



RETIRADA DE PRODUCTOS HOMEOPÁTICOS POR NO PRESENTAR LA DOCUMENTACIÓN CORRESPONDIENTE PARA SU AUTORIZACIÓN EN EL PLAZO QUE LES CORRESPONDÍA.

Se adjunta listado, elaborado en el Consejo, de acuerdo con la información trasladada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [AEMPS], con todos aquellos productos homeopáticos que deberán ser retirados al no haber presentado la solicitud de autorización de comercialización en el plazo establecido.

En el desarrollo normativo de la disposición transitoria sexta del *Real Decreto 1345/2007 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente*, se establecía que los laboratorios titulares de aquellos productos homeopáticos, para los que habían comunicado su intención de adecuación a la disposición normativa para su registro como medicamentos, debían presentar la solicitud de autorización de comercialización, en unos plazos escalonados que recientemente han finalizado.

Esta información ha sido actualizada en la sección habilitada al efecto en la web del Consejo General:

<https://www.farmaceuticos.com/farmaceuticos/medicamentos-y-parafarmacia/medicamentos/medicamentos-homeopaticos-informacion/>

El resto de los productos homeopáticos en fase de adecuación a la normativa, para los que se ha presentado la solicitud de autorización y pueden seguir siendo comercializados, se pueden consultar en un buscador de la web del Consejo, accesible a través de una pestaña en la INTRANET, o a través del enlace [Buscador Medicamentos homeopáticos del Consejo General de Farmacéuticos](#).

Por otra parte, la AEMPS comunica que ha suspendido cautelarmente la denegación de comercialización de dos productos homeopáticos de LABORATORIOS HEEL ESPAÑA S.A.U, por lo que podrán seguir comercializándose hasta nuevo aviso, se trata de:

CUTIS COMPOSITUM SOLUCIÓN INYECTABLE

FUCUS VESICULOSUS-INJEEL SOLUCIÓN INYECTABLE

REFERENCIAS NORMATIVAS.

[ORDEN SSI/425/2018, de 27 de abril](#)³⁴, por la que se regula la comunicación que deben realizar los titulares de medicamentos homeopáticos a los que se refiere la disposición transitoria sexta del Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente. (BOE núm. 103, de 28 de abril).

[Resolución de 29 de octubre de 2018](#)³⁵, de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, por la que se establece la relación de medicamentos homeopáticos para los que se ha comunicado la intención de adecuación al Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, se fija el calendario para presentar la solicitud de autorización de comercialización, y se ordena la retirada del mercado de determinados medicamentos homeopáticos (BOE núm. 262, de 30 de octubre).

Oviedo, 15 de marzo de 2022