



Vigilancia Postcomercialización y monitoreo de mercado

Misión del CECMED

Promover y proteger la salud de la población mediante un **sistema de regulación, fiscalización y vigilancia sanitaria eficaz y transparente**, que asegure medicamentos, equipos y dispositivos médicos, servicios y otros productos para la salud con **seguridad, eficacia y calidad**.

Funciones básicas de Regulación y control

1. Registro
2. Evaluación clínica y autorización de ensayos clínicos
3. Inspecciones de Buenas Prácticas de Manufactura y licencia sanitaria
4. Liberación de lotes
5. Laboratorio Nacional de Control
6. **Vigilancia Postcomercialización**



Realizar la vigilancia de mercado y farmacovigilancia de productos y servicios para la salud humana.

**“LA
INFORMACIÓN
OPORTUNA SOBRE
SU
MEDICAMENTO”**

Contenidos

Resumen de comunicaciones de riesgo emitidas durante el 2022	2
Noticias sobre problemas de seguridad	4
Resultados de la Unidad de Información	4
Gestión de reacciones adversas medicamentosas 2022	5
Infografías y materiales educativos	6

RESUMEN DE COMUNICACIONES DE RIESGO EMITIDAS DURANTE EL 2022

Seguridad

- **COMUNICACIÓN DE RIESGO NO. 01/22: ACTUALIZACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE TRAMADOL.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-0122-actualizacion-informacion-seguridad-tramadol>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 04/2022: ACTUALIZACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE MONTELUKAST**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-042022-actualizacion-informacion-seguridad-montelukast>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 07/2022: ACTUALIZACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE NIMESULIDA**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-072022-actualizacion-informacion-seguridad-nimesulida>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGOS 08/22 AMILOIDOSIS CUTÁNEA POR INSULINA**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgos-0822-amiloidosis-cutanea-insulina>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO 09/22 ACTUALIZACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE RANITIDINA.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-0922-actualizacion-informacion-seguridad-ranitidina>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 17/2022: ACTUALIZACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD DE DICLOFENACO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-172022-actualizacion-informacion-seguridad-diclofenaco>

Sospechas de Falsificados

- **COMUNICACIÓN DE RIESGO NO. 02/22: INTRATECT® (INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL) FALSIFICADO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-0222-intratectr-inmunoglobulina-humana-normal-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 05/2022: EL CECMED ALERTA SOBRE LAS CONSECUENCIAS DEL USO DE POTENCIADORES SEXUALES RHINO FALSIFICADOS**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-052022-cecmec-alerta-consecuencias-uso-potenciadores>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 06/2022: PROSTABELL FALSIFICADO**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-062022-prostabell-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 10/2022 COLIRIO CUBANO OJO DE AGUILA FALSIFICADO**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-102022-colirio-cubano-ojo-aguila-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 11/2022 MEDICAMENTOS PEDIÁTRICOS DE CALIDAD SUBESTÁNDAR (CONTAMINADOS).**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-112022-medicamentos-pediatricos-calidad-subestandar>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 12/2022: AMITRIPTILINA, DIAZEPAM y NITRAZEPAM FALSIFICADOS.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-122022-amitriptilina-diazepam-nitrazepam-falsificados>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 13/2022: CLONAZEPAM FALSIFICADO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-132022-clonazepam-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 14/2022: ALPRAZOLAM FALSIFICADO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-142022-alprazolam-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 15/2022: CLORDIAZEPÓXIDO FALSIFICADO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-152022-clordiazepoxido-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 16/2022: APODOMPERIDONE FALSIFICADO.**
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-162022-apo-domperidone-falsificado>

RESUMEN DE COMUNICACIONES DE RIESGO EMITIDAS DURANTE EL 2022

Sospechas de Falsificados

- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 18/2022: MEDICAMENTOS PEDIÁTRICOS SUBESTANDAR (CONTAMINADOS) IDENTIFICADOS EN LA REGIÓN DE ASIA SUDORIENTAL.**
<https://www.cecmec.com/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-182022-medicamentos-pediatricos-subestandar-contaminados>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 19/2022 AVEXOL FALSIFICADO.**
<https://www.cecmec.com/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-192022-avexol-falsificado>
- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 20/2022 COLIRIO MORINGA FALSIFICADO.**
<https://www.cecmec.com/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-202022-colirio-moringa-falsificado>

