



**Comunicación a las CCAA de
fin de problema de suministro**

DICM
N/REF: 22PE15465

DESTINATARIO

**Consejería competente en materia de sanidad de
la Comunidad Autónoma**

Tras los problemas de suministro con el medicamento KETOLAR 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE , 1 vial de 10 ml (Nº Registro 47034, C.N. 776211), que motivaron la importación como medicamento extranjero, esta Agencia informa que el Laboratorio PFIZER, S.L., titular de la autorización de comercialización, ha comunicado que el 10 de octubre de 2023 ha reanudado el suministro del citado medicamento, lo que se comunica a los efectos oportunos.

Madrid, 11 de octubre de 2023

JEFE DE ÁREA DE CONTROL DE MEDICAMENTOS



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

ESTHER JULIA COBO GARCIA

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 11/10/2023

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

CSV: V 8 G E 5 Z J 4 A A



CORREO ELECTRÓNICO
sgicm@aemps.es

Página 1 de 1

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91.822.52.01
Fax: (+34) 91.822.52.43