

DAPTOMICINA

Resumen

El 10 de febrero de 2011 Medicines and Healthcare Products Regulatory Agency (MHRA) emitió información de seguridad acerca del medicamento Daptomicina, producido por NovartisPharma A.G y comercializado como CUBICIN®. La información mencionada corresponde al reporte de casos potencialmente graves de Neumonía Eosinofílica en pacientes que utilizan el medicamento para el tratamiento de infecciones complicadas en piel y tejido, en los que el sospechoso es el microorganismo S. Aureus.

Link

<http://www.mhra.gov.uk/Safetyinformation/DrugSafetyUpdate/CON108678>

Acta 12 Numeral 3,6,6

Concepto Comisión Revisora

Revisada la documentación allegada, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora recomienda llamar a revisión de oficio el producto DAPTOMICINA (CUBICIN®) comercializado en Colombia como Cubicin® por Novartis Pharma A.G., para ajustar la información de alerta reciente relacionada a reporte de casos potencialmente serios de neumonía eosinofílica asociada con el medicamento.