



FARMACIA - OSI ARABA

Farmacia de Atención Primaria

[e-mail: farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus](mailto:farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus)

Marzo 2023

NOTAS DE SEGURIDAD:

Estas son las notas de seguridad publicadas en febrero 2023:

- MINURIN® 0,1 MG/ML SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL
- BRIVUDINA (NERVINEX® Y BRIVUDINA ARISTO®)

1

[Seguir leyendo](#)

VACUNACIÓN FRENTE AL SARS-CoV-2 EN POBLACIÓN INFANTIL DE 6 A 59 MESES

2

[Seguir leyendo](#)

NUEVA ALERTA EN PRESBIDE PARA INTERACCIONES CON LITIO

3

[Seguir leyendo](#)

PUBLICACIONES DE INTERÉS

- Nuevo INFAC publicado "Manejo de los síntomas de la menopausia"
- Nuevo Boletín Farmacovigilancia Nº 56
- Presentación de las Normas de certificación de los equipos PROA hospitalario y comunitario

4

[Seguir leyendo](#)

LA AEMPS ALERTA DEL CAMBIO DE DENOMINACIÓN DE ACTOCORTINA® PARA EVITAR RIESGOS DE ERRORES DE MEDICACIÓN

5

[Seguir leyendo](#)

INTEROPERABILIDAD DE LA E-REZETA EN POLONIA, PORTUGAL Y CROACIA

6

[Seguir leyendo](#)

NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA

Estas son las novedades de febrero de 2023.

7

[Seguir leyendo](#)

DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTOS DE SUMINISTRO

Destacamos los más relevantes de enero de 2023.

8

[Seguir leyendo](#)

Estas son las notas de seguridad publicadas en febrero 2023:

MINURIN 0,1MG/ML SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL: INTRODUCCIÓN DE ADVERTENCIAS SOBRE EL RIESGO POTENCIAL DE ARRITMIA Y TOXICIDAD REPRODUCTIVA POR LA EXPOSICIÓN AL EXCIPIENTE CLOROBUTANOL.

Minurin® 0,1 mg/ml (Desmopresina) solución para pulverización nasal contiene el agente estabilizante clorobutanol. La exposición al clorobutanol tras su administración intravenosa se ha asociado con la prolongación del intervalo QT, lo que conlleva un riesgo potencial de arritmia. Además, los estudios preclínicos indican que el clorobutanol puede causar toxicidad reproductiva.

La información del producto (ficha técnica y prospecto) se ha actualizado con advertencias sobre el riesgo potencial de arritmia y toxicidad reproductiva tras la exposición al clorobutanol.

Minurin 0,1mg/ml solución para pulverización nasal sólo debe considerarse en situaciones en las que no se disponga de formulaciones alternativas de desmopresina sin clorobutanol o bien su uso no sea posible.

Se puede consultar la carta a profesionales revisada por la AEMPS pinchando [aquí](#).

BRIVUDINA (NERVINEX® Y BRIVUDINA ARISTO®): RECORDATORIO DE INTERACCIÓN POTENCIALMENTE MORTAL CON ANTINEOPLÁSICOS QUE CONTIENEN 5-FLUOROPYRIMIDINAS (CAPECITABINA, 5-FLUOROURACILO, TEGAFUR, FLOXURIDINA) Y CON FLUCITOSINA.

La interacción entre brivudina y fluoropirimidinas (tales como capecitabina, 5-fluorouracilo, tegafur, floxuridina, flucitosina) es potencialmente mortal y nunca deben administrarse simultáneamente. Debe respetarse un periodo de espera como mínimo de 4 semanas entre la finalización del tratamiento con brivudina y el inicio de la administración de fluoropirimidinas.

A pesar de las medidas informativas y de minimización de riesgos llevadas a cabo, se siguen notificando casos graves, incluyendo casos con desenlace mortal, derivados del uso concomitante de brivudina y fluoropirimidinas. Es indispensable que antes de prescribir brivudina, el profesional médico se asegure de que el paciente no está recibiendo quimioterapia antineoplásica que contenga 5-fluoropirimidinas o flucitosina. Al dispensar brivudina se debe informar al paciente y recordarle que lea detenidamente la advertencia y la tarjeta de información incluida en el envase, además del prospecto.

