

24/05/17

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Zelboraf® (vemurafenib). Casos de enfermedad de Dupuytren asociados a su uso. CIMUN.

La autoridad sanitaria de Singapur (Health Science Authority, HSA) emitió una alerta el 15 de Febrero de 2017, en la cual advirtió a los profesionales de la salud, que han sido reportado casos de enfermedad de Dupuytren relacionados con el uso de Zelboraf® (vemurafenib).

Vemurafenib es un fármaco usado en quimioterapia, indicado para el tratamiento del melanoma avanzado que tiene una forma mutada de la proteína BRAF (mutación de BRAF V600 positiva). En condiciones normales la proteína BRAF ayuda a regular el crecimiento de las células, pero cuando se encuentra mutada hace que las células se desarrollen con anomalías, se dividan y se descontrolen, convirtiéndose posteriormente en melanoma. Vemurafenib bloquea la actividad de la BRAF mutada. En la mayoría de los casos reportados, este efecto adverso persistió mientras se usaba vemurafenib, y mejoraron o desaparecieron cuando se suspendió su uso.

La enfermedad de Dupuytren, también conocida como contractura de Dupuytren, es una condición benigna del tejido conectivo que se caracteriza por un desorden fibroproliferativo (fibromatosis benigna) que afecta a la aponeurosis palmar y digital, provocando contracturas y deformidad progresiva en flexión en la región palmar de mano y dedos. Las causas de esta enfermedad a la fecha no son claras. Aunque raros, también se reportaron casos de fibromatosis fascial plantar.

Se recomienda a los profesionales de la salud que informen a los pacientes que estén tomando este medicamento sobre los riesgos asociados y se sugiere modificar las dosis en aquéllos que antes del tratamiento ya presenten la enfermedad de Dupuytren, con el fin de reducir la posibilidad de aparición de efectos adversos.

Fuente: Centro de Información de Medicamentos de la Universidad Nacional de Colombia (CIMUN). Casos de enfermedad de Dupuytren asociados al uso de Zelboraf® (vemurafenib). 17/05/17. Disponible en: [http://cimuncol.blogspot.com.ar/2017/05/casos-de-enfermedad-de-dupuytren.html?utm_source=feedburner&utm_medium=email&utm_campaign=Feed:+NoticiasCimun+\(Noticias+CIMUN\)](http://cimuncol.blogspot.com.ar/2017/05/casos-de-enfermedad-de-dupuytren.html?utm_source=feedburner&utm_medium=email&utm_campaign=Feed:+NoticiasCimun+(Noticias+CIMUN))

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**