



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

Asunto/assumpte: Problemas de suministro con los medicamentos KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 50 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672974) y KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 100 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672971)

Ref.: NI05/19

Us tramet, adjunta, la Nota Informativa de l'Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referent a problemes de suministrament amb els medicaments KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 50 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672974) y KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 100 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672971).

Se adjunta la Nota Informativa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, referente a problemas de suministro con los medicamentos KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 50 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672974) y KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 100 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672971).

Palma, 1 de febrer de 2019

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: 22PE3976

DESTINATARIO

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

El titular de autorización de comercialización BGP PRODUCTS OPERATIONS, S.L., ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios que tiene limitaciones en el suministro de los medicamentos **KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 50 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672974)** y **KREON 25.000 U cápsulas duras gastrorresistentes, 100 cápsulas (Nº Registro 63832, C.N. 672971)**, que contienen como principios activos AMILASA, LIPASA y PROTEASA. El Servicio de Medicamentos en Situaciones Especiales de la AEMPS ha confirmado la importación de medicamento extranjero, con destino a los pacientes que no lo encuentren en la oficina de farmacia, lo que se comunica a los efectos oportunos.

Madrid, 31 de enero de 2019

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Mª Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Fecha de la firma: 31/01/2019

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

Localizador: L 9 F L 9 W P 0 2 3

