



FARMACIA - OSI ARABA

Farmacia de Atención Primaria

e-mail: farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus

Enero 2024	
METAMIZOL Y RIESGO DE AGRANULOCITOSIS	1 Seguir leyendo
PSEUDOEFEDRINA: MEDIDAS PARA MINIMIZAR EL RIESGO DE SÍNDROME DE ENCEFALOPATÍA POSTERIOR REVERSIBLE (PRES) Y DE SÍNDROME DE VASOCONSTRICCIÓN CEREBRAL REVERSIBLE (SVCR)	2 Seguir leyendo
LEVETIRACETAM Y CLOBAZAM: REACCIÓN DE HIPERSENSIBILIDAD DRESS	3 Seguir leyendo
ACTUALIZACIÓN DE LA SITUACIÓN DE SUMINISTRO DE TRANDATE®	4 Seguir leyendo
PRESBIDE: NUEVO REQUERIMIENTO DE VISADO PARA ABSORBENTES	5 Seguir leyendo
PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN MEDIANTE RECETA ELECTRÓNICA EN EL ÁMBITO DEL SNS DE LOS MEDICAMENTOS QUE CONTENGAN CLONAZEPAM	6 Seguir leyendo
NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA Clonazepam y triple terapia inhalada para el asma: cambios en las condiciones de prescripción	7 Seguir leyendo
PUBLICACIONES DE INTERÉS Nueva infografía de la SEFAP: ¿Puedes beber alcohol si estás tomando medicamentos?	8 Seguir leyendo
DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTO DE SUMINISTRO	9 Seguir leyendo

1

METAMIZOL Y RIESGO DE AGRANULOCITOSIS

El 1 de diciembre de 2023, la AEMPS ha publicado una [nota de seguridad](#), donde mantiene las recomendaciones para prevenir el riesgo de agranulocitosis o minimizar sus consecuencias realizadas en la [nota informativa de 2018](#).

Tras una nueva revisión sobre la relación entre metamizol y el riesgo de agranulocitosis, concluye que no existen nuevos hallazgos que cambien el perfil de seguridad.

En un estudio farmacoepidemiológico con datos de BIFAP (Base de datos para la Investigación Farmacoepidemiológica en el Ámbito Público) se confirma de forma preliminar que la incidencia de agranulocitosis entre los pacientes que inician tratamiento con metamizol es muy baja (1 a 10 casos por millón de personas usuarias) en población representativa de la práctica clínica real en España, incluidos pacientes en tratamiento durante varias semanas.

Ver nota MUH (FV), 09/2023 [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

2

PSEUDOEFEDRINA: MEDIDAS PARA MINIMIZAR EL RIESGO DE SÍNDROME DE ENCEFALOPATÍA POSTERIOR REVERSIBLE (PRES) Y DE SÍNDROME DE VASOCONSTRICCIÓN CEREBRAL REVERSIBLE (SVCR)

Recientemente se han notificado en la Unión Europea casos de síndrome de PRES y de SVCR tras el uso de medicamentos que contienen pseudoefedrina.

Tras la evaluación de la evidencia disponible, el Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia de la EMA ha recomendado no utilizar pseudoefedrina en pacientes con hipertensión grave o no controlada, ni en pacientes con enfermedad renal grave (aguda o crónica) o con fallo renal.

Además, se advierte a los pacientes que suspendan de inmediato el tratamiento y busquen asistencia sanitaria si desarrollan síntomas de PRES o SVCR. Estos síntomas son cefalea intensa de aparición brusca, cefalea en trueno, náuseas, vómitos, confusión, convulsiones y/o alteraciones visuales

Los medicamentos que contienen pseudoefedrina son:

Cinfatos complex® susp. oral, **Cinfatos descongestivo®** sol. oral, **Clarityne plus®** 10 mg/240 mg comp. lib. prolongada, **Frenadol descongestivo®** cáp., **Gelocatil gripe con pseudoefedrina®** comp., **Grippal®** con pseudoefedrina y dextrometorfano cáp. duras,

Iniston mucosidad y congestión® 20 mg/ml + 6 mg/ml jarabe, **Iniston tos y congestión®** jarabe, Lasa con codeína® 6 mg/ml + 2 mg/ml + 0,4 mg/ml sol. oral, **Narine repetabs®** 5 mg/120 mg comp. lib. prolongada, **Pharmafren®** 200 mg/30 mg cáp., **Pharmatusgrip®** polvo para sol. oral, **Reactine cetirizina/pseudoefedrina®** 5 mg/120 mg comp. de lib. prolongada, **Respidina®** expectorante junior 6 mg/ml + 20 mg/ml sol. oral, **Respidina®** 120 mg comp. de lib. prolongada, **Rinobactil®** 10 mg/120 mg cáp. duras de lib. modificada, **Rino-ebastel®** 10 mg/120 mg cáp. duras de lib. modificada, **Stopcold®** 5 mg/120 mg comp. de lib. prolongada, **Termalgin resfriado®** 500 mg/30 mg polvo para sol. oral, **Vincigrip®** cáp. duras, **Vincigrip forte®** granulado para sol. oral sabor cacao-naranja naranja, **Virlix plus®** comp. de lib. prolongada.

