

NOTIFARVI

Nº 00.04

ALOSETRON (Lotronex®)

En Agosto de este año, Lab. Glaxo incorporó información en la etiqueta del alosetron, un antagonista de los receptores 5HT3 de serotonina indicado para el tratamiento del síndrome de colon irritable en la mujer. Esta nueva información reporta casos de conspiración que en pocas reacciones ha resultado con sequelas importantes y colitis isquémicas pocos frecuente.

CEFCAPENE (Flomox®)

El cefcapene en un antibiótico de uso oral aprobado en el Japón en 1997, utilizado en el tratamiento de múltiples enfermedades infecciosas. Recientemente, en Julio del 2000 las autoridades han solicitado al fabricante que incluya en la sección de efectos adversos, efectos tales como: desórdenes del funcionamiento hepático, agranulocitosis, disminución de las plaquetas y anemia hemolítica, motivado al reportes de varios casos de pacientes que han presentado estas reacciones.

INTERFERON (Sumiferon®)

El interferon ha sido aprobado para el tratamiento del cáncer gástrico y mieloma múltiple y en el presente también esta indicado para el tratamiento de hepatitis B crónica activa, hepatitis C crónica y leucemia crónica. Se han reportado casos en Japón de síndrome hemolítico urémico asociado al uso de interferon, por lo que se ha incluido esta información en la sección de efectos adversos en la etiqueta del medicamento.

NEVIRAPINA (Viramune®)

Se ha incorporado en la etiqueta del producto información sobre la posible interacción entre el agente antiretroviral, nevirapina y la metadona administrada como terapia de mantenimiento en pacientes dependientes de opiáceos. El reporte clínico recibido sugiere que los pacientes que ingieren metadona pueden experimentar un síndrome de abstinencia cuando se administra con viramune, ya que este disminuye las concentraciones plasmática de la metadona por aumento del metabolismo hepático. Así que se recomienda realizar un ajuste de la dosis de metadona cuando se administren concomitantemente.

PIPER METISTICUM (Kava®)

En los últimos nueve meses, se han recibido en el Uppssala Monitoring Centre, 10 reportes de hepatitis y falla hepática posiblemente relacionados con los extractos de Kava ®. Nueve de ellos están relacionados con el extracto acetónico. Sin embargo un reporte de extracto etanólico describe hepatitis severa luego de 6 meses de ingesta de 60mg/día.

PARA MAYOR INFORMACIÓN PUEDE COMUNICARSE CON EL CENTRO DE FARMACOVIGILANCIA DE LA FACULTAD DE FARMACIA, U.C.V. (CEFARVI) A TRAVES DE LOS **TELÉFONOS**: **605.26.98 -605.27.07(FAX) -016.624.78.25 -014.284.26.58**