

16/04/2025

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Rosuvastatina. Interacción con ticagrelor: incremento del riesgo de miopatía

El Centro de Evaluación e Investigación de Medicamentos (CDER, por sus siglas en inglés) de la FDA en los Estados Unidos ha aprobado modificaciones en la información de seguridad del prospecto de medicamentos que contienen rosuvastatina.

Entre otros datos añadidos y/o revisados:

Interacciones con medicamentos

Interacciones con medicamentos que incrementan el riesgo de miopatía y rabdomiólisis con rosuvastatina

Ticagrelor

Impacto clínico: El uso concomitante de rosuvastatina y ticagrelor ha mostrado incrementar las concentraciones de rosuvastatina, lo que puede resultar en un aumento del riesgo de miopatía. Se han reportado casos de miopatía y rabdomiólisis en pacientes que utilizaban ambos productos de forma concomitante. Los casos ocurrieron más frecuentemente en pacientes que recibían 40 mg de rosuvastatina.

Intervención: Se debe monitorear a los pacientes que tomen ticagrelor de forma concomitante, especialmente aquéllos con factores de riesgo para miopatía y rabdomiólisis y particularmente durante el inicio del tratamiento y durante el ajuste de un aumento de dosis de rosuvastatina, para detectar signos y síntomas de miopatía.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Febrero 2025. Disponible en: https://www.argentina.gob.ar/sites/default/files/novedades_febrero_2025-1-.pdf

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas. Puede realizarse a través de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**