



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

**Asunto/assumpte: Problemas de suministro con el medicamento LEVOTIROXINA SANOFI 500 MICROGRAMOS POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE , 1 vial + 1 vial de disolvente (Nº Registro 77114, C.N. 696687)**

**Ref.: NI55/19**

Us tramet, adjunta, la Nota Informativa de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referent a problemes de subministrament amb el medicament LEVOTIROXINA SANOFI 500 MICROGRAMOS POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE , 1 vial + 1 vial de disolvente (Nº Registro 77114, C.N. 696687)

Se adjunta la Nota Informativa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referente a problemas de suministro con el medicamento LEVOTIROXINA SANOFI 500 MICROGRAMOS POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE , 1 vial + 1 vial de disolvente (Nº Registro 77114, C.N. 696687)

Palma, 27 de juny de 2019

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia – Benito Pròsper Gutiérrez  
p.d.(resolució 10/03/2016)  
La cap de secció IX - Carmen Bofill Pellicer

**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](mailto:farmacia@dgfarmacia.caib.es)  
Web: <http://controldelmedicament.caib.es>



**DICM**  
**N/REF: 22PE6981**

**DESTINATARIO**

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

El titular de autorización de comercialización SANOFI AVENTIS, S.A., ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios que tiene problemas de suministro con el medicamento **LEVOTIROXINA SANOFI 500 MICROGRAMOS POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE , 1 vial + 1 vial de disolvente (Nº Registro 77114, C.N. 696687)**, que contiene como principio activo LEVOTIROXINA SODICA. 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.

Se informa que la concentración de L-THYROXINE SERB es de 0,2 MG/ML ( 200 MCG/ML ), la del medicamento nacional es de 0,5 MG/ML (500 MCG/ML).

Madrid, 27 de junio de 2019

**DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS**



agencia española de  
medicamentos y  
productos sanitarios

**M<sup>a</sup> Jesús Lamas Díaz**

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 27/06/2019

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://sede.aemps.gob.es>

Localizador: G F 2 F K E P D 2 1