Ver nota MUH (FV), 10/2023 [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

3

LEVETIRACETAM Y CLOBAZAM: REACCIÓN DE HIPERSENSIBILIDAD DRESS

La FDA advierte que los medicamentos anticonvulsivantes levetiracetam (**Keppra®**, **Laurak®**, **Tirbas®**, **Levetiracetam EFG**) y clobazam (**Noiafren®**) pueden causar la denominada reacción de hipersensibilidad DRESS, grave pero poco frecuente. DRESS puede incluir fiebre, erupción cutánea, inflamación de los ganglios linfáticos o lesiones en órganos como el hígado, los riñones, los pulmones, el corazón o el páncreas.

Los primeros síntomas de DRESS, como fiebre o ganglios linfáticos inflamados, pueden estar presentes incluso cuando no se puede ver una erupción. Esto difiere de otras reacciones cutáneas graves que pueden producirse con estos medicamentos y en las que aparece una erupción desde el principio, como el síndrome de Stevens-Johnson y la necrólisis epidérmica tóxica.

Ver nota [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

4 ACTUALIZACIÓN DE LA SITUACIÓN DE SUMINISTRO DE TRANDATE®

La AEMPS en una [nota informativa](#) de 13 de marzo de 2023, informaba de la restricción del suministro de **Trandate®** (labetalol) comprimidos a pacientes con hipertensión en el embarazo que ya estuvieran en tratamiento con labetalol comprimidos, así como para nuevos tratamientos de estas pacientes, en caso de que no respondieran adecuadamente o que no tolerasen el tratamiento alternativo.

Este medicamento se está distribuyendo a través del Servicio de Medicamentos en Situaciones Especiales debido a la disponibilidad limitada de unidades no afectadas por una impureza de nitrosamina.

Tras valorar la disponibilidad actual de las unidades de este medicamento no afectadas por la presencia de nitrosamina, se considera que no procede seguir manteniendo la restricción adoptada inicialmente, y puede ampliarse su uso en cualquier situación clínica de hipertensión en el embarazo, sin necesidad de que sea continuación de tratamiento ni pacientes que no toleren un tratamiento alternativo.

Para pacientes con indicación diferente a hipertensión en el embarazo se deberá prescribir un tratamiento alternativo a labetalol.

Ver nota ICM (CONT), 09/2023 [aquí](#)

[Volver a INICIO](#)

5 PRESBIDE: NUEVO REQUERIMIENTO DE VISADO PARA ABSORBENTES

A partir del 1 de enero del 2024 el Departamento de Salud del Gobierno Vasco actualiza el requerimiento para la autorización del visado de absorbentes de incontinencia por parte de las Inspecciones Médicas.

Para ello, en las nuevas prescripciones, se debe registrar en Osabide AP u Osanaia una de las 4 escalas de valoración siguientes con una antigüedad no superior a 6 meses desde la fecha de solicitud del visado:

- Escala de Barthel: Índice de deposiciones o micción 0 o 5 puntos.
- Índice de Severidad (ISI): ≥ 3
- Hoja ambulatoria de registro miccional: ≥ 1800 ml de escape involuntario
- Pad Test de 1 hora ≥ 10 gramos

Esta modificación puede facilitar la detección de un cambio en la situación de las personas, ya que frecuentemente un aumento en el grado de dependencia suele estar unido a la incontinencia y puede requerir un cambio en el abordaje terapéutico.

Se recuerda que la prescripción del número de absorbentes debe de ser ajustado a las necesidades del momento de las personas y que el número máximo de absorbentes a financiar es de 4 (máximo 1 supernoche).

Enlaces de interés:

- Ficha i-botika con información sobre absorbentes para pacientes [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

6

PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN MEDIANTE RECETA ELECTRÓNICA EN EL ÁMBITO DEL SNS DE LOS MEDICAMENTOS QUE CONTENGAN CLONAZEPAM

A partir del 1 de enero de 2024 los medicamentos con clonazepam (**Clonazepam EFG** y **Rivotril®**) solo podrán ser prescritos y dispensados, en el ámbito del Sistema Nacional de Salud (SNS), mediante receta electrónica. Excepcionalmente, solo son dispensables en formato papel si se trata de recetas electrónicas impresas de usuarios-as que no tienen dispensación electrónica. No son dispensables recetas papel manuscritas.

