

15/07/2015

FARMACOVIGILANCIA
Información destinada a los profesionales de la salud

Memantina. Riesgo de disfunción hepática e ictericia. PMDA. ANMAT.

La agencia japonesa de medicamentos (PMDA, siglas en inglés) informó nueve notificaciones de disfunción hepática e ictericia en pacientes bajo tratamiento con memantina. En tres de los casos no pudo establecerse la causalidad. Dos fueron fatales, uno de ellos de causalidad no determinada. En base a lo mencionado, la agencia solicitó la actualización de prospectos de todos los productos que contengan memantina para incorporar esta información.

Material extraído de: Agencia de Medicamentos de Japón (PMDA, siglas en inglés). Summary of investigation results. Memantine hydrochloride. 17/02/2015. Disponible en: <http://www.pmda.go.jp/files/000199144.pdf>

En los últimos 3 años el Sistema de Farmacovigilancia de ANMAT ha recibido 5 notificaciones por memantina; ninguna relacionada con eventos adversos hepáticos.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Mayo de 2015.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. La misma puede solicitarla en el DAP u obtenerla de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar