

Fecha: 11 de mayo de 2022

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:

BAYER HISPANIA, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **GADOVIST 1 mmol/ml SOLUCION INYECTABLE EN VIAL , 1 vial de 65 ml(Nº Registro 63535, C.N. 674598)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 26 de mayo de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que están disponibles a nivel nacional otros medicamentos con el mismo principio activo y para la misma vía de administración

ALTAN PHARMACEUTICALS, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **DEXMEDETOMIDINA ALTAN 100 MICROGRAMOS/ML CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 4 viales de 10 ml(Nº Registro 84372, C.N. 729747)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 31 de octubre de 2022.

REDDY PHARMA IBERIA S.A.U., titular de autorización de comercialización del medicamento **CINACALCET DR. REDDYS 30 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (Nº Registro 84108, C.N. 725623)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 30 de junio de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que están disponibles a nivel nacional otros medicamentos con el mismo principio activo y para la misma vía de administración. Además la AEMPS ha autorizado unidades por comercialización excepcional_acondicionadas en un idioma distinto al castellano.

LABORATORIOS RUBIÓ, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **ACTOCORTINA 100 mg POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE, 10 viales (Nº Registro 28824, C.N. 606541)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro a finales de septiembre de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que LABORATORIOS RUBIÓ, S.A. está realizando una distribución controlada al existir unidades limitadas. Además, el Servicio de Medicamentos en Situaciones Especiales de la AEMPS ha confirmado la importación de medicamento extranjero, lo que se comunica a los efectos oportunos. El medicamento extranjero disponible por el momento son unidades portuguesas de caducidad septiembre de este año.

LABORATORIOS GEBRO PHARMA, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **KENTERA 3,9 mg/24 HORAS, PARCHES TRANSDERMICO, 8 parches (Nº Registro 03270001, C.N.700642)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 16 de mayo de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que el médico prescriptor deberá determinar la posibilidad de utilizar otros tratamientos comercializados.

SANOFI AVENTIS, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **SEGURIL 250 mg/25 ml SOLUCION INYECTABLE , 6 ampollas de 25 ml(Nº Registro 56508, C.N. 703870)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 17 de mayo de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que el titular de la autorización de comercialización está realizando la distribución controlada de las unidades al ser estas limitadas

PFIZER, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **GEMCITABINA HOSPIRA 200 mg CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION**, 1 vial de 5,3 ml (Nº Registro 74083, C.N. 680708), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 20 de junio de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que están disponibles a nivel nacional otros medicamentos con el mismo principio activo y para la misma vía de administración.

NORGINE DE ESPAÑA S.L.U., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **MOVIPREP SABOR NARANJA POLVO PARA SOLUCION ORAL**, 2 sobres de 112 g + 2 sobres de 11 g (Nº Registro 73642, C.N. 673610), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 17 de junio de 2022. Mientras persista esta situación, se informa de que el médico prescriptor deberá determinar la posibilidad de utilizar otros tratamientos comercializados.

VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L.U., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **LENALIDOMIDA MYLAN 25 mg CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas** (Nº Registro 1201490018, C.N. 731076), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 17 de junio de 2022. Mientras persista esta situación, se informa que están disponibles a nivel nacional otros medicamentos con el mismo principio activo y para la misma vía de administración.

Fdo.
Marta Gómez Marcos

Inspectora Farmacéutica