

La FDA aprueba Truvada, primera versión genérica para el tratamiento del VIH-1

El 8 de junio de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA por sus siglas en inglés), aprobó la primera versión genérica de Truvada (Emtricitabina/ Tenofovir Disoproxil Fumarato, tabletas, 200 mg/ 300 mg) para el tratamiento del VIH-1, en combinación con otros agentes antirretrovirales; así como para la profilaxis pre-exposición (PrEP) de la infección por VIH sexualmente adquirida en adultos de alto riesgo, en combinación con prácticas sexuales más seguras.

La PrEP puede ser parte de una estrategia integral de prevención del VIH que incluya prácticas sexuales más seguras, como el uso consistente y correcto del condón, la realización regular de pruebas de detección del VIH y el asesoramiento sobre la reducción del riesgo. Como parte de la PrEP, los individuos no infectados por el VIH que corren un alto riesgo de infección por VIH sexualmente adquirida toman diariamente medicamentos antirretrovirales para tratar de reducir sus posibilidades de infectarse con el VIH si están expuestos al virus.

Los efectos secundarios más comunes reportados en los ensayos clínicos por pacientes infectados por HIV-1 que usaron Emtricitabina y Tenofovir Disoproxil Fumarato, incluyeron diarrea, náuseas, fatiga, dolor de cabeza, mareos, depresión, trastornos del sueño y erupciones cutáneas. Los individuos no infectados con VIH-1 que tomaban Truvada para la pre-exposición informaron dolor de cabeza, dolor abdominal y disminución de peso.

Disponible en:

https://www.fda.gov/Drugs/DevelopmentApprovalProcess/HowDrugsareDevelopedandApproved/DrugandBiologicApprovalReports/ANDAGenericDrugApprovals/default.htm?source=govdelivery&utm_medium=email&utm_source=govdelivery

La Habana, 14 de junio de 2017