

16/11/18

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Acetato de ulipristal. Riesgo de lesión hepática rara pero grave. CIMUN

En julio de 2018, la Agencia de Medicamentos de Europa (EMA, siglas en inglés) emitió un comunicado sobre las medidas que se deben tomar para reducir el riesgo de una rara pero grave lesión hepática asociada al uso de Esmya®.

Esmya® es un medicamento que tiene como principio activo acetato de ulipristal. Este fármaco es un agonista/antagonista sintético de la progesterona, el cual evita que esta se una a su receptor.

Esmya® está indicado para el tratamiento de los síntomas moderados y graves de miomas uterinos en mujeres adultas en edad reproductiva y para el tratamiento de intermitente repetido de los mismos síntomas.

La EMA anunció que se han reportado casos de problemas hepáticos graves en algunas pacientes tratadas con Esmya®.

A los profesionales de salud se les recomienda:

- Realizar pruebas de función hepática antes de comenzar cada ciclo de tratamiento.
- No prescribir este medicamento a pacientes que tengan trastornos hepáticos.

Fuente: Centro de Información de Medicamentos de la Universidad Nacional de Colombia (CIMUN). Riesgo de una rara pero grave lesión hepática asociada al uso de acetato de ulipristal. 09/11/18. Disponible en:

http://cimuncol.blogspot.com/2018/11/riesgo-de-una-rara-pero-grave-lesion.html?utm_source=feedburner&utm_medium=email&utm_campaign=Feed%3A+NoticiasCimun+%28Noticias+CIMUN%29

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. Puede solicitarse en el DAP o acceder a la misma a través de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**