

En la mañana de hoy, Ayudantes de clase del Departamento participaron activamente exponiendo de posters, en el marco de la Semana Académica del Hospital de Clínicas.

Compartimos con ustedes unas fotos.



DESCRIPCIÓN DE LAS ALERTAS DE SEGURIDAD SOBRE MEDICAMENTOS ANALIZADAS POR EL DEPARTAMENTO DE FARMACOLOGÍA Y TERAPÉUTICA
DE SANTIS Aguirre, GALARRAGA Florencia, ARTIGAVEITIA Pivi, CASTRO Mauricio, DOMÍNGUEZ Viviana
Departamento de Farmacología y Terapéutica, Facultad de Medicina, UdelAR. maguadram@gmail.com

Introducción: La Unidad de Farmacovigilancia (UFV) del Departamento de Farmacología y Terapéutica (DFT), tiene dentro de sus tareas la búsqueda, análisis y difusión al personal sanitario de las alertas de mayor relevancia sobre seguridad, emitidas por las principales agencias reguladoras de medicamentos.

Objetivo: Describir esta tarea durante el período 2013-2018.

Procedimiento normalizado de trabajo

1. Se realiza una búsqueda de las alertas emitidas por las diferentes agencias reguladoras de medicamentos: Norteamericana (FDA), Europea (EMA), Canadiense, Australiana, Española, Latinoamericana y la agencia nacional (MSP).
2. Se evalúa y discute la potencial relevancia de las alertas seleccionadas para su posterior análisis.
3. Se seleccionan para difusión en la página web, el Blog de Farmacología y una cuenta de Twitter del DFT.

Resultados:

- Se analizaron 23 alertas en dicho período.
- Hubo una concordancia con las NOTICIAS del MSP dentro de los meses de su emisión (2018).
- MSP emitió dos notificaciones para evitar errores de administración de oxígeno y transaminasa, los cuales no fueron difundidos por nuestra unidad.

Tabla 1. Listado de alertas consentadas por el DFT entre 2013-2018

Año	Fármaco	Agencia reguladora	Riesgo advertido
2013	• Derivados ergométricos	• EMA	• Reacción de tipo
	• Píldoras	• MSP	• Cambios en el nivel de
	• Anticoncepción hormonal	• EMA	• Efectos
	• Bupropión	• FDA y EMA	• Riesgo cardiovascular
2014	• Fosfocálcico	• FDA	• Riesgo cardiovascular
	• Inhibidores de la	• EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica
	• Benzodiazepinas	• MSP	• Interacción farmacológica
2015	• Fosfocálcico	• EMA	• Riesgo de interacción
	• Inhibidores de la	• EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica
	• Benzodiazepinas	• MSP	• Interacción farmacológica
	• Fosfocálcico	• FDA	• Riesgo de interacción
	• Inhibidores de la	• EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica
2016	• Fosfocálcico	• EMA	• Reacciones alérgicas graves
	• Inhibidores de la	• EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica
	• Benzodiazepinas	• MSP	• Interacción farmacológica
2017	• Fosfocálcico	• EMA	• Reacciones alérgicas graves
	• Inhibidores de la	• EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica
	• Benzodiazepinas	• MSP	• Interacción farmacológica
2018	• Asociaciones con	• FDA	• Reacciones alérgicas graves
	• Inhibidores de la	• MSP, EMA	• Farmacovigilancia retrospectiva
	• Fármacos de potencia	• EMA	• Interacción farmacológica

Conclusiones: La difusión de las alertas de seguridad por parte de la academia puede contribuir al análisis crítico de éstas por el personal sanitario y es una de las tareas de la farmacovigilancia. Sería deseable mejorar la concordancia de lo que se comunica desde el DFT y el MSP para potenciar su impacto.



