

Noticiero Farmacológico

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

Palivizumab: Riesgo de trombocitopenia

Japón. La Agencia de Medicamentos y Productos Médicos (PMDA) ha anunciado la actualización del prospecto de Palivizumab, que incluye el riesgo de trombocitopenia como una reacción adversa clínicamente significativa. Palivizumab se encuentra indicado para la prevención de enfermedades severas del tracto respiratorio inferior ocasionados por el virus sincicial respiratorio, en pacientes pediátricos que estén en alto riesgo. En Japón se ha reportado un total de cuatro casos asociados con trombocitopenia. De éstos, en un caso no pudo excluirse la relación causal.

Referencia: pmda.go.jp. September 2017

Paracetamol (liberación modificada o prolongada): suspensión del mercado

Unión Europea. La EMA (European Medicines Agency) ha recomendado que los productos con paracetamol que presenten liberación modificada o prolongada, sean suspendidos del mercado. Esto ha sido en vista de los riesgos de los pacientes ante una sobredosis, debido a las complejas vías de liberación en el organismo. El paracetamol es un medicamento que ha sido ampliamente utilizado durante muchos años para el alivio del dolor en adultos y en niños. La revisión de estos medicamentos con paracetamol de liberación modificada o prolongada ha sido llevada a cabo por el comité de determinación del riesgo en farmacovigilancia. Dicho comité evaluó los estudios publicados y los reportes de sobredosis con estos fármacos, consultó con expertos en el manejo de intoxicaciones y determinó cómo es el tratamiento de la sobredosis por paracetamol en la Unión Europea y en otras partes del mundo. En muchos casos, no pudo conocerse si una sobredosis de paracetamol involucraba productos de liberación inmediata o modificada, haciendo dificultoso decidir qué tipo de manejo fue necesario. El comité no pudo identificar la manera de minimizar el riesgo de los pacientes, o una forma factible y estandarizada de adaptar el manejo de la sobredosis en toda Europa para el tratamiento de los casos con preparaciones de liberación modificada. La comisión concluyó en que el balance del riesgo que sigue a la sobredosis sobrepasa las ventajas de estas preparaciones de liberación prolongada.

Referencia: ema.europa.eu. Septiembre 2017
