

Data: 15/06/2009

Referència: 2009049

CB

## NOTA INFORMATIVA

### NEUPRO® (rotigotina): Aixecament per part de la Comissió Europea de les restriccions per a la seva prescripció i dispensació

Tipus d'alerta: **Altres**

Tipus de producte: **Medicament**

Destinatari:

\* Oficines de farmàcia \* Acadèmia de Ciències Mèdiques de Catalunya i Balears \* Entitats proveïdores d'atenció primària \* Centres de distribució farmacèutica \* Centre de Farmacovigilància de Catalunya \* Col·legis de farmacèutics \* Dipòsits de medicaments extrahospitalaris \* Dipòsits de medicaments intrahospitalaris \* Gerència d'Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries (CatSalut) \* Organitzacions de consumidors i usuaris \* Regions sanitàries (CatSalut) \* Sanitat Respon \* CedimCat \* Serveis territorials del Dept. de Salut \* Serveis de farmàcia hospitalària \* Subd. Gral. Avaluació i Inspecció Sanitària del Dept. Salut \*

En relació a la nota informativa número 2008045, de data 9 de juny de 2008, referent al canvi en les condicions de conservació del medicament NEUPRO®, medicament indicat en el tractament de la malaltia de Parkinson que s'administra en forma de pegat transdèrmic i es comercialitza a l'Estat espanyol en les presentacions següents:

- NEUPRO 2MG/24H 7 PEGATS TRANSDERMICS (CN 653934)
- NEUPRO 2,4,6,8/24H 7+7 PEGATS TRANSDERMICS (CN 653942)
- NEUPRO 4MG/24H 28 PEGATS TRANSDERMICS (CN 653937)
- NEUPRO 6MG/24H 28 PEGATS TRANSDERMICS (CN 653939)
- NEUPRO 8MG/24H 28 PEGATS TRANSDERMICS (CN 653941)

es comunica que UCB Pharma, representant local a l'Estat espanyol del titular de l'autorització de comercialització d'aquest medicament, ha informat de l'aixecament, per part de la Comissió Europea, de les restriccions de prescripció i dispensació que es varen imposar.

Per tant, NEUPRO® pot ser prescrit a tots els pacients d'acord amb les indicacions aprovades i s'estableixen una sèrie de precaucions per al seu emmagatzamatge.

- Si els malalts veuen en el pegat cristalls en forma de flocs de neu, cosa que és poc probable, han de consultar amb el seu farmacèutic i/o metge.

- Els malalts han de conservar les unitats que disposin de NEUPRO® a la nevera i no pas al congelador.

- No és necessari la utilització de contenidors especials pel transport de les unitats de Neupro® per part dels malats.

Us enviem aquesta informació per tal que en tingueu coneixença i pugueu fer-ne la difusió escaient dins el vostre àmbit competencial.

  
Salvador Cassany Pou

Cap de servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris

Data: 15/06/2009

Referència: 2009048

CB

## NOTA INFORMATIVA

### Situació de desproveïment d'alguns medicaments

Tipus d'alerta: **Desproveïment**      Tipus de producte: **Medicament**

Destinatari:

\* Oficines de farmàcia \* Acadèmia de Ciències Mèdiques de Catalunya i Balears \* Entitats proveïdores d'atenció primària \* Centres de distribució farmacèutica \* Col·legis de farmacèutics \* Col·legis d'infermeria \* Dipòsits de medicaments extrahospitalaris \* Dipòsits de medicaments intrahospitalaris \* Gerència d'Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries (CatSalut) \* Regions sanitàries (CatSalut) \* Sanitat Respon \* CedimCat \* Serveis territorials del Dept. de Salut \* Serveis de farmàcia hospitalària \* Subd. Gral. Avaluació i Inspecció Sanitària del Dept. Salut \*

D'acord amb la informació de què disposa el Servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris, s'informa que es poden donar situacions de desproveïment del mercat dels medicaments que es citen a continuació, pels motius que s'indiquen:

- TRYPTIZOL 25 mg 24 compr. (CN:840496) i TRYPTIZOL 25 mg 60 compr. (CN:840504). El laboratori Neurogard, S.A. ha comunicat que, degut a un retard en la fabricació, tenen problemes per subministrar aquests medicaments.
- MUNTEL 5 mg comprimits amb coberta pel·licular (CN:971663). Lacer S.A. ha comunicat que no està subministrant adequadament el mercat i que preveu restablir el subministrament normal la segona setmana de juliol.
- PERTENSAL 30 mg 28 compr. (CN:698944) i PERTENSAL 60 mg 28 compr. (CN:698936). Químic Farmacèutica Bayer SL ha comunicat la finalització del contracte de llicència i mentre no disposi d'un fabricant alternatiu no disposarà d'aquest medicament.
- CLANZOFLAT 45 càpsules compr. (CN:965939). Aquest medicament es troba en suspensió temporal de comercialització.
- ESKACINE 5 mg. (CN:752063). Goldshield Pharmaceuticals LTD ha demanat una suspensió temporal de comercialització per problemes d'estabilitat dels lots fabricats. Les presentacions de 1 i 2 mg no estan afectades.
- RESINCALCIO 26 sobres de 15g (CN:650828). Laboratoris Rubió ha comunicat que, degut a problemes de subministrament del seu proveïdor, no disposarà d'unitats d'aquest medicament fins la segona quinzena de juliol.
- RESINCOLESTIRAMINA 4 g 50 sobres. (CN:824284). Laboratoris Rubió ha comunicat, que degut a problemes de subministrament per part del seu proveïdor, no disposarà d'unitats d'aquest medicament fins la segona quinzena de juliol.
- REUTENOX 20 mg granulat per suspensió oral (CN:688523) Laboratoris Rubió ha comunicat que té problemes per subministrar el mercat.

Us enviem aquesta informació per tal que en tingueu coneixença i pugueu fer-ne la difusió escaient dins el vostre àmbit competencial.



Salvador Cassany Pou  
Cap de servei de Control Farmacèutic i Productes Sanitaris