

Lunes 24 de junio

Asunto: Información referente a [I-131] Cápsulas de Diagnóstico, [I-131] Theracap (Cápsulas) y [I-131] MIBG para uso diagnóstico

Estimado Dr./Dra.

Nos dirigimos a usted el pasado mes de marzo de este año para informarle que GE HealthCare ha decidido cesar la producción en su fábrica de Braunschweig a finales de 2024 y nos gustaría darle una actualización.

Hemos comunicado esta situación referente a [I-131] Cápsulas de Diagnóstico, I-131] Theracap (Cápsulas) y [I-131] MIBG para uso diagnóstico a la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) y existen productos alternativos disponibles en el mercado español.

GE HealthCare sigue comprometida con la medicina nuclear y el suministro para los clientes y sus pacientes. Se ha tomado esta importante decisión con el objetivo de priorizar la inversión en nuestros productos principales y en aquellas áreas de crecimiento, incluidos nuevos productos en desarrollo que buscan abordar las necesidades no cubiertas de los pacientes y permitir una atención más precisa y personalizada.

Si necesita más información, por favor contacte con nuestro departamento medico: <u>infomedica.iberia@gehealthcare.com</u> con su Delegado de Ventas o con el Departamento de Atención al Cliente en el teléfono: 902 400 730 o a través de las siguientes direcciones de e-mail:

- <u>es.infopdx@gehealthcare.com</u>: Para consultas de disponibilidad, plazos y previsiones de entrega e información de producto.
- orders.iberiapdx@gehealthcare.com: Para envío de pedidos de compra, así como modificaciones o anulaciones de estos.

Atentamente,

Félix Yéboles Tovar

Director General Iberia GEHC PDx