

Alertas y comunicaciones de la AEMPS

Alertas de seguridad

Resumen de las notas sobre seguridad y farmacovigilancia publicadas por la AEMPS desde principios del año 2022. Para información más ampliada y acceso al documento de la AEMPS, puede consultar BOT PLUS.

| Fecha | Ref. | Título alerta | Medicamento® | Principio activo | Medidas a tomar | Motivos | Alerta relacionada |
|------------|--------|---|--------------------------|-------------------------|---|---|--------------------|
| 09/01/2023 | 1/2023 | Comercialización de talidomida: Programa de Prevención de Embarazo y Sistema de Acceso Controlado | Talidomida Accord EFG | Talidomida | <p>Por su contraindicación durante el embarazo, el uso del medicamento estará sujeto al cumplimiento estricto de un Programa de Prevención de Embarazo (PPE) y un Sistema de Acceso Controlado para evitar cualquier exposición fetal a este medicamento.</p> <p>Los requisitos del PPE varían según las características del paciente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - las mujeres con capacidad de gestación solo podrán tratarse si usan medidas anticonceptivas eficaces sin interrupción, si se someten a pruebas de embarazo antes, durante (cada 4 semanas) y después (4 semanas) del tratamiento, y si se asegura su comprensión acerca de todos los riesgos derivados de su uso. - A los pacientes varones, dado que el fármaco se excreta en semen, se les informará de la posibilidad de riesgo de malformaciones congénitas graves si mantiene relaciones sexuales con una mujer embarazada o con posibilidades de estarlo, siendo necesario usar preservativo durante todo el tratamiento y hasta 1 semana después. <p>Se deberá cumplimentar y firmar el formulario de conocimiento del riesgo del paciente tanto por el profesional médico como por el paciente.</p> | <p>El 2 de febrero 2023 se inicia la comercialización efectiva de talidomida por primera vez en España (medicamento de dispensación y uso hospitalario), con una única indicación autorizada: en combinación con melfalán y prednisona, para el tratamiento de primera línea de pacientes con mieloma múltiple no tratado, de edad igual o mayor de 65 años o no aptos para recibir quimioterapia a altas dosis.</p> <p>Se trata de un fármaco para el que se conoce ampliamente el riesgo de malformaciones congénitas en niños nacidos de madres que han sido tratadas durante el embarazo, según se recoge en la ficha técnica y el prospecto.</p> | - |
| 13/02/2023 | 2/2023 | Onasemnogén abeparvovec (▼Zolgensma): nuevas recomendaciones de control de la función hepática | Zolgensma | Onasemnogén abeparvovec | <p>Se ha actualizado la recomendación de intensificar y ampliar las pruebas de control de la función hepática al inicio y durante el tratamiento:</p> <p>a) Antes de la perfusión: medir niveles de albúmina, fosfatasa alcalina, tiempo de protrombina, tiempo parcial de tromboplastina, y el INR, además de transaminasas (ALT, AST) y bilirrubina total.</p> | A raíz de los ensayos clínicos pre-autorización se conocía el riesgo de hepatotoxicidad (descrito en ficha técnica), frecuentemente manifestado como elevación asintomática de las transaminasas, con posible progresión a daño hepático o insuficiencia hepática aguda. | - |

