

05/05/2025

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Acenocumarol. Riesgo de nefropatía e interacciones. AEMPS

En pacientes que se administran acenocumarol y poseen integridad glomerular alterada o antecedentes de enfermedad renal, puede producirse lesión renal aguda, posiblemente en relación con episodios de anticoagulación excesiva y hematuria.

Se han notificado algunos casos en personas sin enfermedad renal preexistente. Se aconseja un seguimiento estrecho, incluida la evaluación de la función renal, en pacientes con un RIN (Razón Internacional Normalizada) supraterapéutico y hematuria (incluso microscópica).

La **administración concomitante de acenocumarol con semaglutida**, debido a su efecto de retrasar el vaciado gástrico, puede afectar a la absorción del acenocumarol.

Información extraída de: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de Francia (AEMPS). 10/04/2025. Disponible en: <https://www.aemps.gob.es/informa/boletin-sobre-seguridad-de-medicamentos-de-uso-humano-febrero-de-2025/>

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**