Se puede consultar la nota de seguridad completa (MUH(FV),03/2023) pinchando [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

La Comisión de Salud Pública y Seguridad del Paciente de Osakidetza aprobó el pasado 15 de diciembre **recomendar la vacunación frente al SARS-CoV-2 a la población entre 6 y 59 meses** de edad que presenta condiciones que inducen alto grado de inmunosupresión. Esta recomendación se recoge también en la [Estrategia de Vacunación COVID-19 de Euskadi](#).

Se amplía así la población diana para la vacunación frente al SARS-CoV-2, incluyendo a la población infantil de entre 6 y 59 meses con alguna de las condiciones siguientes:

- Trasplante de progenitores hematopoyéticos
- Trasplante de órgano sólido
- Fallo renal crónico
- Personas con infección por VIH con bajo recuento de CD4
- Inmunodeficiencias primarias combinadas y de células B

- Tratamiento inmunosupresor con inmunomoduladores biológicos
- Cáncer de órgano sólido o hematológico en tratamiento con quimioterapia citotóxica u otros tratamientos que conlleven elevado riesgo de progresión a formas graves de COVID-19 (que requieran hospitalización o causen el fallecimiento)

La nota completa está disponible pinchando [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

3 NUEVA ALERTA EN PRESBIDE PARA INTERACCIONES CON LITIO

El litio es un medicamento que se emplea en todo el mundo desde hace cerca de 75 años en el tratamiento de las fases agudas y en la prevención de nuevos episodios del trastorno bipolar. También se utiliza para potenciar a antidepresivos en formas de depresión resistentes al tratamiento. Es un medicamento con un margen terapéutico estrecho, con graves riesgos en caso de intoxicación, y con interacciones muy significativas que, precisamente por la vasta experiencia acumulada a lo largo de décadas de uso, son bien conocidas.

Las interacciones pueden ser farmacocinéticas, ya que hay fármacos (AINE, tiazidas, IECA, ARA II, aliskirén) que pueden limitar la excreción renal de litio, favoreciendo que su concentración plasmática (litemia) se eleve hasta niveles tóxicos, con riesgo de graves secuelas e incluso de fallecimiento. También pueden ser dinámicas, a través de la potenciación de efectos sobre la conducción cardíaca (sertindol) o de la transmisión serotoninérgica (IMAO), con resultados igualmente graves.

Con el fin de evitar estas situaciones, se plantea en PRESBIDE un sistema de **alerta para las prescripciones de medicamentos problemáticos a personas que ya vengán tomando litio**. Además de la existencia de la interacción, Informará de si puede haber alguna alternativa terapéutica. Si fuera imprescindible prescribir a una persona un medicamento con una interacción clínicamente significativa con el litio se recomienda contactar con su psiquiatra con el fin de diseñar un plan para estrechar la monitorización de las litemias.

Ejemplo de aviso en PRESBIDE:

Consulta de alergias interacciones, dosis máximas diarias, duplicidades, carga anticolinérgica y duración del tratamiento
(Tratamiento completo)


Consulta de interacciones del tratamiento completo del paciente

Interacción 1:
ENANTYUM 25MG GRANULADO 20 SOBRES(DEXKETOPROFENO)
PLENUR 400MG 100 COMPRIMIDOS DE LIBERACION MODIFICADA(LITIO)

- **Alternativa:** No
- **Gravedad:** MODERADA
- **Efecto:** El uso concomitante de AINE de forma prolongada (más de una semana) y litio puede disminuir la eliminación renal de litio y aumentar el riesgo de intoxicación.
- **Recomendaciones Médico:** Evitar en lo posible el uso prolongado. Valorar uso de paracetamol salicilatos, metamizol. Si se utilizan conjuntamente, monitorizar los niveles séricos de litio para reajustar las dosis.