El objetivo es evitar el posible uso indebido o abuso de clonazepam que puede generar un problema de salud pública, y optimizar su uso en las indicaciones y posologías autorizadas en las fichas técnicas.

Para las mutualidades MUFACE, ISFAS y MUGEJU, y para el SNS, en el caso de que sea necesaria la utilización de recetas informatizadas en papel, se adoptarán las medidas necesarias para el control y seguimiento de prescripción y dispensación.

Ver nota informativa [aquí](#).

[Volver a INICIO](#)

7

NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA

Estas son las novedades de [Enero 2024](#)

Enero 2024		
	Clonazepam	Rivotril® 0,5 y 2 mg comp., Rivotril® 1 mg/ml amp., Clonazepam EFG 0,5, 1 y 2 mg comp.: a partir del 1 de enero de 2024 los medicamentos con clonazepam solo podrán ser prescritos y dispensados, en el ámbito del SNS, mediante receta electrónica.
	Triple terapia inhalada para el asma	A partir del 1 de enero se suprime la necesidad de visado de los medicamentos de triple terapia inhalada para el asma: Energair® Breezhaler y Zimbus® Breezhaler 114/46/136 mcg: Indacaterol/bromuro de glicopirronio/mometasona Trimbow® 172/5/9 mcg: Beclometasona/formoterol/bromuro de glicopirronio

 Restricción de indicación, financiación o condiciones de prescripción y dispensación

 Ampliación de indicación, financiación o condiciones de prescripción y dispensación

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

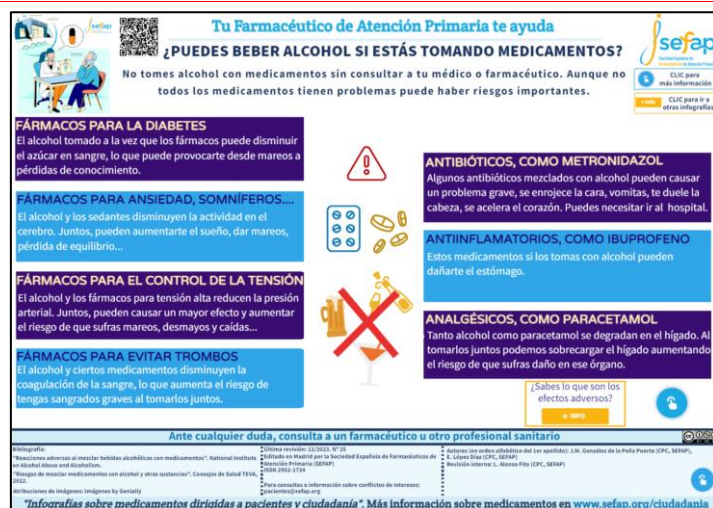
[Volver a INICIO](#)

8

PUBLICACIONES DE INTERÉS

Nueva infografía de la SEFAP: ¿Puedes beber alcohol si estás tomando medicamentos?

La Sociedad Española de Farmacéuticos de Atención Primaria (SEFAP) ha publicado una nueva infografía sobre el consumo de alcohol junto con medicamentos.



La infografía está disponible en los siguientes enlaces:

- [Formato pdf interactivo](#)

[Volver a INICIO](#)

9 DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTO DE SUMINISTRO

DESABASTECIMIENTOS más relevantes de este mes:

- **Miflonide Breezhaler®** 400 mcg, 1 inhalador + 60 cápsulas (Budesonida)
- **Oflovir®** 200 mg, 14 comp. (Ofloxacino)
- **Semonic®, Ferbrain®** 150 mg 30 comp. (Setralina)
- **Nitoman®, Tetrabenazina Aristo®, Sun®** 25 mg, 112 comp.(Tetrabenazina)
- **Adisocol®** 150 y 300 mg comp. (Ácido ursodeoxicolico)
- **Gentamicina colircusi®** 3 mg/ml colirio (Gentamicina)
- **Renitecmax®** 20/6 mg, 28 comp. (Enalapril/Hidroclorotiazida)
- **Tediprima®** 160 mg, 16 cápsulas (Trimetoprima)
- **Lioresal®** 10 mg, 30 comp. (Baclofeno)
- **Konakion®** 10 mg/ml solución oral, 5 ampollas 1 ml (Fitomenadiona)
- **Kreon®** 35.000 U, 250 cápsulas (Pancreatina)
- **Aldactacine®** 25/15 mg, 40 comp. (Espironolactona/altizida)
- **Dinisor Retard®** 180 mg, comp. (Diltiazem hidrocloreuro)
- **Glucobay®, Acarbosa Tecnigen®, Viatris®** 100 mg, 100 comp. (Acarbosa)
- **Colirofta Fluotest®** 1 frasco 3 ml (Oxibuprocaina/fluoresceína)
- **Lexatin®, Bromazepam Kern Pharma®, Normon®, Pensa®, Stada®** 1.5 mg, 30 cápsulas (Bromazepam)
- **Parlodel®** 5 mg, 50 cápsulas (Bromocriptina)
- **Tamiflu®** 30, 45 y 75 mg, 10 cápsulas y **Tamiflu®** 6 mg/ml solución (Oseltamivir)
- **Equasym®** 40 mg, 30 cápsulas liberación prolongada (Metilfenidato)

