

LENALIDOMIDA

Resumen

El 8 de abril de 2011 la FDA emitió información de seguridad acerca del medicamento Lenalidomida, producido por Celgene Europe Limited y comercializado en Colombia como REVLIMID®, donde se publica el posible aumento del riesgo de desarrollar neoplasias malignas.

Link

<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm250575.htm>

Acta 27 Numeral 3,6,2

Concepto Comisión Revisora

Revisada la documentación allegada, la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora acusa recibo del informe de seguridad del medicamento lenalidomina y acepta las recomendaciones del grupo de farmacovigilancia en cuanto a llevar a cabo seguimiento a los pacientes tratados con este medicamento por parte de los profesionales de la salud y reportar cualquier evento adverso al programa nacional de farmacovigilancia del Invima.