



G CONSELLERIA
O SALUT
I DIRECCIÓ GENERAL
B PLANIFICACIÓ,
/ AVALUACIÓ I FARMÀCIA

**Asunto/assumpte: FIN DEL PROBLEMA DE SUMINISTRO DEL MEDICAMENTO UROKINASE VEDIM 100.000 UI. POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 25 viales + 25 ampollas de disolvente (Nº Registro 55422, C.N.628602).
Ref.: NI72/16**

Us tramet, adjunta, la Comunicació de l'Agencia Espanola de Medicamentos y Productos Sanitarios, referent a la fi del problema de subministrament del medicament UROKINASE VEDIM 100.000 UI. POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 25 viales + 25 ampollas de disolvente (Nº Registro 55422, C.N.628602).

Se adjunta la Comunicació de la Agencia Espanola de Medicamentos y Productos Sanitarios, referente al fin del problema de suministro del medicamento UROKINASE VEDIM 100.000 UI. POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 25 viales + 25 ampollas de disolvente (Nº Registro 55422, C.N.628602).

Palma, 21 de novembre de 2016

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia – Benito Pròsper Gutiérrez
p.d.(resolució 10/03/2016)
La cap de servei de Control de Medicaments i Productes Sanitaris
María de los Ángeles Rojo Arias

Servei de Control de Medicaments i Productes Sanitaris

Carrer de Jesús, 38 a, 07010, Palma
Tel.: 971 17 73 83 Fax.: 971 17 73 20
farmacia@dgfarmacia.caib.es
Web: <http://controldelmedicament.caib.es>





**Comunicación a las CCAA de
fin de problema de suministro**

SGICM
N/REF: 22PE4278

DESTINATARIOS

**Consejerías competentes en materia de sanidad
de las Comunidades Autónomas**

Tras los problemas de suministro con el medicamento **UROKINASE VEDIM 100.000 UI. POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 25 viales + 25 ampollas de disolvente (Nº Registro 55422, C.N. 628602)**, que motivaron la importación como medicamento extranjero, esta Agencia informa que VEDIM PHARMA, S.A., titular de la autorización de comercialización, ha comunicado que el 18/11/2016 ha reanudado el suministro del citado medicamento, lo que se comunica a los efectos oportunos.

Madrid, 18 de noviembre de 2016

Jefe de Área de Control de Medicamentos



**agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**
Departamento de Inspección y
Control de Medicamentos

MARIA LUISA TARNO FERNANDEZ

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: 5WWTRLF3DE

Fecha de la firma: 18/11/2016

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

Página 1 de 1

sgicm@aemps.es

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43