

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Dolutegravir. Riesgo potencial de defectos congénitos del tubo neural. CIMUN

El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) de Colombia alertó acerca del riesgo potencial de defectos congénitos del tubo neural asociado al uso de dolutegravir. Esta alerta se emitió en base a las afirmaciones de las agencias de referencia (FDA y EMA, entre otras) las cuales han advertido sobre casos graves de defectos congénitos del tubo neural que afectan el cerebro, la columna vertebral y la médula espinal en los bebés nacidos de mujeres tratadas con dolutegravir

El dolutegravir inhibe la integrasa del Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH), al unirse y bloquearla. De esta manera provoca que el ADN viral no se integre en el ADN de la célula humana. Este fármaco se puede usar durante el tratamiento de la infección por VIH-1 y en combinación con otros agentes antirretrovirales en pacientes adultos y pediátricos.

Recomendaciones a los profesionales de la salud:

- No prescribir dolutegravir a mujeres que desean quedar embarazadas.
- Advertir a las mujeres en edad fértil que deben usar métodos anticonceptivos eficaces mientras toman dolutegravir.
- Aclarar a las pacientes que los datos provienen de resultados preliminares que dicen que al tomar dolutegravir puede aumentar el riesgo de defectos de nacimiento.

Fuente: Centro de Información de Medicamentos de la Universidad Nacional de Colombia (CIMUN). Riesgo potencial de defectos congénitos del tubo neural asociado al uso de dolutegravir. 28/11/18. Disponible en: http://cimuncol.blogspot.com/2018/11/riesgo-potencial-de-defectos-congenitos.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**