

DICM
N/REF: 22PE17962

DESTINATARIO

Consejería competente en materia de sanidad de la Comunidad Autónoma

VIATRIS PHARMACEUTICALS, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **OLMESARTAN/AMLODIPINO/HIDROCLOROTIAZIDA VIATRIS 40 MG/5 MG/25 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG, 28 comprimidos(Nº Registro 85023, C.N. 728355)** que contiene los principios activos **AMLODIPINO BESILATO, HIDROCLOROTIAZIDA, OLMESARTAN MEDOXOMILO**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 07 de febrero de 2024.

Mientras persista esta situación, se informa que el médico prescriptor deberá determinar la posibilidad de utilizar otros tratamientos comercializados. La información al respecto está publicada en la web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios www.aemps.gob.es, en la sección de Problemas de suministro.

Madrid, 04 de enero de 2024

JEFA DE SERVICIO DEL ÁREA DE CONTROL DE MEDICAMENTOS

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

ANA YAGÜE DE GREGORIO