Calidad

- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 21/2022 FLUOROURACILO: FORMACIÓN DE PRECIPITADOS RELACIONADOS CON LAS CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO.** relacionados
<https://www.cecmec.com/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-212022-fluorouracilo-formacion-precipitados->

Otros temas

- **COMUNICACIÓN DE RIESGO No. 03/2022: PRECAUCIONES PARA EL USO DE ANESTÉSICOS LOCALES**
<https://www.cecmec.com/vigilancia/alertas/comunicacion-riesgo-no-032022-precauciones-para-el-uso-de-anest-sicos-locales>

Autores: DrC Ismary Alfonso Orta, DrC Gisela Jiménez López, MsC Adriana Mederos Gómez, MsC Grethel Ortega Larrea, MsC Arnaldo González Castro, MsC Diana Pereda Rodríguez

SUBSISTEMAS DE VIGILANCIA DE LA AUTORIDAD REGULADORA



REGLAMENTO PARA LA VIGILANCIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DE USO HUMANO DURANTE LA COMERCIALIZACIÓN. RESOLUCIÓN No. 69/2019

<https://www.cecmec.com/vigilancia/farmacovigilancia/industria>



RAM: Reacción adversa a medicamentos / ESAVI: Evento supuestamente atribuible a la vacunación e inmunización

Seguridad

- **AEMPS. 15º INFORME DE FARMACOVIGILANCIA SOBRE VACUNAS COVID-19.**
La AEMPS publicó su informe de farmacovigilancia sobre las vacunas COVID-19, en la cual actualiza la información sobre Comirnaty y Spikevax, refiriendo que la evidencia es insuficiente para establecer su asociación con la aparición de hepatitis autoinmune.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/aemps-15o-informe-farmacovigilancia-vacunas-covid-19>
- **LA FDA ADVIERTE SOBRE UN POSIBLE AUMENTO DEL RIESGO DE MUERTE Y EFECTOS SECUNDARIOS GRAVES CON EL MEDICAMENTO CONTRA EL CÁNCER COPIKTRA (DUVELISIB).**
Copiktra fue aprobado en 2018 para tratar adultos con leucemia linfocítica crónica (LLC) o linfoma linfocítico pequeño (SLL) que recibieron al menos dos terapias anteriores que no funcionaron o dejó de funcionar. Con la aprobación en 2018, la información sobre supervivencia o riesgo de muerte fue limitada y la FDA requirió un seguimiento más prolongado del ensayo clínico para obtener más información.
- **AEMPS. 16º INFORME DE FARMACOVIGILANCIA SOBRE VACUNAS COVID-19.**
En este informe se actualiza la información sobre asuntos de seguridad de las vacunas administradas en la Unión Europea.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/aemps-16o-informe-farmacovigilancia-vacunas-covid-19>
- **ACTUALIZACIÓN DEL BOLETÍN MENSUAL DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS DE LA AEMPS.**
Este boletín incluye nueva información de seguridad procedente de la evaluación periódica de los datos de farmacovigilancia. Esta información se incorporará a las fichas técnicas y los prospectos de los medicamentos que contienen los principios activos mencionados.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/actualizacion-boletin-mensual-seguridad-medicamentos-aemps>

Sospechas de Falsificados

- **COFEPRIS ALERTA SOBRE LA FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO KEYTRUDA® (pembrolizumab).**
Como resultado de diversas denuncias sanitarias presentadas por la empresa Merck Sharp and Dohme Comercializadora S. de R.L. de C.V, se identificaron irregularidades en varios lotes.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/cofepris-alerta-falsificacion-producto-keytrudar-pembrolizumab>
- **COFEPRIS ALERTA SOBRE LA FALSIFICACIÓN DE LOMOTIL® Y DRAMAMINE®.**
Cofepris realizó un análisis técnico a la evidencia presentada posterior a un proceso de investigación de la Fiscalía General de la República de Jalisco (FGRJ), en el que se identificaron irregularidades en los productos Lomotil® (loperamida) y Dramamine® (difenhidramina), por lo cual, se determinó que son productos falsificados.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/cofepris-alerta-falsificacion-lomotilr-dramaminer>
- **INVIMA ALERTA SOBRE LA COMERCIALIZACIÓN DE PRODUCTOS FALSIFICADOS. LOPERAMIDA Y DIFENHIDRAMINA**
INVIMA lanzó una alerta sobre la posible llegada a su país, de dos medicamentos falsificados (loperamida y dimenhidrinato) provenientes de México, los cuales no tienen registro sanitario en su país.
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/invima-alerta-comercializacion-productos-falsificados-loperamida>

