

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 médico: [infomedica.iberia@gehealthcare.com](mailto:infomedica.iberia@gehealthcare.com) 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:

- [es.infopdx@gehealthcare.com](mailto:es.infopdx@gehealthcare.com): Para consultas de disponibilidad, plazos y previsiones de entrega e información de producto.
- [orders.iberiapdx@gehealthcare.com](mailto: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