

Nueva información de seguridad relacionada con Moxifloxacino y Nadifloxacino

La AEMPS (Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios) en su Boletín Mensual del mes de Febrero 2017 ha publicado nueva información de seguridad procedente de la evaluación periódica de los datos de farmacovigilancia referente a las quinolonas: Moxifloxacino y Nadifloxacino

✓ *Moxifloxacino: vasculitis y neuropatía periférica*

Durante la evaluación de los últimos IPS del moxifloxacino, se identificó la “vasculitis” como nueva reacción adversa, de frecuencia de aparición “muy rara”, lo cual será incluido en la información del producto.

Asimismo en relación con la reacción adversa “neuropatía periférica”, esta agencia ha considerado necesario por una parte modificar ligeramente la ficha técnica del producto en lo relativo a la necesidad de informar al médico en caso de aparición de síntomas de neuropatía, y por otro, añadir en el prospecto información para los pacientes sobre la localización de los síntomas.

✓ *Nadifloxacino: quemazón en el sitio de aplicación, erupción y cambio en las frecuencias de determinadas reacciones adversas*

Tras la evaluación de los últimos IPS de nadifloxacino se ha considerado necesario añadir a la información del producto las reacciones adversas “quemazón en el sitio de aplicación” y “erupción” con frecuencia de aparición “poco frecuentes”. La frecuencia de aparición de la reacción adversa “eritema” se debe cambiar a “poco frecuente” y la de la reacción adversa “urticaria” se debe cambiar a “rara”.

Disponible en:

<https://www.aemps.gob.es/informa/boletines-AEMPS/boletinMensual/2017/febrero/boletin-febrero.htm>

La Habana, 21 de marzo de 2017