

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