RESUMEN DE NOTICIAS EMITIDAS DURANTE EL 2022

- **DIPRIVAN (PROPOFOL) FALSIFICADO, EN LA REGIÓN DE LAS AMÉRICAS. ALERTA DE LA OMS**

La Organización Mundial de la Salud (OMS), ha emitido su alerta de producto médico No. 5/2022 referida a DIPRIVAN (propofol) falsificado, identificado en la República Bolivariana de Venezuela, en julio de 2022 y notificado a la OMS en agosto de 2022.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/diprivan-propofol-falsificado-region-americas-alerta-oms>

- **FALSIFICACIÓN DEL PRODUCTO KEYTRUDA® (PEMBROLIZUMAB).**

COFEPRIS, de México, ha emitido una alerta sanitaria, en seguimiento a una publicada el 9 de febrero de 2022, debido a que la empresa Merck Sharp and Dohme Co-

mercializadora S. de R.L. de C.V., ha identificado nuevos lotes del producto KEYTRUDA® (pembrolizumab) falsificados.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/falsificacion-producto-keytrudar-pembrolizumab>

- **ALERTA COFEPRIS SOBRE FALSIFICACION DE MEDICAMENTO HIPNÓTICO**

Cofepris, emitió una alerta sanitaria para prevenir riesgos a la salud de pacientes a causa del suministro del medicamento falsificado Zalixadol® (Midazolam), indicado como hipnótico.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/alerta-cofepris-falsificacion-medicamento-hipnotico>
<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/>

Nuevo medicamento

- **LA AGENCIA EUROPEA DEL MEDICAMENTO HA CONCEDIDO AUTORIZACIÓN CONDICIONAL A PAXLOVID, MEDICAMENTO ORAL DE PFIZER CONTRA LA COVID-19.**

Paxlovid, medicamento oral de Pfizer para luchar contra la COVID-19, el primero de su tipo que podrá ser usado en la Unión Europea, está indicado para el tratamiento de la COVID-19 en adultos que no necesitan oxígeno suplementario y que están expuestos a un mayor riesgo de que su enfermedad se agrave; contiene dos principios activos, Nirmatrelvir y ritonavir, en dos comprimidos diferentes.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/agencia-europea-medicamento-ha-concedido-autorizacion-condicional>

- **LA EMA APRUEBA UN NUEVO ANTICUERPO MONOCLONAL PARA EL TRATAMIENTO DEL MIELOMA MÚLTIPLE EN PACIENTES QUE NO RESPONDEN A OTROS MEDICAMENTOS.**

La EMA ha otorgado, una autorización de comercialización condicional en la Unión Europea (UE) para Tecvayli (teclistamab), del titular Janssen-Cilag International N.V. Este producto está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con mieloma múltiple en recaída y refractario, que hayan recibido al menos tres terapias previas, incluido un agente inmunomodulador, un inhibidor del proteasoma y un anticuerpo anti-CD38 y cuyo cáncer ha empeorado desde que recibió el último tratamiento.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/ema-aprueba-un-nuevo-anticuerpo-monoclonal-tratamiento-mieloma>

Otros temas

- **REUNIÓN DE LOS INTEGRANTES DEL SISTEMA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA Y LOS PUNTOS FOCALES DE LA AUTORIDAD REGULADORA NACIONAL**

El 18 de Marzo de 2022 sesionó en el CECMED la reunión de los integrantes del Sistema Nacional de Vigilancia Sanitaria y los Puntos Focales de la Autoridad Reguladora Nacional, el cual resultó en un fructífero intercambio entre todos los efectores.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/reunion-integrantes-sistema-nacional-vigilancia-sanitaria-puntosb>

- **VIGIMED DIA MUNDIAL DE LA SEGURIDAD DEL PACIENTE .**

La Sección de Vigilancia de Medicamentos del CECMED, se une a la Campaña Mundial de celebración por el “Día de la Seguridad del Paciente”; con el tema la seguridad de la medicación, bajo el lema: Medicación sin daño, así como el uso de un lazo o brazaletes de color naranja, para quienes deseen celebrar este día tan importante.