Medicamentos extranjeros

Serecor® 300 mg cápsulas lib. prolongada (hidroquinidina): a partir del mes de diciembre, está disponible como medicamento extranjero. Debido al limitado número de unidades, se destina únicamente para prevención del choque eléctrico en pacientes con desfibrilador automático implantable, lo cual deberá justificarse mediante informe médico. Si la prescripción está activa en Presbide, no es necesario aportar receta.

Los usuarios deben acudir con la TIS a Inspección de Farmacia de la Delegación Territorial de Salud (C/ Olaguíbel, 38 entresuelo. Vitoria-Gasteiz. Para evitar desplazamientos innecesarios es recomendable que los usuarios previamente soliciten cita previa: 945 017104/ 05.

RESTABLECIMIENTOS de suministro:

- **Depakine Crono**® 500 mg, 100 comp. liberación prolongada (Valproato sodio/Valproico ácido)
- **Diane diario**® 2 mg/0,035 mg, 28 comp. (Ciproterona/Etinilestradiol)
- **Escitalopram Viso**® 5 mg, 28 comp (Escitalopram)
- **Daktarin**® crema 40 g (Miconazol)
- **Semonic**® 200 mg, 30 comp (Setralina)
- **Brimvera**® 2 mg/ml, 30 env unidosis de 0,35 ml, **Bripio**® 2 mg/ml colirio en solución 60 monodosis, 0,35 ml (Brimonidina)
- **Catapresan**® 0,150 mg, 30 comp. (Clonidina)
- **Auxina E-200** UI, 20 cápsulas blandas (Todo-alfa-tocoferol)
- **Dicloabak**® 0,1%, colirio 10 ml; **Diclofenaco Lepori**® 0,1%, colirio 5 ml; **Voltaren**® 0,1%, colirio 5 ml (Diclofenaco)
- **Solsint**® 13 mcg solución oral, 30 envases unidosis, **Solsint**® 50 mcg solución oral envase unidosis (Levotiroxina sódica)
- **Oxicodona/naloxona Stada**® 30 mg/15 mg 56 comp lib. prol; **Tanonalla**® 30mg/15mg 56 comp lib prol; **Oxicodona/naloxona Teva**® 30 mg/15 mg 56 comp lib prol; **Taioma plus**® EFG 30mg/15 mg 56 comp lib prol; **Duoxona**® 30 mg/15 mg comp libe prol (Oxicodona/naloxona)
- **Ferplex**® 40 mg, 20 viales (Proteinsuccinilato hierro)
- **Septtrin Pediátrico**® 8 mg/40 mg/ml, suspensión oral (Sulfametoxazol/Trimetoprim)
- **Besitran**® 20 mg/ml, gotas 60 ml (Sertralina hidrocloreto)
- **Edunix**® 4, 8 y 32 mg, 30 comp. (Hidromorfona)
- **Hodernal**® 800 mg solución oral, 300 ml (Parafina líquida)
- **Triapin**® 5 mg/5 mg comp de liberación prolong, 28 comp. (Fenidipino/Ramipril)
- **Synalar**® rectal simple, crema 30 g y 60 g (Fluocinolona acetónido)

Desabastecimientos de medicamentos

Está disponible en Presbide el botón “Desabastecimientos”, ubicado en la zona inferior de la pantalla “Consulta de Prescripciones” con información útil sobre desabastecimientos.



[Volver a INICIO](#)

Servicio de Farmacia – OSI ARABA
Unidad de Farmacia de Atención Primaria – OSI Araba
Farmacéuticos de Atención Primaria: Amaia Alzaga, Arantza Hernández, Javier Martínez e Inés San José

Para sugerencias o comentarios, enviar correo electrónico a la siguiente dirección:

farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus



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