

¿Quiénes somos?

Químicos farmacéuticos, que realizamos labores de farmacovigilancia en HCVB, esto incluye todas actividades relacionadas con la **detección, evaluación, comprensión** y **prevención** de los efectos adversos asociados al uso de los medicamentos.

Objetivos del Boletín de Farmacovigilancia HCVB

- Informar mensualmente las noticias más importantes relacionadas con seguridad de medicamentos.
- Dar a conocer la importancia de la farmacovigilancia a nivel local.
- Informar sobre casos locales de problemas relacionados a medicamentos.

Recordar:

Siglario

RAM: Reacción adversa a medicamentos

FV: Farmacovigilancia

ISP: Instituto de salud pública

EMA: Agencia europea de medicamentos

FDA: Administración de Alimentos y Medicamentos EEUU

¿Por qué es necesaria la FV?

El conocimiento del perfil de seguridad de un medicamento se va ampliando a medida que éste es utilizado por la población. Por lo tanto, se hace necesario monitorizar el perfil de seguridad de los medicamentos durante toda la etapa de comercialización, desarrollando sistemas de FV que permitan evaluar y cuantificar la relación beneficio-riesgo, a modo de contribuir al uso de medicamentos seguros por la población.

¿Qué sucede con las notificaciones?

Los reportes son ingresados a la base de datos del Centro Nacional de FV. Esta información permite detectar posibles señales de seguridad en torno a un producto farmacéutico, las notificaciones son enviadas al Centro Mundial de FV, en Suecia, donde se las vuelve a analizar dentro del conjunto de notificaciones de RAM recibidas de todo el mundo.

Cuando reportas una sospecha de RAM, contribuyes al registro permanente de la información de seguridad generada una vez que el medicamento ha sido comercializado.

 **Más información**

¿Cuál es la importancia de notificar?

Las notificaciones nos permiten conocer el perfil de seguridad de los fármacos, consiguiendo de esta manera administrar terapias más seguras a los pacientes y detectar factores idiosincráticos que inciden en la presencia de RAM.

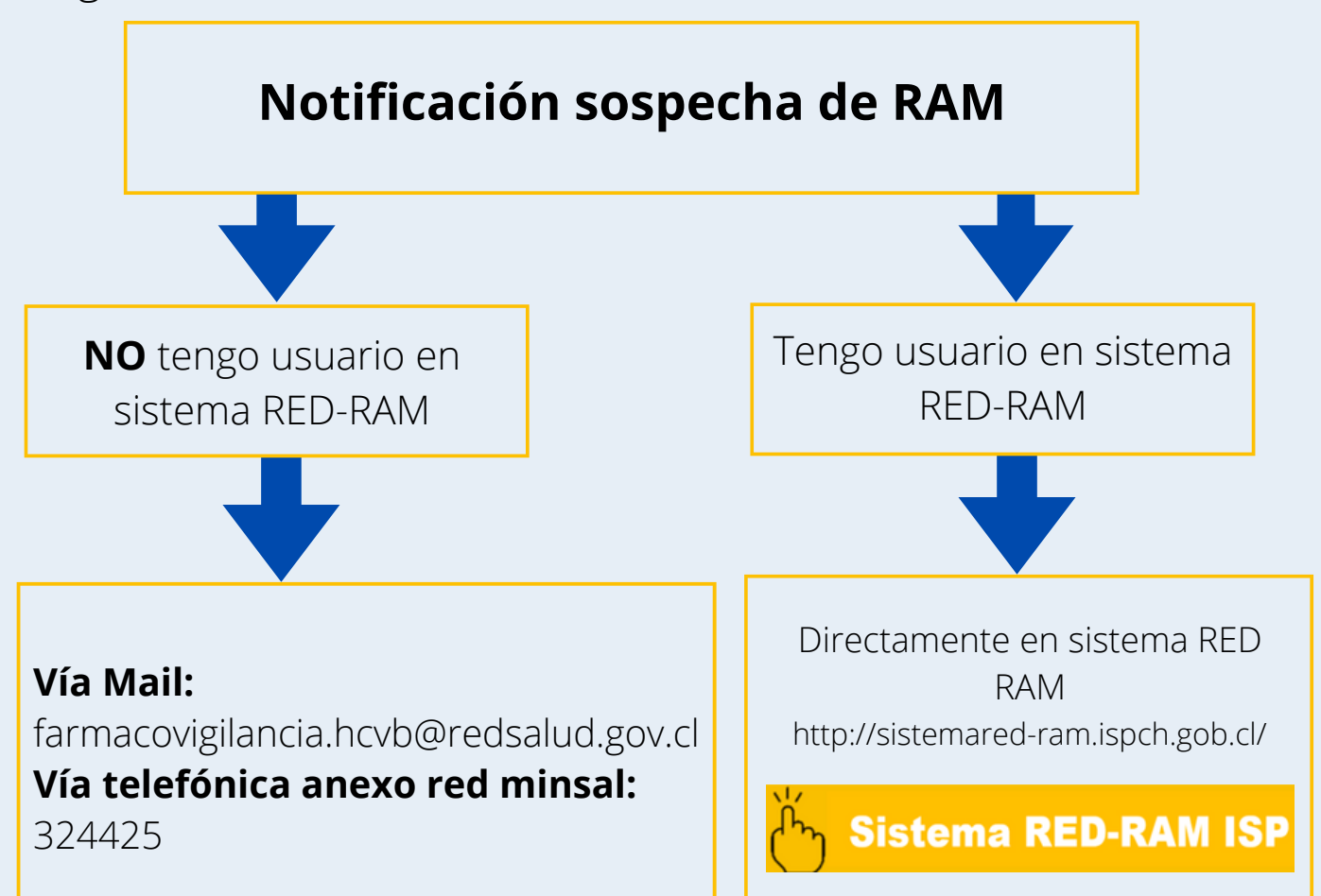
¿Quiénes notifican RAM en HCVB?