[Volver a INICIO](#)

NUEVO INFAC PUBLICADO

Está disponible en la [web](#) el nuevo boletín INFAC titulado “**Manejo de los síntomas de la menopausia.**”

En este boletín se revisa el manejo de los síntomas vasomotores y urogenitales de la menopausia, que son los que se han podido relacionar con la menopausia de manera más consistente, y las últimas evidencias sobre la seguridad del tratamiento hormonal sistémico.

Enlaces a los documentos:

- Boletín [Informe \(PDF, 1 MB\)](#) 
- Presentación [PowerPoint \(PPTX, 1 MB\)](#) 

NUEVA PUBLICACIÓN BOLETÍN FARMACOVIGILANCIA Nº 56

Recientemente se ha publicado el nº56 del Boletín de la Unidad de Farmacovigilancia del País Vasco.

Los temas abordados en este número son:

- Retos y oportunidades de la farmacovigilancia
- Notas sobre medicamentos
 - farmacovigilancia en pediatría: descripción de los casos recibidos en la unidad de farmacovigilancia
 - cascada terapéutica y reacciones adversas a medicamentos
- Actualización de fichas técnicas por razones de seguridad. Recomendaciones del PRAC.

Puedes acceder al boletín pinchando [aquí](#)

PRESENTACIÓN DE LAS NORMAS DE CERTIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS PROA HOSPITALARIOS Y COMUNITARIOS

Los **Programas de Optimización de Uso de Antimicrobianos (PROA)** han estado incluidos en la estrategia del **Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos (PRAN)** desde su inicio. El objetivo de estos programas es optimizar la prescripción de antibióticos, garantizar unos resultados clínicos óptimos, minimizar los efectos adversos derivados de su uso, controlar la aparición de resistencias y asegurar el uso de tratamientos coste-eficaces.

Con el objetivo de unificar criterios, homogeneizar indicadores, y poder trabajar todos bajo unos mismos estándares, el PRAN ha elaborado con las sociedades científicas del ámbito hospitalario (SEFH y SEIMC), comunitario (AEPap, SEFAP, SEIMC, SEMERGEN, SEMFYC, SEMG, SEPEAP) y con la colaboración de las comunidades autónomas, las **Normas de certificación de equipos PROA comunitarios y hospitalarios**. Estas Normas, aprobadas en diciembre de 2022 por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, logran el consenso de todos los profesionales sanitarios, y servirán de guía de trabajo para la correcta implementación de los PROA, ayudando a definir buenas prácticas y aportando los requisitos que deben cumplir los centros.

Enlace a las Normas para la certificación de los equipos PROA [comunitarios](#) y [hospitalarios](#).

5

LA AEMPS ALERTA DEL CAMBIO DE DENOMINACIÓN DE ACTOCORTINA® PARA EVITAR RIESGOS DE ERRORES DE MEDICACIÓN

Actocortina® 100 mg polvo y disolvente para Solución Inyectable ha pasado a denominarse **Actocortina® 75 mg polvo y disolvente para Solución Inyectable**. Ambas presentaciones contienen la [misma dosis de principio activo](#) y convivirán en el canal farmacéutico hasta que caduquen los últimos lotes liberados de Actocortina 100 mg Polvo y Disolvente para Solución Inyectable.

Este cambio se produce debido al proceso de armonización que está llevando a cabo la AEMPS para cumplir con las directrices europeas que dictan que en el nombre de estos medicamentos debe aparecer expresada la dosis como base en lugar de como sal.

Se puede consultar la información pinchando [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

6

INTEROPERABILIDAD DE LA E-REZETA EN POLONIA, PORTUGAL Y CROACIA

Cualquier persona residente en Euskadi podrá utilizar su receta electrónica, *e-rezeta*, en **Polonia** -o viceversa- para acceder a su historia clínica o recoger la medicación en oficinas de farmacia.

Tras la pertinente autorización de la Comisión Europea, Polonia se suma a **Portugal** y **Croacia**, países en los que ya estaba operativa la receta electrónica vasca, y a quienes próximamente se incorporarán **Estonia** y **Finlandia**.

Euskadi continúa así desarrollando un papel de referente en el despliegue de la interoperabilidad de la receta electrónica en la Unión Europea, que está previsto extender a los 25 países miembros en el año 2025.