<https://www.cecmecmed.cu/vigilancia/notas-informativas/vigimed-dia-mundial-seguridad-paciente>

RESUMEN DE NOTICIAS EMITIDAS DURANTE EL 2022

- SEMANA DE LA SEGURIDAD DE LOS MEDICAMENTOS. DEL 7 AL 13 DE NOVIEMBRE DE 2022 “LOS PACIENTES Y LOS PROFESIONALES DE LA SALUD HACEN QUE LA SEGURIDAD FUNCIONE .**
<https://www.cecmec.med.cu/vigilancia/notas-informativas/semana-seguridad-medicamentos-7-13-noviembre-2022-pacientes>
- SEMANA MUNDIAL DE CONCIENCIACIÓN SOBRE EL USO DE LOS ANTIMICROBIANOS DEL 18 AL 24 DE NOVIEMBRE 2022 «Prevenamos juntos la resistencia a los antimicrobianos».**
<https://www.cecmec.med.cu/vigilancia/notas-informativas/semana-mundial-concienciacion-uso-antimicrobianos-18-24-noviembre-0>

RESULTADOS DE LA UNIDAD DE INFORMACIÓN

La **Unidad de Información y Vigilancia de Medicamentos (UIVM)**, es una unidad funcional, estructurada, que se desempeña como un observatorio, dentro del área de Vigilancia de Medicamentos del CECMED. Entre sus principales funciones están:

- ◆ Servicio de Información de Medicamentos.
- ◆ Vigilancia de los medicamentos subestándar y falsificados.
- ◆ Búsqueda activa de información relacionada con medicamentos

Como resultado de la búsqueda activa de información sobre medicamentos, en diversos sitios web identificados, fundamentalmente los de las Autoridades Reguladoras de Referencia, la UIVM ha emitido 26 artículos, 14 noticias y 12 Comunicaciones de Riesgo, estas últimas incrementadas en 8 con respecto al año anterior. La emisión de noticias y/o comunicaciones depende del análisis de riesgo que se realiza según el evento relacionado con el medicamento. (Gráfico 1).

Todas las noticias y comunicaciones de riesgo son enviadas por correo electrónico a una lista de destinatarios internos y externos, además son publicadas en la página web y redes sociales del CECMED.

Las noticias emitidas durante el 2022 estuvieron fundamentalmente relacionadas con contenidos de seguridad y medicamentos falsificados, a diferencia del año 2021 donde los temas de los medicamentos empleados en la COVID-19 tuvieron un lugar importante. (Gráfico 2).

Las comunicaciones de riesgo, sin embargo, en ambos años estuvieron relacionadas casi en su totalidad con medicamentos subestándar y falsificados, dado el riesgo que estos implican para la salud humana.



Gráfico No. 1 Noticias y comunicaciones de riesgo emitidas como resultado de la búsqueda activa de información. UIVM. 2020-2022.

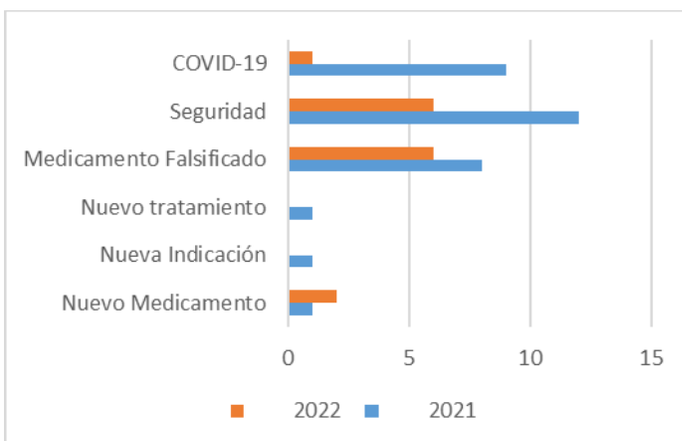


Gráfico No. 2. Noticias emitidas, según tema. 2021-2022.