Todos los profesionales de la salud:

- Médicos
- Químicos farmacéuticos
- Enfermeros
- Matronas
- Odontólogos, entre otros.

¿Cuáles son los medios disponibles para comunicar las notificaciones de sospechas de RAM en HCVB?

Las notificaciones podrán ser comunicadas por uno de los siguientes medios:



Resumen RED-RAM 2021

Durante el año 2021 se notificaron en HCVB 136 sospechas de RAM, con 214 eventos adversos. Pincha en la siguiente imagen y revisa la estadística de RAM HCVB 2021.

Resumen de
RAM 2021
HCVB



En esta sesión se presentan noticias de casos locales HCVB y notas informativas de diferentes agencias de seguridad de medicamentos a nivel nacional (ISP) e internacional (UPPSALA, FDA y EMA)

Noticias de agencias de medicamentos nacionales

ISP advierte sobre reacciones adversas graves asociadas al uso prolongado de nitrofurantoína

La nitrofurantoína es un antibiótico utilizado para las infecciones de las vías urinarias. Luego de una revisión de la información de seguridad de este medicamento, el ISP ha considerado necesario informar, tanto a los profesionales de la salud como a los pacientes, sobre el riesgo de presentar reacciones adversas graves en tratamiento prolongados, recomendado no superar los 7 días de tratamiento.

 **Más información**

Referencias:
1. EL ISP ADVIERTE SOBRE REACCIONES ADVERSAS GRAVES ASOCIADAS AL USO PROLONGADO DE NITROFURANTOÍNA .
ispch.cl. (2022). Recuperado el 1 de julio de 2022, de <https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2022/06/Scan17-06-2022-151407.pdf>.

ISP advierte sobre la efectividad anticonceptiva de levonogestrel que puede verse disminuida con el uso concomitante de medicamentos o hierbas medicinales

La efectividad de los anticonceptivos que contienen levonogestrel puede disminuir con la utilización concomitante de otros medicamentos que aceleran su metabolismo (inductores de enzimas hepáticas del CYP3A4).

 **Más información**

Referencias:
1. LA EFECTIVIDAD ANTICONCEPTIVA DE LEVONOGESTREL PUEDE VERSO DISMINUIDA CON EL USO CONCOMITANTE DE MEDICAMENTOS O HIERBAS MEDICINALES .
ispch.cl. (2022). Recuperado el 1 de julio de 2022, de <https://www.ispch.cl/wp-content/uploads/2022/04/Scan20-04-2022-124741.pdf>.

Noticias de agencias de medicamentos internacionales

FDA advierte sobre el riesgo de coma hipoglucémico y reacciones adversas psiquiátricas de antibióticos de fluoroquinolonas

FDA advierte que los antibióticos de fluoroquinolona pueden causar disminuciones significativas en el azúcar de la sangre y ciertos efectos secundarios en la salud mental, como trastornos de la atención, desorientación, agitación, nerviosismo, deterioro de la memoria y trastornos graves de las capacidades mentales (delirium). Los niveles bajos de azúcar en la sangre pueden provocar problemas graves, incluido el coma, especialmente en personas mayores y diabéticos que toman medicamentos para reducir el azúcar en la sangre.

 **Más información**

REFERENCIA:
1. Serious low blood sugar, new mental health effects with fluoroquinolon. U.S. Food and Drug Administration. Recuperado el 1 de julio 2022, de <https://www.fda.gov/drugs/drug-safety-and-availability/fda-reinforces-safety-information-about-serious-low-blood-sugar-levels-and-mental-health-side>.

Uppsala Reports N° 86 - ya disponible

El Centro de Monitoreo de Uppsala (UMC) es un centro independiente colaborador de la OMS para la seguridad de los medicamentos y la investigación científica que trabaja por el uso seguro y eficaz de los medicamentos.

Revisa aquí el último reporte de farmacovigilancia de UPPSALA.



 **Más información**

**Recuerda siempre:
Si estás ante una
sospecha de RAM
¡Notificar!**

QF Karela Carrasco R - QF Rosa Sandoval G
Farmacovigilancia HCVB
farmacovigilancia.hcvb@redsalud.gov.cl

