

Fecha: 22 de Junio de 2022

De: Servicio de Farmacia
Colegio de Médicos, Colegio de Farmacéuticos, Centros de Distribución de Medicamentos, Servicios de Farmacia de Atención Primaria, Servicios de Farmacia de Atención

A: 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 08 de octubre de 2021, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **BOSENTAN SANDOZ FARMACEUTICA 62,5 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG 56 comprimidos (Nº Registro 81090, C.N. 711691)**, que contiene como principio activo BOSENTAN MONOHIDRATO, el titular de autorización de comercialización SANDOZ FARMACÉUTICA, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 29 de abril de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **LENALIDOMIDA AUROVITAS 5 MG CAPSULAS DURAS EFG, 21 cápsulas (Nº Registro 86339, C.N. 732052)**, que contiene como principio activo LENALIDOMIDA, el titular de autorización de comercialización AUROVITAS SPAIN, S.A.U. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 24 de mayo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **APO-GO PEN 10 mg/ml SOLUCION INYECTABLE, 5 plumas precargadas de 3 ml (Nº Registro 63893, C.N. 703421)**, que contiene como principio activo APOMORFINA HIDROCLORURO, el representante local del titular de autorización de comercialización ITALFARMACO, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 16 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 27 de mayo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **CANCIDAS 70 mg POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial (Nº Registro 01196003, C.N. 842047)**, que contiene como principio activo CASPOFUNGINA, el

Servicio de Farmacia
C/ Ciriaco Miguel Vigil nº 9. Segunda Planta. Sector Derecho. 33006 Oviedo
Teléfono 985.10.65.72. Fax: 985 10.63.84
Correo electrónico
servfarmacia@asturias.org

representante local del titular de autorización de comercialización MERCK SHARP & DOHME DE ESPAÑA, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 15 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 07 de diciembre de 2021, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **PARACETAMOL DARI PHARMA 1 G COMPRIMIDOS EFERVESCENTES EFG, 40 comprimidos (2 tubos de 20 comprimidos) (Nº Registro 78869, C.N. 702827)**, que contiene como principio activo PARACETAMOL, el titular de autorización de comercialización DARI PHARMA, S.L.U ha comunicado a esta Agencia que con fecha 14 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 19 de mayo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **SALIDUR 77,6 MG / 25 MG COMPRIMIDOS, 60 comprimidos (Nº Registro 53542, C.N. 968131)**, que contiene como principios activos FUROSEMIDA XANTINOL y TRIAMTERENO, el titular de autorización de comercialización LABORATORIOS ALMIRALL S.L. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 17 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 07 de junio de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **MICAFUNGINA ACCORD 100 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 1 vial (Nº Registro 85541, C.N. 729654)**, que contiene como principio activo MICAFUNGINA SODICA, el titular de autorización de comercialización ACCORD HEALTHCARE, S.L.U ha comunicado a esta Agencia que con fecha 17 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 28 de julio de 2021, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **LOSARTAN/HIDROCLOROTIAZIDA MYLAN 50/12,5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos (Nº Registro 69432, C.N. 660170)**, que contiene como principios activos HIDROCLOROTIAZIDA y LOSARTAN POTASICO, el titular de autorización de comercialización VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L.U. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 17 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 31 de marzo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **TREOSULFANO TILLOMED 5 G POLVO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG, 5 viales (Nº Registro 83122, C.N. 721767)**, que contiene como principio activo TREOSULFANO, el titular de autorización de comercialización LABORATORIOS TILLOMED SPAIN S.L.U. ha comunicado a esta Agencia que queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito enviado desde este Departamento relativo al medicamento **SUMIAL 10 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 50 comprimidos (Nº Registro 42504, C.N. 654758)**, se comunica que el titular de la autorización de comercialización Atrahs Pharma Netherlands B.V., ha informado a esta AEMPS que no tiene problemas de abastecimiento con dicho medicamento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 13 de junio de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **ILARIS 150 MG/ML SOLUCION INYECTABLE, 1 vial de 1 ml (Nº Registro 109564004, C.N. 716850)**, que contiene como principio activo CANAKINUMAB, el representante local del titular de autorización de comercialización NOVARTIS FARMACÉUTICA, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 17 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 10 de junio de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **RELPAK 40 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA, 4 comprimidos (Nº Registro 64125, C.N. 954883)**, que contiene como principio activo ELETRIPTAN HIDROBROMURO, el titular de autorización de comercialización VIATRIS HEALTHCARE S.L. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 17 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 19 de mayo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **LACEROL HTA RETARD 240 mg CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA, 20 cápsulas (Nº Registro 60200, C.N. 694653)**, que contiene como principio activo DILTIAZEM HIDROCLORURO, el titular de autorización de comercialización LACER, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 20 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.

Como continuación al escrito remitido con fecha 19 de mayo de 2022, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **LACEROL HTA RETARD 240 mg CAPSULAS DURAS DE LIBERACION PROLONGADA, 30 cápsulas (Nº Registro 60200, C.N. 944793)**, que contiene como principio activo DILTIAZEM HIDROCLORURO, el titular de autorización de comercialización LACER, S.A. ha comunicado a esta Agencia que con fecha 20 de junio de 2022 queda restablecido su abastecimiento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández
Técnica Farmacéutica

