

**FARMACOVIGILANCIA
Información destinada a los profesionales de la salud**

Pazopanib (Votrient®) Riesgo potencial de derrame pericárdico. HC. ANMAT.

Health Canada (HC, siglas en inglés) realizó una revisión de seguridad para evaluar el riesgo potencial de derrame pericárdico en pacientes que toman Pazopanib.

La revisión de los casos reportados, recibidos del fabricante y/o encontrados en la literatura, fue limitada en su capacidad para confirmar y evaluar el rol potencial de Pazopanib y el riesgo de derrame pericárdico, en base a factores tales como la progresión del cáncer.

La actual revisión de seguridad no encontró información suficiente para apoyar un vínculo entre el riesgo de derrame pericárdico y el uso de Pazopanib.

Material extraído de: Health Canada. Summary Safety Review - VOTRIENT (pazopanib) - Assessing the Potential Risk of Accumulation of Fluid Around the Heart (Pericardial Effusion). 30/11/2015. Disponible en: <http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/reviews-examens/votrient-eng.php>

Votrient® (Pazopanib) es un inhibidor de la proteína quinasa que está indicado para:

- el tratamiento de primera línea del Carcinoma de Células Renales avanzado y para los pacientes con enfermedad avanzada que han recibido tratamiento previo con citoquinas.
- el tratamiento de pacientes adultos con determinado subtipos de sarcoma de tejidos blandos (STB) avanzado que hay recibido previamente tratamiento con quimioterapia para tratar su enfermedad metastásica o en aquellos pacientes cuya enfermedad ha progresado en los 12 meses posteriores al tratamiento neo-adyuvante y/o adyuvante. La eficacia y seguridad solamente se ha establecido para ciertos subtipos histológicos de tumores de STB.

En los últimos tres años (2012 – noviembre 2015) se han recibido 136 notificaciones de sospechas de reacciones adversas con Pazopanib, no relacionadas al tema mencionado.

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

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**