

Data 14 FEB. 2014

EIXIDA 8117/28

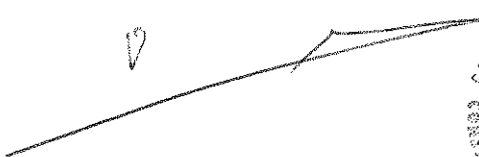
RS 440/2014

N^a Ref.: DGFPS/SOCVPE/JM/MNG

ASUNTO: Medicación Extranjera: KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 1 vial de 10 ml (N^o Reg: 47034, CN: 776211) y KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 25 viales de 10 ml (N^o Registro 47034, C.N. 631028).

Por la presente le comunicamos para su conocimiento y efectos oportunos, que el representante local del titular de autorización de comercialización de los medicamentos **KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 1 vial de 10 ml (N^o Reg: 47034, CN: 776211)** y **KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 25 viales de 10 ml (N^o Registro 47034, C.N. 631028)**, Pfizer, S.L. ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios que tiene problemas de suministro con los citados medicamentos, que contienen como principio activo ketamina hidrocloreuro. El Servicio de Medicación Extranjera de esta AEMPS ha confirmado su importación hasta el restablecimiento del suministro, lo que se comunica a los efectos oportunos.

Valencia, 14 de febrero de 2014

EL DIRECTOR GENERAL DE FARMACIA Y PRODUCTOS
SANITARIOS
Fdo.: José Luis Trillo Mata