



Noticiero Farmacológico

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

Dasatinib: Riesgo de síndrome nefrótico

Japón. La agencia regulatoria (MHLW/PMDA - Ministry of Health, Labour and Welfare / Pharmaceutical and Medical Devices Agency) ha informado acerca de su decisión de incluir al síndrome hemofagocítico (SHF) como reacción adversa. La Lamotrigina se encuentra indicada para varios tipos de convulsiones en pacientes epilépticos. Se han reportado casos de síndrome hemofagocítico en pacientes tratados con Lamotrigina, en Japón y otros países, de acuerdo a información actualmente disponible.

Referencia: Revision of Precautions, MHLW/PMDA, 23 October 2018 (www.pmda.go.jp)

Ritonavir: Interacción con Levotiroxina, induciendo una reducción de la concentración de tiroxina

Reino Unido. La agencia regulatoria (MHRA - Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency) ha actualizado la información para incluir la potencial interacción entre Ritonavir y Levotiroxina, que puede ocasionar una reducción en la concentración de tiroxina. Una revisión de la Unión Europea identificó dicha interacción en pacientes que recibían ambos medicamentos de manera concomitante.

Los profesionales de la salud deberían monitorear la hormona estimulante de la tiroides (TSH) en los pacientes tratados con Levotiroxina al menos durante el primer mes tras el inicio y al final del tratamiento con Ritonavir.

Referencia: Drug Safety Update, MHRA, 11 October 2018 (www.gov.uk)

Vacunas contra el virus Varicela Zóster e Influenza: Posible riesgo de liquen plano o erupción liquenoide inducida por fármaco

Nueva Zelanda. Medsafe (**New Zealand Medicines and Medical Devices Safety Authority**) ha **emplazado un sistema de monitoreo para las vacunas** contra el virus Varicela Zóster e Influenza a fin de obtener posterior información acerca del riesgo de liquen plano o erupción liquenoide inducida por fármaco.

La potencial señal de seguridad fue desencadenada debido a un reporte recibido por el Centro de Monitoreo de Reacciones Adversas (CARM - Centre for Adverse Reaction Monitoring). El reporte describe a una paciente femenina de 67 años de edad quien experimentó un liquen plano luego de recibir ambas vacunas. El balance beneficio/riesgo continúa siendo positivo.

Referencia: Early Warning System - Monitoring Communication Medsafe, 26 October 2018 (www.medsafe.govt.nz/)

Sildenafil: Riesgo de hipertensión pulmonar persistente en el recién nacido

Reino Unido. La agencia regulatoria (MHRA - Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency) ha anunciado que un ensayo clínico en el que se investigaba el uso de sildenafil durante el embarazo en la restricción del crecimiento intrauterino, fue prematuramente discontinuado debido a una mayor incidencia de hipertensión pulmonar persistente en el recién nacido y de mortalidad neonatal en la rama con sildenafil del estudio.

Referencia: Drug Safety Update, MHRA, 14 November 2018 (www.gov.uk)

Hidroclorotiazida: Riesgo de cáncer de piel no melanocítico

Reino Unido. La agencia regulatoria (MHRA - Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency) ha anunciado una actualización para incluir el riesgo de cáncer de piel no melanocítico como una reacción adversa. La hidroclorotiazida se encuentra indicada para la hipertensión y edema asociados con enfermedades cardíaca o hepática.

Los estudios farmacoepidemiológicos han mostrado un riesgo dosis dependiente de cáncer de piel no melanocítico con la exposición a un incremento de dosis acumulativa. Aconseja a los profesionales de la salud informar acerca de este riesgo, particularmente a los que presentan un uso prolongado, y la necesidad de reportar a futuro la aparición o modificación de lesiones en la piel.

Los pacientes deben limitar la exposición a la luz solar y rayos UV y utilizar protección adecuada para minimizar el riesgo futuro de cáncer de piel.

Referencia: Drug Safety Update, MHRA, 14 November 2018 (www.gov.uk)
