



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

Asunto/assumpte: RESTABLECIMIENTO DEL SUMINISTRO DE LOS MEDICAMENTOS QUE CONTIENEN TRISENOX 1 mg/ml, CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 10 ampollas de 10 ml (Nº Registro 02204001, C.N. 717934), que contiene como principio activo ARSENICO TRIOXIDO
Ref.: NI53/18

Us tramet, adjunta, la Nota Informativa de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referent al restabliment de subministrament dels medicaments que contenen TRISENOX 1 mg/ml, CONCENTRAT PER A SOLUCIÓ PER A PERFUSIÓ, 10 ampolles de 10 ml (Nº Registre 02204001, C.N. 717934), que conté com principi actiu ARSENIC TRIOXID

Se adjunta la Nota Informativa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referente al restablecimiento de suministro de los medicamentos que contienen TRISENOX 1 mg/ml, CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 10 ampollas de 10 ml (Nº Registro 02204001, C.N. 717934), que contiene como principio activo ARSENICO TRIOXIDO

Palma, 2 d'agost de 2018

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 63 94
farmacia@dgfarmacia.caib.es
Web: <http://controldelmedicament.caib.es>



SGICM

N/REF: 22PE5160

DESTINATARIOS

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

Como continuación al escrito remitido con fecha 06/10/2017, en el que se informaba del problema de suministro del medicamento **TRISENOX 1 mg/ml, CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 10 ampollas de 10 ml (Nº Registro 02204001, C.N. 717934)**, que contiene como principio activo ARSENICO TRIOXIDO, que motivó la importación de medicamento extranjero a través del Servicio de Medicamentos en Situaciones Especiales, el representante local del titular de autorización de comercialización TEVA PHARMA, S.L.U., ha comunicado a esta Agencia que con fecha 28/07/2018 queda restablecido su abastecimiento.

Madrid, 01 de agosto de 2018

Jefe de Servicio del Área de Control de Medicamentos



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

MARIA DE LOS DESAMPARADOS NOGUERA RODRIGUEZ

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: GJ96QXQ1C5

Fecha de la firma: 01/08/2018

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