



**Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios  
AEMPS**

**INFORMACIÓN A LOS LABORATORIOS TITULARES  
DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO QUE  
CONTIENEN ANTAGONISTAS DEL RECEPTOR DE  
ANGIOTENSINA-II (SARTANES) CON UN GRUPO  
TETRAZOL: “CANDESARTÁN, IRBESARTÁN,  
LOSARTÁN, OLMESARTÁN Y VALSARTÁN”  
(Nº EMA: EMEA/H/A-31/1471) - ACTUALIZACIÓN DEL  
PROCEDIMIENTO ESPECÍFICO DE IMPLEMENTACIÓN**

Fecha de publicación: 20 de mayo de 2019  
Corrección de errores de 31 de mayo de 2019 (Ver al final)

Categoría: INDUSTRIA, ARBITRAJES DE LA UNIÓN EUROPEA, MEDICAMENTOS DE USO HUMANO  
Referencia: MUH, 11/2019

***La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) informa de la publicación en su página web de la ACTUALIZACIÓN DEL PROCEDIMIENTO ESPECÍFICO DE IMPLEMENTACIÓN en relación a la Decisión de Ejecución de la Comisión C(2019) 2698 final, de fecha 2 de abril de 2019, en el marco del arbitraje por el artículo 31 de la Directiva 2001/83/CE, para los medicamentos de uso humano que contienen las sustancias activas “candesartán, irbesartán, losartán, olmesartán y valsartán”.***

Con fecha 26 de abril de 2019, la AEMPS emitió una [nota informativa](#) en relación a la actualización de la tabla activa “[Actualizaciones de la información del medicamento: Arbitrajes de la Unión Europea](#)”, con la publicación de la Decisión de Ejecución de la Comisión C(2019) 2698 final, de fecha 2 de abril de 2019, en el marco del arbitraje por el artículo 31 de la Directiva 2001/83/CE, para los medicamentos de uso humano que contienen las sustancias activas “candesartán, irbesartán, losartán, olmesartán y valsartán”.

La AEMPS informa ahora de la publicación de la **ACTUALIZACIÓN DEL PROCEDIMIENTO ESPECÍFICO DE IMPLEMENTACIÓN** de este arbitraje, tal y como se adelantó en el primer procedimiento específico de implementación publicado con fecha 26 de abril de 2019.

Se informa a los titulares de las autorizaciones de comercialización nacionales afectados por la citada Decisión de la obligatoriedad de presentar la/s solicitud/des de modificación/nes correspondiente/s, según el "[Procedimiento para la Implementación Nacional de las Decisiones de la Comisión Europea, relacionadas con las Opiniones del Comité de Medicamentos de Uso Humano \(CHMP\) derivados de arbitrajes art. 30 y art. 31 de la Directiva 2001/83/CE y art. 29 del Reglamento \(CE\) 1901/2006](#)".

## Referencias

1. Procedimiento para la Implementación Nacional de las Decisiones de la Comisión Europea relacionadas con las Opiniones del Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) derivados de arbitrajes artículos 30 y 31 de la Directiva 2001/83/CE y artículo 29 del Reglamento (CE) 1901/2006. [Internet]. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. 2014. Disponible en: <http://www.aemps.gob.es/industria/arbitrajes-UE/arbitrajes-UE-MUH/docs/procedimiento-general-implementacion-CMDh-1901-2006.pdf>
2. Arbitrajes de la Unión Europea: Acuerdos del CMDh y Decisiones de la Comisión Europea relacionadas con el CHMP y el PRAC. Medicamentos de Uso Humano. [Internet]. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. 2014. Disponible en: <http://www.aemps.gob.es/industria/regMedicamentos/acuerdos-CMDh/home.htm>

## Corrección de errores de 31 de mayo de 2019

Con esta fecha se ha corregido error apreciado en el número de referencia de la nota informativa.

Donde decía:

Referencia: MUH, 10/2019

Ha pasado a decir:

Referencia: MUH, 11/2019