



**REPÚBLICA DE CUBA**  
**MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA**  
**CENTRO PARA EL CONTROL ESTATAL DE MEDICAMENTOS, EQUIPOS Y DISPOSITIVOS**  
**MÉDICOS**  
**(CECMED)**

**COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 03/2026**  
**SEMAGLUTIDA Y PANCREATITIS AGUDA**

La semaglutida, es un agonista del receptor GLP-1 y es el principio activo de determinados medicamentos utilizados en el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2 y la obesidad (Ozempic, Rybelsus y Wegovy). Actúa de la misma manera que el GLP-1 (una hormona natural en el cuerpo) al aumentar la cantidad de insulina que el páncreas libera en respuesta a la ingesta de los alimentos, lo cual interfiere con el control de los niveles de glucosa en sangre. Además, también regula el apetito al aumentar la sensación de saciedad de una persona pues retarda el vaciamiento gástrico, al tiempo que reduce la ingesta de alimentos, el hambre y los antojos.

Los efectos secundarios más comunes descritos para este medicamento incluyen: náuseas, diarrea, vómitos, hipoglucemia, gases, mareos, complicaciones de la retinopatía diabética, dolor abdominal, distensión abdominal, estreñimiento, flatulencia, eructos, fatiga. Se describen además pancreatitis, cálculos biliares, insuficiencia renal en pacientes con función renal dañada, reacción alérgica grave, aumento de la frecuencia cardíaca, aspiración de alimentos o líquidos a los pulmones durante cirugías u otros procedimientos que requieren anestesia o sedación profunda.

La Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) también ha advertido en informes posteriores a la comercialización de agonistas GLP-1 la aparición de pancreatitis aguda, incluido casos fatales y casos graves. Así mismo, la Agencia Reguladora de Medicamentos y Productos Sanitarios del Reino Unido (MHRA) ha reforzado la advertencia sobre el riesgo de pancreatitis aguda grave en las fichas técnicas de los medicamentos que contienen agonistas del receptor GLP-1, esta actualización advierte de casos de pancreatitis necrosante y mortal, por lo que se aconseja a los pacientes buscar atención médica inmediata si presentan síntomas sospechosos. Entre los años 2007 y 2025, la MRHA recibió 1 296 informes sobre pancreatitis asociadas a GLP-1, de ellos 19 fueron mortales y 24 se notificaron como pancreatitis necrosante.

En Cuba, la semaglutida se encuentra registrada desde el mes de noviembre de 2025, por el Titular GEROPHARM S.L., San Petersburgo, Federación de Rusia. Se revisó la base de datos nacional de farmacovigilancia entre el 2025 y marzo 2026, no registrándose reportes de reacciones adversas a este fármaco.

**EL CECMED ALERTA A LOS PROFESIONALES SANITARIOS SOBRE LA POSIBLE OCURRENCIA DE ESTOS EVENTOS ADVERSOS Y LA NECESIDAD DE SU REPORTE. SE SOLICITA QUE ANTE LA DETECCIÓN DE ESTOS EVENTOS ADVERSOS SE NOTIFIQUE AL CORREO: [vigilancia@cecmecmed.cu](mailto:vigilancia@cecmecmed.cu), O EN EL ENLACE <https://ram.cecmecmed.cu/>. TAMBIÉN SE PUEDE REPORTAR A TRAVÉS DE LOS TELÉFONOS 72164352, 72164372.**

**La Habana, Cuba, 22 de abril de 2026.**

Referencia: Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA), UK. Safety Update - Feb/2026