

La FDA aprueba Ribociclib (Kisqali), para el tratamiento de mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama avanzado o metastásico

El día 13 de marzo de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) aprobó Ribociclib (KISQALI, Novartis Pharmaceuticals Corp), indicado como terapia endocrina inicial para el tratamiento de mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama avanzado o metastásico negativo al receptor de factor epidérmico humano (HER2) positivo al receptor hormonal (HR)

Las reacciones adversas más frecuentes observadas en el 20% o más de los pacientes que tomaron Ribociclib fueron neutropenia, náuseas, fatiga, diarrea, leucopenia, alopecia, vómitos, estreñimiento, dolor de cabeza y dolor de espalda. Se ha demostrado que el Ribociclib prolonga el intervalo QT de una manera dependiente de la concentración, lo cual se refleja en el acápite de Advertencias y Precauciones de la etiqueta).

Disponible en: <https://www.fda.gov/Drugs/InformationOnDrugs/ApprovedDrugs/ucm546438.htm>

La Habana, 14 de marzo de 2017