

Problemas de suministro de Ketolar (ketamina) vial 50 mg/ml 10 ml, por lo que se adquirirá a través del Servicio de Medicación Extranjera.

El representante local del titular de autorización de comercialización de los medicamentos KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 1 vial de 10 ml (Nº Reg: 47034, CN: 776211) y KETOLAR 50 mg/ml solución inyectable, 25 viales de 10 ml (Nº 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 hidrocloreto.

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.