RESULTADOS DE LA UNIDAD DE INFORMACIÓN

EL CECMED SOLICITA QUE ANTE CUALQUIER CONSULTA RELACIONADA CON MEDICAMENTOS, APARICIÓN DE EVENTOS ADVERSOS, SOSPECHA DE FALSIFICADOS O CUALQUIER PROBLEMA RELACIONADO CON EL USO O OCNSUMO DE FÁRMACOS, SE NOTIFIQUE AL CORREO: vigilancia@cecmecmed.cu o a los teléfonos 72164372, 72164352, 72164136

Unidad de Información y Vigilancia de Medicamentos

Servicio de Información sobre Medicamentos

Tipo de Información a brindar

Indicaciones	Advertencias e información para el paciente
Composición de medicamentos	Grado de uso en embarazo y Lactancia
Reacciones adversas	Condiciones de almacenamiento
Interacciones farmacológicas	
Precauciones	
Contraindicaciones	
Fortaleza del producto	

Se recibirán notificaciones de fallas de calidad de los medicamentos y reacciones adversas

CECMED

FARMACOVIGILANCIA DE REACCIONES ADVERSAS GRAVES

• Reacciones adversas graves y mortales. Cuba 2022

En el 2022 se recibieron un total de **10 270** reportes de reacciones adversas a medicamentos (RAM) y otros productos farmacéuticos en la base de datos nacional de Farmacovigilancia. La tasa de reporte de RAM por millón de habitantes / año fue de **917**, cifra que se mantiene por encima de la tasa internacional (300 reportes por millón de habitantes).

El total de reacciones graves y mortales fue de **210** reportes para un 2,0 % del total de notificaciones. Según intensidad el **1,9 % (194 reportes)** se clasificaron como graves y el **0,2 % (16 reportes)** fueron con desenlace fatal.

Según aspectos demográficos, predominó el sexo femenino con 125 reportes (59,5 %) y según grupo de edad se afectaron más los adultos (entre 19 y 59 años) con 123 reportes (58,6 %). El 24,3 % tenía un antecedente patológico personal. Los grupos farmacológicos con mayor número de reacciones graves fueron en primer lugar los anti-neoplásicos con 142 notificaciones para el 67,6 %. Le siguieron en orden los antibacterianos con 12 notificaciones para el 5,7 % y los antitrombóticos con 6 notificaciones para el 2,8 %.

Los medicamentos más relacionados con reportes de RAM graves y mortales se muestran en la figura 1. Estos resultados muestran correspondencia con lo registrado en los últimos años, pudiendo justificarse por ser grupos farmacológicos de amplia utilización por la población debido

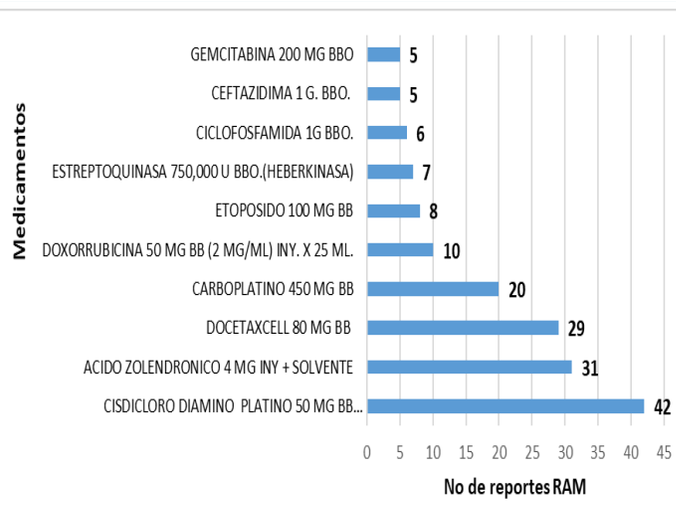


Figura 1. Principales medicamentos relacionados con reportes de reacciones adversas graves y mortales. Cuba 2022

a la morbilidad y mortalidad en el país (cáncer y enfermedades cardiovasculares principalmente). Según tipo de RAM hubo predominio de neutropenias (afebril y febril), necrosis aséptica de la mandíbula, diferentes grados de pancitopenia (leucopenia, plaquetopenia, neutropenia y anemia o sus combinaciones), convulsiones, mucositis, edema de la glotis y disnea. La mayoría de estas reacciones obedecieron a reacciones de hipersensibilidad, no predecibles.



