

ACTUALIZACIÓN EN EL REINO UNIDO DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE PRODUCTO DE IMNOVID®, CÁPSULAS DURAS CON 2 MG DE POMALIDOMIDA

El día 10 de mayo la Red de Centros de Información de Medicamentos de Latinoamérica y el Caribe (CIMLAC) ha emitido una noticia sobre la actualización en el Reino Unido del resumen de características del producto Imnovid®, cápsulas duras con 2 mg de pomalidomida, para agregar información en el apartado de precauciones y advertencias especiales de uso

Sección 4.4 Precauciones y advertencias especiales de uso

Se ha informado angioedema y reacciones dermatológicas graves que incluyen Síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET) y rash medicamentoso con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS) con el uso de Pomalidomida. Los prescriptores deben informar a los pacientes acerca de los signos y síntomas de estas reacciones y se les debe pedir que busquen atención médica inmediatamente si desarrollan estos síntomas. La Pomalidomida debe suspenderse por lesiones exfoliativas o ampollas, o si se sospecha SSJ, NET o DRESS, y no se debe reanudar después de la interrupción de estas reacciones. Los pacientes con un historial previo de reacciones alérgicas graves asociadas con talidomida o lenalidomida fueron excluidos de los estudios clínicos. Dichos pacientes pueden estar en mayor riesgo de reacciones de hipersensibilidad y no deben recibir Pomalidomida. La interrupción o interrupción de Pomalidomida se debe considerar para la erupción cutánea de Grado 2-3. Pomalidomida debe suspenderse de forma permanente por angioedema.

Disponible en:

http://web2.redcimlac.org/index.php?option=com_content&view=article&id=2104:alertas-de-seguridad-metotrexato-pomalidomida&catid=4:noticias-de-interes&Itemid=31

<https://www.medicines.org.uk/emc/product/3468/smpc>

La Habana, 24 de mayo de 2018