Se puede consultar la noticia completa en la [intranet de Osakidetza](#).

[Volver a INICIO](#)

7

NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA

Estas son las novedades de febrero 2023:

Febrero 2023		
	Lorazepam	Lorazepam® 0,5 mg comp EFG. Nueva dosificación que permitirá evitar fraccionar comprimidos y utilizar la dosis mínima eficaz.

Enlace al [documento](#) que recoge las novedades desde enero 2020

Novedades en formulación magistral:

Fludrocortisona	El medicamento Astonin® (Fludrocortisona) está desabastecido en el canal de farmacias. Excepcionalmente y hasta que se reestablezca el suministro habitual de Astonin se ha autorizado la formulación magistral (FM) en las farmacias del País Vasco.
------------------------	--

	Se utilizarán en todo momento recetas en papel: Fludrocortisona® 0,1mg 100 cápsulas, salvo que la duración de tratamiento prevista se complete con menos cápsulas, en cuyo caso sólo se elaborarán las cápsulas necesarias para finalizar el tratamiento. Se admitirá la preparación de FM sin necesidad de nueva receta en aquellas en las que figure el nombre comercial (Astonin®). No se admitirán dispensaciones electrónicas de FM. El precio del principio activo es 116,52 €/g.
Ácido bórico	A partir del 1 de marzo de 2023 la fórmula magistral de ácido bórico 600 mg 18 óvulos pasa a ser financiada. Su precio de facturación es de 22,38 euros.

El listado completo de fórmulas magistrales prescribibles en receta electrónica se puede consultar en el siguiente enlace del Departamento: [formula-magistralak_202302.pdf \(euskadi.eus\)](https://euskadi.eus/formula-magistralak_202302.pdf)

[Volver a INICIO](#)

8 DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTO DE SUMINISTRO

DESABASTECIMIENTOS más relevantes de este mes:

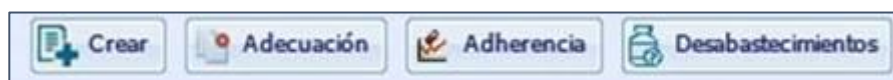
- **Chibroxin colirio 3 mg/ml frasco de 5 ml.** Norfloxacin.
- **Codeisan 1,26 mg/ml jarabe 250ml.** Codeína.
- **Kreon 35.000 U cápsulas duras gastroresistentes c/100 caps.** Pancreatina.
- **Noiafren 10 mg, comp c/20.** Clobazam.
- **Noiafren 20 mg, comp c/20.** Clobazam.
- **Tobrabact colirio 3 mg/ml frasco de 5 ml.** Tobramicina.
- **Tobrex colirio 3 mg/ml frasco de 5 ml.** Tobramicina
- **Zinnat 250 mg/5 ml granulado para suspensión oral frasco de 50 ml.** Cefuroxima.
- **Astonin 0,1 mg comp c/40 comp.** Fludrocortisona.

RESTABLECIMIENTOS de suministro:

- **Miflonide Breezhaler 400 mcg 60 caps inhalación.** Budesonida.
- **Miflonide Breezhaler 200 mcg 60 caps inhalación.** Budesonida.
- **Flecard 100 mg 30 y 60 comp.** Flecainida.
- **Silkis 3 mcg/g pomada tubo de 100 g.** Calcitriol.
- **Glucolon® 5 mg comp.** Glibenclamida.

Los desabastecimientos de medicamentos pueden consultarse en:

- [Tabla Desabastecimientos](#): En Presbide se ha incorporado el botón “Desabastecimientos” que lleva a esta tabla directamente:



[En CIMA-AEMPS: Acceso a Problemas de suministro de medicamentos de la AEMPS](#)

[Volver a INICIO](#)

FARMACIA - OSI Araba
Farmacéuticos de Atención Primaria: Javier Martínez e Inés San José
Tfno.: 945 006 752 / 945 006 631
e-mail: farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus



El contenido de esta publicación se ha adaptado del boletín mensual elaborado por las Farmacéuticas de Atención Primaria de Osakidetza