Unidad de Información y Vigilancia de Medicamentos. Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos. (CECMED)

ZELBORAF APROBADO PARA EL TRATAMIENTO DE UN RARO CÁNCER DE SANGRE

El lunes, 6 de noviembre de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de EE. UU, aprobó Zelboraf (vemurafenib) como el primer fármaco para tratar la enfermedad de Erdheim-Chester, un raro pero mortal cáncer de la sangre. La aprobación cubre a pacientes que tienen una mutación genética llamada BRAF V600.

La enfermedad de Erdheim-Chester es un cáncer de crecimiento lento que se origina en la médula ósea y causa un aumento en un tipo de glóbulo blanco llamado histiocito. Esto puede estimular tumores que se desarrollan en el corazón, pulmón, cerebro y en otros lugares. El cáncer solo afecta a unas 700 personas en todo el mundo, aproximadamente la mitad de las cuales tiene la mutación BRAF V600. La esperanza de vida es corta entre los pacientes.

Zelboraf es un inhibidor de la quinasa diseñado para inhibir las enzimas que estimulan el crecimiento de las células cancerosas. Los efectos secundarios más comunes incluyen dolor en las articulaciones, erupción cutánea, pérdida de cabello, fatiga y problemas cardíacos, dijo la FDA.

Las reacciones adversas menos comunes pero más graves pueden incluir el desarrollo de otros cánceres, reacciones cutáneas graves, daño hepático e insuficiencia renal. Las mujeres embarazadas no deberían tomar el medicamento, ya que podría dañar a un feto en desarrollo, dijo la FDA.

El medicamento es producido por la firma farmacéutica suiza Hoffman-LaRoche.

Disponible en: https://www.drugs.com/newdrugs/fda-approves-zelboraf-vemurafenib-erdheim-chester-braf-v600-mutation-4625.html

La Habana, 8 de noviembre de 2017