

SAQUINVIR Y RITONAVIR

Link sobre Información de Seguridad.

<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm201563.htm>

Informe de Seguridad emitido por el grupo de Farmacovigilancia.

El 1 de Marzo de 2010 se envía informe de seguridad a Comisión Revisora, recomendando que se incluya en la información para prescribir, insertos y etiquetas la nueva información de seguridad que sugiere que juntos, los dos fármacos pueden afectar la actividad eléctrica del corazón, como prolongación del intervalo QT o intervalos PR.

Concepto de la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos Comisión Revisora.

Acta 26 de 2010, Numeral 3.6.7: La Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos de la Comisión Revisora conceptúa que Todos los productos que contengan Saquinavir y Ritonavir como principio activo, deben incluir en advertencias precauciones y reacciones adversas contenidas en las etiquetas, insertos e información para prescribir la advertencia: estos productos utilizados pueden afectar la actividad eléctrica del corazón como prolongación de los intervalos QT o PR.