

Fecha: 21 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:

Como continuación al escrito remitido con fecha 27 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento LEVOFLOXACINO NORMON 500 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 7 comprimidos (Nº Registro 69697, C.N. 694013), que contiene como principio activo LEVOFLOXACINO, el titular de autorización de comercialización LABORATORIOS NORMON, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 14 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 20 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento ADVENTAN 1 mg/g POMADA, 1 tubo de 30 g (Nº Registro 60138, C.N. 743237), que contiene como principio activo METILPREDNISOLONA ACEPONATO, el representante local del titular de autorización de comercialización LABORATORIOS LEO PHARMA, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 14 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 09 de marzo de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento DAPTOMICINA ACCORDPHARMA 500 MG POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION EFG, 1 vial (Nº Registro 85316, C.N. 729068), que contiene como principio activo DAPTOMICINA, el titular de autorización de comercialización ACCORD HEALTHCARE, S.L.U ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 03 de enero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento ROSUVASTATINA VIATRIS 5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (Nº Registro 77700, C.N. 698524), que contiene como principio activo ROSUVASTATINA CALCICA, el representante local del titular de autorización de comercialización VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L.U. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L.U., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento DUTASTERIDA/TAMSULOSINA VIATRIS 0,5 MG/0,4 MG CAPSULAS DURAS EFG, 30 cápsulas (Nº Registro 85041, C.N. 728409), 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 28 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento CLOTRIMAZOL GINE-CANESMED 500 MG COMPRIMIDO

VAGINAL EFG, 1 comprimido (Nº Registro 62219, C.N. 700689), que contiene como principio activo CLOTRIMAZOL, el titular de autorización de comercialización BAYER HISPANIA, S.L. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 20 de febrero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento CARBOPLATINO ACCORD 10 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial de 15 ml (Nº Registro 70707, C.N. 667896), que contiene como principio activo CARBOPLATINO, el titular de autorización de comercialización ACCORD HEALTHCARE, S.L.U ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 16 de enero de 2023, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento VISIPAQUE 270 mg /ml SOLUCION INYECTABLE , 1 frasco de 100 ml (Nº Registro 60636, C.N. 687285), que contiene como principio activo IODIXANOL, el titular de autorización de comercialización GE HEALTHCARE BIOSCIENCES, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de marzo de 2023 queda restablecido su abastecimiento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández
Técnica Farmacéutica