
Noticiero Farmacológico

SELECCIÓN A CARGO DE *PATRICIA CARDOSO* Y *RAÚL PLAGER*

Medios de contraste yodados para estudios por imagen

Casos raros de disminución de la función tiroidea en lactantes

Estados Unidos de América. La Agencia de Alimentos y Medicamentos (*Food and Drug Administration –FDA–*) ha aprobado modificaciones en los prospectos de los medios de contraste yodados, a fin de incluir información sobre casos de disminución de la función tiroidea en lactantes, siguiendo al uso de medios de contraste yodados (sales de yodo).

Estos medios de contraste contienen yodo y se administran a los pacientes para incrementar la habilidad de ver vasos sanguíneos y órganos en los estudios médicos por imágenes, como los estudios de rayos X o tomografía axial computada.

En todos los casos reportados, los lactantes fueron prematuros o tenían una condición médica severa subyacente. La FDA cree, basándose en la evidencia disponible, que este raro evento es usualmente temporario, se resuelve sin tratamiento y no hay efectos duraderos.

La FDA continuará evaluando este asunto. Requiere a los laboratorios productores de medios de contraste yodados realizar estudios para investigar más a fondo.

La FDA ha recomendado a los profesionales de la salud que continúen con las recomendaciones de los prospectos para este tipo de productos y sigan utilizando el juicio clínico para determinar si es necesario realizar un testeo a fin de determinar si existe una disminución de la función tiroidea.

Referencia: Drug Safety Communication, US FDA, 17 November 2015 (www.fda.gov)

Infliximab:

Riesgo de cáncer de piel no melanoma, particularmente en pacientes psoriásicos

Australia. La Administración de Bienes Terapéuticos (*Therapeutic Goods Administration –TGA–*) ha anunciado la actualización de la información del producto Infliximab para proveer información adicional acerca del riesgo de cánceres de piel, particularmente en pacientes psoriásicos que han recibido fototerapia. El Infliximab se trata de un anticuerpo monoclonal quimérico murino/humano que se une al factor de necrosis tumoral alfa (TNF alpha).

Las modificaciones en el prospecto incluyen la actualización de la sección “Precauciones” con la siguiente declaración: “los pacientes psoriásicos deberían ser monitorizados en cuanto a la aparición de cánceres de piel no melanoma (NMSCs), particularmente aquellos pacientes que han recibido tratamiento previo con fototerapia. Además, se añadió en la sección “Eventos adversos” carcinoma de células basales y carcinoma de células escamosas, con una frecuencia desconocida.

La TGA ha recordado a los prescriptores el monitoreo de los pacientes a quienes se haya prescrito Infliximab en cuanto a cualquier modificación de lesiones en piel o nuevas lesiones, además de garantizar que los pacientes con cualquier lesión sospechosa se sometan a nuevas investigaciones.

Referencia: Medicines Safety Update, TGA, Vol 6; N° 4: August 2015 (www.tga.gov.au)
