

FARMACOVIGILANCIA
Información destinada a los profesionales de la salud

Capecitabina (Xeloda®). Información de seguridad sobre reacciones cutáneas. ANMAT.

El laboratorio Productos Roche S.A.Q. e I. informó al Departamento de Farmacovigilancia, a través del expediente 1-47-220-16-3, una actualización de la información de seguridad sobre reacciones cutáneas que fue incluida y aprobada en los textos correspondientes al Prospecto Información para profesionales y al Prospecto Información para el paciente del producto Xeloda®, por Disposición ANMAT Nº 8337/2014.

Dentro de esta actualización, se incluyen:

Precauciones y advertencias:

Reacciones cutáneas:

Xeloda® puede inducir reacciones cutáneas graves como el síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica. En caso de aparición, Xeloda® debe discontinuarse permanentemente.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Enero de 2016.

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**