Continúa en la página siguiente →

| Fecha | Ref. | Título alerta | Medicamento* | Principio activo | Medidas a tomar | Motivos | Alerta relacionada |
|------------|--------|--|-----------------------------|------------------|---|---|------------------------------------|
| | | | | | <p>b) Después de la perfusión: monitorizar función hepática (AST, ALT, y bilirrubina total) durante al menos 3 meses; semanal el primer mes y durante la reducción gradual de la corticoterapia, y cada 2 semanas durante otro mes.</p> <p>c) Los corticosteroides no deben reducirse hasta que los niveles de ALT y AST sean $< 2 \times \text{LSN}$ y los demás parámetros de función hepática vuelvan a normalizarse. Si no hay respuesta adecuada, conviene consultar a un gastroenterólogo o hepatólogo pediátrico y valorar un ajuste del régimen corticoideo.</p> <p>Los pacientes que presenten signos o síntomas sugerentes de disfunción hepática deberán ser atendidos de inmediato, y se debe informar bien a los cuidadores sobre el riesgo y la necesidad de un control periódico de la función hepática.</p> | <p>Pero, tras la comercialización del medicamento, se han notificado casos de insuficiencia hepática aguda grave, e incluso casos mortales entre los pacientes tratados. En los dos casos con resultado fatal, se identificó una elevación asintomática de transaminasas en las 2 primeras semanas tras la perfusión. A las 5-6 semanas, aproximadamente 1-2 semanas tras comenzar a reducirse los corticosteroides, debutaron las manifestaciones clínicas con una nueva elevación de transaminasas y un rápido deterioro de la función hepática, agravamiento de la situación clínica, y muerte de los pacientes a las 6-7 semanas desde la perfusión.</p> <p>El mecanismo subyacente podría estar relacionado con una respuesta inmunitaria innata y/o adaptativa al vector viral, recomendándose la administración profiláctica de corticosteroides para atenuarla.</p> | - |
| 20/02/2023 | 3/2023 | Brivudina: recordatorio de interacción potencialmente mortal con antineoplásicos que contienen 5-fluoropirimidinas (capecitabina, 5-fluorouracilo, tegafur, floxuridina) y con flucitosina | Nervinex y Brivudina Aristo | Brivudina | <p>Antes de prescribir brivudina, es indispensable asegurarse de que el paciente no está recibiendo quimioterapia antineoplásica ni ninguna preparación tópica que contenga 5-fluoropirimidinas, pues no deben administrarse medicamentos con brivudina a pacientes que recientemente han recibido o estén recibiendo quimioterapia antineoplásica con 5 fluorouracilo (5 FU), capecitabina, tegafur, o una combinación de fármacos que contengan estos principios activos u otras fluoropirimidinas o tratamiento antifúngico con flucitosina. Es necesario esperar al menos 4 semanas desde la finalización del tratamiento con brivudina para iniciar uno de esos tratamientos.</p> <p>Si se administrara accidentalmente brivudina a pacientes en tratamiento (reciente o presente) con fluoropirimidinas, se debe suspender la administración de ambos fármacos y tomar las medidas adecuadas para reducir la toxicidad de las fluoropirimidinas: hospitalización inmediata y medidas para prevenir infecciones sistémicas y la deshidratación.</p> <p>En el momento de la dispensación de brivudina, es necesario informar y recordar al paciente que lea las advertencias del envase, la tarjeta de información incluida en el mismo y el prospecto del medicamento.</p> | <p>A pesar de la estrategia informativa realizada por la AEMPS –con alertas de farmacovigilancia previas– acerca de esta contraindicación de consecuencias potencialmente mortales para el pacientes, el Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano (SEFV-H) sigue recibiendo notificaciones de casos debidos a la administración conjunta de brivudina y antineoplásicos que contienen 5-fluoropirimidinas. En concreto, desde la emisión de la última nota informativa, se han notificado 6 nuevos casos de esta interacción, todos graves y 4 de ellos con desenlace mortal. La interacción entre brivudina y 5-fluoropirimidinas aparece ampliamente descrita en la ficha técnica y el prospecto de los medicamentos que contienen dicho principio activo, además de incluirse una advertencia en el envase del medicamento.</p> <p>Se sabe que los síntomas de toxicidad por fármacos fluoropirimidínicos se manifiestan con: náuseas, vómitos, diarrea y, en casos graves, estomatitis, mucositis, necrólisis epidérmica tóxica, neutropenia y depresión de la médula ósea.</p> | MUH (FV) 7/2012 y MUH (FV) 09/2017 |

| Fecha | Ref. | Título alerta | Medicamento® | Principio activo | Medidas a tomar | Motivos | Alerta relacionada |
|------------|--------|--|-----------------------|------------------|--|--|--------------------|
| 17/04/2023 | 4/2023 | Escopolamina (Escopolamina B. Braun): reacciones adversas por confusión con butilescopolamina (Buscapina, Butilescopolamina Aurovitas) | Escopolamina B. Braun | Escopolamina | <p>Se debe prestar atención detallada a la posible confusión entre escopolamina y butilescopolamina, tanto en la prescripción como en la dispensación y administración del medicamento.</p> <p>Antes de dispensar o de administrar el medicamento, será necesario verificar el nombre, dosis, forma farmacéutica e indicación correspondientes, facilitando, en la medida de lo posible, la diferenciación entre los medicamentos (con nombres similares) en todas las etapas de su uso.</p> <p>Si se da una eventual sospecha de sobredosis de escopolamina (suele cursar con cefalea, náuseas, vómitos, visión borrosa, confusión, desorientación, pérdida de memoria y alucinaciones), habrá que seguir las recomendaciones de tratamiento, recogidas en la ficha técnica (apartado 4.9: sobredosis).</p> | <p>El Sistema Español de Farmacovigilancia ha recibido 5 notificaciones de casos de reacciones adversas graves relacionadas con la administración errónea de escopolamina en lugar de butilescopolamina (por confusión en la prescripción, dispensación y/o administración de los medicamentos). Los pacientes afectados requirieron asistencia médica.</p> <p>La denominación muy similar de los dos principios activos los hace susceptibles de confusión, si bien sus indicaciones y dosificación son muy diferentes. Butilescopolamina bromuro, por su estructura química de sal de amonio 4ª, no atraviesa la barrera hematoencefálica, estando indicada en el tratamiento de espasmos agudos del tracto gastrointestinal, biliar y genitourinario, mientras que escopolamina hidrobromuro, con su estructura de amina 3ª sí atraviesa la barrera hematoencefálica y se indica como premedicación en la anestesia (para reducir la salivación excesiva y las secreciones del tracto respiratorio).</p> <p>La administración por error de escopolamina a dosis de butilescopolamina supone una sobredosis que puede provocar reacciones adversas anticolinérgicas a nivel del sistema nervioso central con consecuencias graves.</p> | - |