

**Fecha:** 10 de Marzo 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:** Restablecimiento de suministro

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa sobre el restablecimiento de suministro de los siguientes medicamentos:

En relación al problema de suministro del medicamento **IKERVIS 1 mg/ml colirio en emulsión 30 envases unidos de 0,3 ml (Nº Registro 115990001, C.N. 707966)**, que contiene como principio activo CICLOSPORINA, el titular de autorización de comercialización SANTEN PHARMACEUTICAL SPAIN, S.L. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 27 de enero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **ENTECAVIR AUROVITAS 0,5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 30 comprimidos (Nº Registro 82348, C.N. 718716)**, que contiene como principio activo ENTECAVIR MONOHIDRATO, el titular de autorización de comercialización AUROVITAS SPAIN, S.A.U. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 19 de enero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **ENTECAVIR AUROVITAS 1 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 30 comprimidos (Nº Registro 82349, C.N. 718717)**, que contiene como principio activo ENTECAVIR MONOHIDRATO, el titular de autorización de comercialización AUROVITAS SPAIN, S.A.U. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 27 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **ASTONIN 0,1 mg COMPRIMIDOS, 40 comprimidos (Nº Registro 48921, C.N. 654766)**, que contiene como principio activo FLUDROCORTISONA, el titular de autorización de comercialización LABORATORIOS ERN, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido el pasado 31 de enero de 2023 relativo a problemas de suministro con el medicamento **CITARABINA ACCORD 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION, 1 vial de 10 ml (Nº Registro 74455, C.N. 682434)**, esta Agencia informa que el Laboratorio ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de la autorización de comercialización, ha comunicado que el 3 de marzo de 2023 ha reanudado el suministro del citado medicamento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 16 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **CITARABINA ACCORD 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION, 1 vial de 20 ml (Nº Registro 74455, C.N. 697290)**, que contiene como principio activo CITARABINA, el titular de autorización de comercialización ACCORD HEALTHCARE, S.L.U ha comunicado a esta Agencia que con fecha 3 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 27 de octubre de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **HUMATROPE 12 mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE, 1 cartucho + 1 jeringa precargada de disolvente (Nº Registro 60422, C.N. 690586)**, que contiene como principio activo SOMATROPINA, el titular de autorización de comercialización LILLY, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 09 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **SANDOSTATIN 100 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION, 5 ampollas de 1 ml (Nº Registro 59559, C.N. 990499)**, que contiene como principio activo OCTREOTIDA, el titular de autorización de comercialización NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 09 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 24 de octubre de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **HUMATROPE 24 mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE, 1 cartucho + 1 jeringa precargada de disolvente (Nº Registro 60423, C.N. 690578)**, que contiene como principio activo SOMATROPINA, el titular de autorización de comercialización LILLY, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 08 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.



Fdo.: Manuela Octavio Bocigas  
Técnica Farmacéutica