

## **LENALIDOMIDA**

### **Resumen**

El 10 de febrero de 2011 MHRA emitió información de seguridad acerca del medicamento Lenalidomida producido por Celgene Europe Limited y comercializado en Colombia como REVLIMID®. La información proporcionada por la MHRA se obtuvo de pacientes que recibieron Lenalidomida para el tratamiento de mieloma múltiple, los cuales deben ser estrechamente monitorizados para evidenciar y reportar la aparición de acontecimientos tromboembólicos arteriales y venosos.

Link

<http://www.mhra.gov.uk/Safetyinformation/DrugSafetyUpdate/CON108684>

Acta 12 Numeral 3,6,5

### **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 Revlimid® (Lenalidomida) para evaluar los nuevos efectos adversos relacionados con acontecimientos tromboembólicos arteriales y venosos asociados al uso de este medicamento, reportado en la alerta reciente.