

09/08/2023

## FARMACOVIGILANCIA

### Información destinada a los profesionales de la salud

#### **FAMOTIDINA. Interacción con posaconazol y con inhibidores de la tirosina quinasa**

Un informe de evaluación del Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia (PRAC, por sus siglas en inglés) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA, por sus siglas en inglés) sobre los Informes Periódicos de Actualización de Seguridad (IPAS) para famotidina, concluye que la información de los medicamentos que contienen famotidina debe modificarse, en base a:

- interacción entre famotidina y la solución oral de posaconazol;
- interacción de famotidina con inhibidores de la tirosina quinasa como dasatinib, erlotinib, gefitinib y pazopanib.

Modificaciones que se deben incluir en las secciones relevantes de la Información del producto (**texto nuevo subrayado y en negrita**):

Interacciones Deben añadirse las siguientes interacciones:

**Si es posible, debe evitarse la administración conjunta de posaconazol en suspensión oral y famotidina, ya que la famotidina puede reducir la absorción de la suspensión oral de posaconazol durante el uso concomitante.**

**La administración conjunta de famotidina con los inhibidores de la tirosina quinasa dasatinib, erlotinib, gefitinib y pazopanib puede disminuir las concentraciones plasmáticas de los inhibidores de la tirosina quinasa, lo que reduce la eficacia; por tanto, no se recomienda la administración conjunta de famotidina con estos inhibidores de la tirosina quinasa. Para obtener más recomendaciones específicas, consulte la información sobre el producto de cada uno de los medicamentos que contienen inhibidores de la tirosina quinasa.**

**Fuente:** ANMAT. Novedades Nacionales e Internacionales. Junio 2023. Disponible en: [https://www.argentina.gob.ar/sites/default/files/anmat\\_farmacovigilancia\\_novedades\\_junio\\_23.pdf](https://www.argentina.gob.ar/sites/default/files/anmat_farmacovigilancia_novedades_junio_23.pdf)

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](http://www.colfarsfe.org.ar) en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**