



Data: 21/10/2022

Referència: 2022099

AR

## REVOCACIÓ D'AUTORITZACIÓ

**Revocació de l'autorització de comercialització del medicament IMOGAM RABIA 150 UI/ml, SOLUCION INYECTABLE, 1 vial de 2 ml (C.N. 903922).**

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

\* Acadèmia de Ciències Mèdiques i de la Salut de Catalunya i de Balears      \* Col·legis de farmacèutics      \*  
Col·legis de metges      \* Dipòsits de medicaments intrahospitalaris      \* Serveis de farmàcia hospitalària      \*

L'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) ha revocat l'autorització del comercialització del medicament IMOGAM RABIA 150 UI/ml, SOLUCION INYECTABLE, 1 vial de 2 ml (C.N. 903922), que conté com a principi actiu IMMUNOGLOBULINA ANTIRÀBICA.

El Servei de Medicació Estrangera de l'AEMPS ha confirmat la seva importació a través d'aquesta via.

Us enviem aquesta informació per tal que en tingueu coneixement, i en pugueu fer la difusió escaient dins del vostre àmbit competencial, per tal que els professionals sanitaris implicats en la utilització d'aquest medicament puguin tenir-ho en compte a l'hora d'utilitzar-lo.

Aprofitem per informar-vos que es pot consultar el llistat complet de medicaments amb problemes actuals de subministrament en la pàgina web Canal Medicaments i Farmàcia, en l'apartat d'alertes de desproveïment (<http://medicaments.gencat.cat/ca/professionals/seguretat/alertes/desproveiment/>)

Servei d'Ordenació i Qualitat Farmacèutiques