

07/08/2015

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

**Notificación de errores de medicación**

*La difusión de estos reportes está orientada a contribuir a la seguridad de los pacientes, con el objetivo primordial de reducir la ocurrencia de los errores de medicación.*

**Brintellix® y Brilinta®. Riesgo de error tipo LASA<sup>1</sup>. FDA.**

La Agencia de medicamentos de los Estados Unidos (FDA, siglas en inglés) advierte a los profesionales de la salud y al público en general que ha recibido reportes de error de medicación que involucran a los medicamentos **Brintellix®** (vortioxetina, antidepresivo) y **Brilinta®** (ticagrelor, antiagregante). Se determinó que la principal razón del error fue la confusión por la similitud entre los nombres comerciales (error LASA). Ninguno de los reportes indica que el paciente se administró el medicamento equivocado. No obstante es importante tener en cuenta esta situación para evitar problemas de seguridad.

Los profesionales de la salud pueden reducir el riesgo de error si observan en la prescripción el nombre genérico del medicamento, además de la marca comercial, y la indicación para su uso. Los pacientes deberían controlar sus prescripciones para asegurarse de que el medicamento que se dispensó es el correcto.

**Brintellix®** (vortioxetina) se usa para tratar el trastorno depresivo mayor (MDD, siglas en inglés) en adultos. Es un antidepresivo de la clase de los inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS).

**Brilinta®** (ticagrelor) es un antiagregante plaquetario, que se usa para disminuir el riesgo de sufrir otro infarto de miocardio o muerte luego de un infarto previo.

Hasta junio de 2015, la FDA recibió 50 informes de casos de errores de medicación que describen la confusión entre los productos Brintellix® y Brilinta®. Algunos casos reportan como resultado haberse dispensado equivocado el medicamento al paciente. En un caso, el farmacéutico malinterpretó Brintellix® como Brilinta® y no dispensó el medicamento debido a que el paciente tenía una contraindicación para el uso de anticoagulantes.

Se insta a los profesionales de la salud y a los pacientes que informen los casos que pueden generar confusión por similitud en el nombre y consecuentes errores de medicación, a Farmacovigilancia.

**Material extraído de:** FDA. FDA Drug Safety Communication: FDA warns about prescribing and dispensing errors resulting from brand name confusion with antidepressant Brintellix (vortioxetine) and antiplatelet Brilinta (ticagrelor). 30/07/2015. Disponible en: <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm456341.htm>

La **ficha de notificación de errores** se encuentra disponible en la página web del Colegio ([www.colfarsfe.org.ar](http://www.colfarsfe.org.ar)), en el link: **Profesionales > Farmacovigilancia > Notificación de errores de medicación**

<sup>1</sup> Look-Alike, Sound-Alike (LASA). Es el error que se puede generar a partir de medicamentos que tienen similitud fonética, ortográfica o visual.