nº Registro 89017, C.N. 763290) que contiene el principio activo TERIFLUNOMIDA, 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 AZITROMICINA ALTAN 500 mg POLVO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial(Nº Registro 73962, C.N. 679927) que contiene el principio activo AZITROMICINA, 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 CARBOPLATINO HIKMA 10 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial de 45 ml(Nº Registro 83636, C.N. 724171) que contiene el principio activo CARBOPLATINO, 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 CARBOPLATINO HIKMA 10 MG/ML SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial de 60 ml(Nº Registro 83636, C.N. 724172) que contiene el principio activo CARBOPLATINO, ha informado a

la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

PFIZER, S.L., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento ECALTA 100 mg POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial(Nº Registro 07416002, C.N. 663870) que contiene el principio activo ANIDULAFUNGINA, 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 GEMCITABINA ACCORD 2000 mg CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial de 20 ml (Nº Registro 76156, C.N. 691948) que contiene el principio activo GEMCITABINA, 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 PIRFENIDONA KERN PHARMA 267 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 63 comprimidos (PVC/Al)(Nº Registro 87495, C.N. 748638) que contiene el principio activo PIRFENIDONA, 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