

31/05/16

FARMACOVIGILANCIA
Información destinada a los profesionales de la salud

Vemurafenib (Zelboraf®). Actualización de prospecto. ANMAT.

El laboratorio Roche, por medio del expediente 1-47-1590-16-8, comunicó a Farmacovigilancia que la actualización de la información de seguridad sobre potenciación de toxicidad por radioterapia asociada con Zelboraf® (Vemurafenib) fue incluida y aprobada en los prospectos del medicamento, por Disposición ANMAT N° 0232/2016.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Febrero 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**