

### Siglarío

**RAM:** Reacción Adversa a Medicamentos

**FV:** Farmacovigilancia

**ISP:** Instituto de Salud Pública

**EMA:** Agencia Europea de Medicamentos

**FDA:** Agencia de Administración de Alimentos y Medicamentos EEUU

**SVI:** Sistema de Vigilancia Integrada



## Reportes de casos de mielitis transversa tras la administración de vacunas SARS-CoV-2

El ISP ha evaluado la información internacional acerca de reportes de casos de mielitis transversa, principalmente después de la inoculación con las vacunas COVID-19 en base a vector viral de adenovirus, como las vacunas Vaxzerina® CHADOX1-S recombinante (AstraZeneca) y AD26.COVS2.S recombinante (Janssen).

La incidencia según la EMA es de 11 en 33 millones de dosis administradas. En Chile solo se ha validado el reporte de 1 caso.

La evidencia disponible establece que los beneficios de todas las vacunas COVID-19 autorizadas en Chile, siguen siendo superiores a los posibles riesgos, debido al enorme potencial de prevención de la infección y reducción de la mortalidad por el virus SARS-CoV-2.

 [Más información](#)



## Pseudoefedrina: Riesgo de síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES) y síndrome de vasoconstricción cerebral reversible (SVCR)

El comité de seguridad de la EMA (PRAC) ha iniciado una revisión de los medicamentos que contienen pseudoefedrina tras las preocupaciones sobre el riesgo de síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES) y síndrome de vasoconstricción cerebral reversible (SVCR).

Los medicamentos que contienen pseudoefedrina tienen un riesgo conocido de eventos isquémicos cardiovasculares y cerebrovasculares, incluidos accidentes cerebrovasculares y ataques cardíacos.

Se adjuntan los registros de medicamentos que contienen pseudoefedrina disponibles en Chile.

[Medicamentos registrados que contienen pseudoefedrina en Chile](#) 

 [Más información](#)



## Actualización sobre riesgo de miocarditis y pericarditis posterior a la administración de vacunas SARS-CoV-2 de plataforma ARNm

El Instituto de Salud Pública actualiza la información sobre casos de miocarditis y/o pericarditis luego de la inoculación de vacunas SARS-CoV-2 de plataforma ARNm y refuerza las recomendaciones entregadas, tanto para los profesionales de la salud como para la comunidad. El balance beneficio/riesgo de las vacunas COVID-19 Pfizer-BioNTech y Moderna Spikevax se mantiene favorable, considerando la alta eficacia de estas vacunas en prevenir hospitalizaciones y muertes por COVID-19 y la baja frecuencia de aparición de estos cuadros, que cursan generalmente de forma benigna.

**Es importante mencionar que estas son reacciones adversas ya identificadas y descritas en las fichas informativas de la vacuna COVID-19 Pfizer-BioNTech y la vacuna COVID-19 Moderna Spikevax.**

En nuestro país, el Centro Nacional de Farmacovigilancia se ha preocupado de caracterizar las notificaciones de Eventos Supuestamente Asociados a la Vacunación e Inmunización (ESAVI) reportadas durante la campaña nacional de inmunización COVID-19. Del análisis de estas notificaciones se concluyó que el grupo etario que presenta mayor tasa de notificación de eventos es el grupo de hombres de 12- 17 años, con la vacuna ARNm Pfizer-BioNTech administrada como segunda dosis, la que alcanza 2,13 notificaciones por cada 100000 dosis administradas.

 [Más información](#)



QF Karela Carrasco R - QF Rosa Sandoval G  
Farmacovigilancia HCVB  
[farmacovigilancia.hcvb@redsalud.gov.cl](mailto:farmacovigilancia.hcvb@redsalud.gov.cl)



## Sugerencia de lectura: **Antiinflamatorios no esteroideos (AINEs), dolor y envejecimiento: ajustando la prescripción a las características del paciente**



Según la Organización Mundial de la Salud (OMS), el envejecimiento es “un proceso de declive orgánico, funcional y social, no consecuencia de una enfermedad o accidente, y que inevitablemente se produce con el tiempo” (OMS, 2015).

Las características físicas y funcionales de las personas mayores hacen que las enfermedades del envejecimiento sean mayoritariamente incapacitantes, crónicas y degenerativas, y casi siempre acompañadas de dolor o contribuyendo a la génesis del dolor. Por esta razón, un conocimiento adecuado sobre el manejo del dolor, que va desde la neurofisiología hasta la farmacología y la terapia, es esencial para un tratamiento adecuado y optimizado del dolor en pacientes geriátricos.

El objetivo principal de este trabajo fue sistematizar la información disponible que contribuya a una mejor comprensión de las características farmacocinéticas y farmacodinámicas de los AINEs para el manejo del dolor en el adulto mayor, contribuyendo así a una elección más informada y adaptada al paciente y, **en consecuencia, reducir la incidencia de efectos adversos y aumentar la eficiencia de la atención.**



Contents lists available at [ScienceDirect](#)

### Biomedicine & Pharmacotherapy

journal homepage: [www.elsevier.com/locate/biopha](http://www.elsevier.com/locate/biopha)



### Non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs), pain and aging: Adjusting prescription to patient features

Hugo Ribeiro<sup>a,\*</sup>, Inês Rodrigues<sup>b</sup>, Leonardo Napoleão<sup>c</sup>, Luís Lira<sup>b</sup>, Denise Marques<sup>d</sup>, Manuel Veríssimo<sup>e</sup>, José Paulo Andrade<sup>f</sup>, Marília Dourado<sup>g</sup>

<sup>a</sup> Palliative Care Unit of Health Centers Cluster Gaia, PhD Palliative Care Student in Faculty of Medicine of University of Porto, Invited Assistant of Faculty of Medicine of University of Coimbra, Portugal  
<sup>b</sup> Family Health Unit Barão do Corvo of Health Centers Cluster Gaia, Portugal  
<sup>c</sup> Family Health Unit Canelas of Health Centers Cluster Espinho/Gaia, Portugal  
<sup>d</sup> Bial medical department, Portugal  
<sup>e</sup> Coimbra University Hospital and Faculty of Medicine of University of Coimbra, Portugal  
<sup>f</sup> Department of Biomedicine – Unit of Anatomy, Faculty of Medicine of University of Porto, Portugal  
<sup>g</sup> Faculty of Medicine of University of Coimbra, Portugal

Artículo completo 



## ¿Cuál es la importancia de notificar RAM?

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.

## ¿Por qué es necesaria la Farmacovigilancia?

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.

## ¿Quiénes notifican RAM en HCVB?

Todos los profesionales de la salud:

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

## Pasos para comunicar o notificar una sospecha de RAM en HCVB

