

Noticiero Farmacológico

SECCIÓN A CARGO DE **PATRICIA CARDOSO^a** Y **RAÚL PLAGER^b**

Buprenorfina: Interacción con medicamentos serotoninérgicos, con potencial riesgo de vida

EUROPA. La EMA (*European Medicines Agency* / Agencia Europea de Medicamentos) ha emitido recomendaciones teniendo en cuenta una revisión sobre la interacción entre Buprenorfina y otros agentes serotoninérgicos, como inhibidores de la MAO, inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS), inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina (IRSN) o antidepresivos tricíclicos.

La interacción puede ocasionar un síndrome serotoninérgico (toxicidad serotoninérgica) con potencial riesgo de vida; el cuadro puede incluir alteración del estatus mental, inestabilidad autonómica, anomalías neuromusculares y/o síntomas gastrointestinales.

En caso que se justifique el tratamiento concomitante con otros agentes serotoninérgicos, se recomienda una observación muy estrecha del paciente, sobre todo durante el inicio del tratamiento y durante los incrementos de dosis.

Referencia: <https://www.ema.europa.eu>

Ibuprofeno; Ketoprofeno y combinaciones: Exacerbaciones serias de las infecciones

EUROPA. La EMA luego de la revisión efectuada concluyó en que no puede excluirse el riesgo de complicaciones debido al enmascaramiento de síntomas de infección asociado al uso de medicamentos que contienen Ibuprofeno y Ketoprofeno. Los datos de varios estudios indican que el riesgo es clínicamente relevante principalmente en el contexto de la neumonía bacteriana adquirida en la comunidad y complicaciones bacterianas de la varicela.

Cuando se administra para la fiebre o el alivio del dolor relacionadas a una infección, aconseja el monitoreo de dicha infección.

Recomienda utilizar la dosis efectiva más baja por el menor período de tiempo necesario para el alivio de síntomas.

Referencia: <https://www.ema.europa.eu>

a. Médica de planta Unidad de Toxicología

b. Consultor Toxicológico del Hospital Materno Infantil de San Isidro



Mirtazapina: riesgo de amnesia

EUROPA. La EMA luego de una revisión de los datos disponibles ha concluido en que existe una relación causal entre el riesgo de amnesia y el uso de medicamentos que contienen el antidepresivo Mirtazapina. La frecuencia fue ocasional ("common": 1-10 %).

En la mayoría de los casos los pacientes se recuperaron luego de la discontinuación

Referencia: <https://www.ema.europa.eu>

Tiazidas, diuréticos simil tiazídicos y combinaciones: efusión coroidea con defecto del campo visual

EUROPA. La EMA ha emitido una advertencia en cuanto a la aparición de efusión coroidea como reacción adversa medicamentosa (RAM), incorporando esta información a otras RAM ya conocidas:

La sulfonamida o las drogas derivadas de sulfonamida pueden ocasionar una reacción idiosincrática que resulte en efusión coroidea con defecto del campo visual, miopía transitoria y glaucoma agudo de ángulo cerrado. Se observó un comienzo agudo de disminución de la agudeza visual o dolor ocular y típicamente dentro de las horas o semanas luego del inicio del tratamiento. El glaucoma agudo de ángulo cerrado no tratado puede llevar a una pérdida permanente de la visión. El tratamiento primario es discontinuar la administración del medicamento tan pronto como sea posible. En caso que la presión intraocular permanezca incontrolada, se debe considerar una rápida terapéutica médica o quirúrgica. Los factores de riesgo para el desarrollo de glaucoma agudo de ángulo cerrado pueden incluir antecedentes de alergia a la sulfonamida o a la penicilina.

Referencia: <https://www.ema.europa.eu>