ALMACENAMIENTO CORRECTO DE LOS MEDICAMENTOS

¿Por qué es importante?

PARA CONSERVAR SU CALIDAD, SEGURIDAD Y EFICACIA

Factores como la temperatura, humedad e iluminación a la que sean sometidos los productos pueden afectar su estabilidad y acelerar su vencimiento



FECHA DE VENCIMIENTO

El fabricante establece la fecha de vencimiento de los medicamentos para las condiciones de almacenamiento estudiadas y especificadas por él, en su envase



RIESGOS DEL ALMACENAMIENTO INADECUADO

- Pérdida del efecto deseado
- Reacciones Adversas



¿CÓMO GUARDAR LOS MEDICAMENTOS?

- Según se indica en su estuche y prospecto
- Manténgalos en su envase original.
- Protejlos de la humedad, el calor y la luz directa.
- Cuando sea necesario conservar un medicamento en el refrigerador, debemos asignar para ello un compartimento concreto y señalizarlo para evitar confusiones o accidentes.
- No los guarde en la cocina y el baño.
- Tomar medidas para restringir el acceso de los niños al lugar donde se encuentran guardados y evitar así posibles accidentes.



UNIDAD DE INFORMACIÓN Y VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS. SECCIÓN DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS.

"LA INFORMACIÓN APROPIADA SOBRE SU MEDICAMENTO".

TELÉFONOS: 72164372; 72164352; 72164136
CORREO: VIGILANCIA@CECMED.CU

Autores: MsC Mayelis Díaz Rodríguez, Diseño: MsC Adriana Mederos Gómez, Revisión: DrC Ismary Alfonso Orta

Comité editorial y revisor

- DrC Ismary Alfonso Orta
- DrC Giset Jiménez López
- MsC Ayme Suárez Torra
- MsC Olga Lidia Jacobo Casanueva



En pos de la protección de la salud de la población



AUTOMEDICACIÓN

Uso de los medicamentos por las personas, por iniciativa propia, sin ninguna indicación médica, con el propósito de prevenir, aliviar o tratar síntomas o enfermedades leves que ellas mismas puedan identificar.

RIESGOS

- Toxicidad. Aparición de efectos secundarios, intoxicaciones y reacciones adversas.
- Falta de efectividad. Pérdida del efecto deseado, debido a que se hace uso de los medicamentos en situaciones no necesarias.
- Dependencia o adicción a los medicamentos. Significa que su mente y su cuerpo dependen del medicamento para poder funcionar en la vida diaria.
- Enmascaramiento de síntomas graves, que a su vez conlleva a retraso en el diagnóstico y tratamiento adecuado de su enfermedad.
- Interacciones con otros medicamentos, lo que puede disminuir el efecto, no mejorar la enfermedad, o que aumente el efecto del medicamento y lleve a la ocurrencia de reacciones adversas.



COMO EVITARLOS

- No tomar medicamentos indicados por receta y no haya sido prescrito por un médico.
- Aunque un medicamento sea de venta libre, no quiere decir que no pueda ser perjudicial para nuestro cuerpo.
- Lea el prospecto
- Respete las dosis y horarios indicados.
- Conservar los medicamentos de manera adecuada.
- Conservar los medicamentos en su envase original, ya que así puedes conocer la fecha de vencimiento y el lote; además de que protege el medicamento y garantiza su óptima conservación.
- No aconsejar el uso de medicamentos a otras personas.



UNIDAD DE INFORMACIÓN Y VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS. SECCIÓN DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS.

"LA INFORMACIÓN APROPIADA SOBRE SU MEDICAMENTO".

TELÉFONOS: 72164372; 72164352; 72164136
CORREO: VIGILANCIA@CECMED.CU

Autores: MsC Adriana Mederos Gómez, MsC Arnaldo González Castro, MsC Roselí Robaina González. Revisión: DrC Ismary Alfonso Orta

Calle 5ta A No 6020 entre 60 y 62 Playa, La Habana
Teléfono: 535-2164372, 537-2164100, 5374164372

Correo electrónico: vigilancia@cecmecmed.cu

!Estamos en la web!

www.cecmecmed.cu/vigilancia

<https://www.cecmecmed.cu/publicaciones/infocecmecmed>