



SEPTIEMBRE 2022

Boletín Farmacéutico

Alerta de retiro o efectos adversos de medicamentos y/o productos médicos

Agencia y fecha	Fármaco / Producto	Evento	Resolución	Link
ANMAT 19/08	DOBUTAMINA GEMEPE / DOBUTAMINA (COMO CLORHIDRATO) 250 MG/20 ML – solución inyectable endovenosa - envase hospitalario conteniendo 50 frascos ampolla por 20 ml – certificado n° 45220 - lote 3593, vencimiento 06/2023.	Se detectó, durante los ensayos de estabilidad, coloración de la solución fuera de especificación.	Retiro del mercado y recomienda a la población abstenerse de utilizar el lote detallado.	
EMA 02/09	TOPIRAMATO (no se especifica presentaciones)	El comité de seguridad de EMA ha iniciado una revisión de Topiramato y riesgo de trastornos del neurodesarrollo (en particular trastornos del espectro autista y discapacidad intelectual) en niños cuyas madres recibieron el fármaco durante el embarazo. La revisión fue impulsada en base a los resultados de un estudio reciente.	Se recomienda a las mujeres con epilepsia que están siendo tratadas con topiramato para sus convulsiones que eviten quedar embarazadas y que consulten a su médico si desean quedar embarazadas. Topiramato no debe usarse para prevenir la migraña o controlar el peso corporal en mujeres embarazadas.	

Sitios de referencia:

Podés ingresar a cada uno y ver las alertas actualizadas.



¿Querés ver las anteriores ediciones del Boletín?

Podés hacerlo en nuestra Intranet, en la sección de noticias de Farmacia.