



FARMACIA - OSI ARABA
Farmacia de Atención Primaria
[e-mail: farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus](mailto:farmacia.primariaosiaraba@osakidetza.eus)

Julio 2025	
AEMPS: BOLETÍN DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO	1 Seguir leyendo
NOTA DE SEGURIDAD DE LA AEMPS Reacción adversa ocular muy infrecuente en pacientes tratados con semaglutida	2 Seguir leyendo
NOTA DE LA EMA SOBRE CAMBIOS EN EL USO DE AZITROMICINA	3 Seguir leyendo
SARAMPIÓN EN POBLACIONES CON ALTO RIESGO DE TRANSMISIÓN	4 Seguir leyendo
NOVEDADES DE PRESBIDE: PLAZO DE RECOGIDA DE LOS TRATAMIENTOS	5 Seguir leyendo
NUEVO PRAN 2025-2027	6 Seguir leyendo
PUBLICACIONES DE INTERÉS - Nuevo Boletín INFAC: “Manejo del insomnio en personas mayores” - Nuevo Boletín de Farmacovigilancia del País Vasco (nº 61) - Nueva Infografía en el Blog de la SEFAP: “¿Sabes qué es el acné y cómo se trata?” - Guía de Manejo en Atención Primaria de los Efectos Secundarios de la Medicación para TDAH - Plan de Garantías de Abastecimiento de Medicamentos de Uso Humano 2025-2030	7 Seguir leyendo
NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA	8 Seguir leyendo
DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTOS DE SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS	9 Seguir leyendo
MODIFICACIONES EN EL CATÁLOGO DE MEDICAMENTOS DISPONIBLES PARA SU USO EN LOS CENTROS DE ATENCIÓN PRIMARIA DE OSI ARABA	10 Seguir leyendo

1 AEMPS: BOLETÍN DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

En el mes de junio se ha publicado el [Boletín sobre Seguridad de Medicamentos de Uso Humano](#), con nueva información de seguridad procedente de la evaluación periódica de los datos de farmacovigilancia, así como otras publicaciones de la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Destacar entre los medicamentos evaluados: clorhidrato de oxitetraciclina, acetato de hidrocortisona, sulfato de polimixina B (gotas para los oídos – ojos, suspensión y pomada); etonogestrel; hidrocortisona; loxapina y oxcarbazepina.



[Volver a INICIO](#)

2 NOTA DE SEGURIDAD DE LA AEMPS

Reacción adversa ocular muy infrecuente en pacientes tratados con semaglutida

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) informa del riesgo de neuropatía óptica isquémica anterior no arterítica (NOIANA) en pacientes tratados con semaglutida (Ozempic®, Rybelsus® y Wegovy®), utilizada en el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2 y la obesidad.

La frecuencia de aparición es muy rara, pudiendo afectar a 1 de cada 10.000 personas, de acuerdo con los datos de los ensayos clínicos. Ante la pérdida repentina de visión debe realizarse un examen oftalmológico y en caso de confirmarse esta entidad, se debe interrumpir el tratamiento.

Para más información, se puede consultar la nota de seguridad publicada el 9 de junio de 2025 en el siguiente [enlace](#).

[Volver a INICIO](#)

3 NOTA DE LA EMA SOBRE CAMBIOS EN EL USO DE AZITROMICINA

La *European Medicines Agency* (EMA) ha recomendado cambios en el uso de azitromicina. Con el objetivo de promover su uso racional y evitar las resistencias antimicrobianas, se han revisado los usos y armonizado la dosificación recomendada de azitromicina oral e intravenosa. Para la presentación oral, se recomienda eliminar las indicaciones de acné vulgar moderado, erradicación de *Helicobacter pylori* y prevención de exacerbaciones del asma eosinofílica y no eosinofílica, debido a la relación beneficio-riesgo negativa. [Para más información, ver enlace](#).

Junto a esa información hay un [anexo](#) con las dosificaciones armonizadas que proponen.



[Volver a INICIO](#)

4

SARAMPIÓN EN POBLACIONES CON ALTO RIESGO DE TRANSMISIÓN

Sarampión en poblaciones con alto riesgo de transmisión: recomendaciones de salud pública para profesionales sanitarios

La Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud ha aprobado el siguiente [documento](#) con el objetivo de mejorar la concienciación sobre el riesgo que entraña el sarampión, en el marco del *Plan Estratégico para la Eliminación del Sarampión y Rubéola en España 2021-2025* y emitir recomendaciones concretas dirigidas a los profesionales de la salud para asegurar el mantenimiento del estado de eliminación en España.

En el anexo de este documento se proporcionan las siguientes infografías: **¿Podría ser sarampión!** y **¿Qué hacer ante un caso sospechoso?**



[Volver a INICIO](#)

5

NOVEDADES DE PRESBIDE: PLAZO DE RECOGIDA DE LOS TRATAMIENTOS

Se acaba de publicar en la intranet de Osakidetza, en el apartado de Presbide, una nota aclaratoria para dar respuesta a una pregunta recurrente sobre el plazo de recogida de los tratamientos en las farmacias.

- **Prescripción tipo crónica:** se permite recoger la medicación desde **15 días** antes de la fecha prevista para la próxima recogida.
- **Prescripción tipo a demanda:** se permite recoger la medicación desde **10 días** antes de la fecha prevista para la próxima recogida.
- **Prescripción tipo aguda:**
 - a) Duración de tratamiento de la prescripción ≤ 10 días: se permite recoger la medicación durante **10 días** desde la fecha de inicio siempre que tenga crédito.
 - b) Duración de tratamiento de la prescripción > 10 días: se puede recoger mientras la prescripción esté activa (hasta la fecha de finalización) y tenga crédito. Si la duración de la prescripción es, p.ej. de 2-3 meses, y por tanto hay varias dispensaciones, se permite recoger la medicación desde 10 días antes de la fecha prevista para la próxima recogida.

Ver la nota [en el siguiente enlace](#).

[Volver a INICIO](#)

6 NUEVO PRAN 2025-2027

Tras 10 años del *Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos* (PRAN), coordinado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), se publica el [Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos \(PRAN\) 2025-2027](#).

Tiene como objetivo proporcionar, durante tres años más, un marco estratégico para abordar el riesgo del incremento de las resistencias antimicrobianas que amenazan la salud humana y animal, y que ponen en riesgo el tratamiento efectivo de infecciones y enfermedades.

- Se seguirá fortaleciendo la vigilancia de consumo antibiótico en salud humana.
- Está prevista la implementación de los PROA en sanidad animal, en línea con las acciones europeas.
- En medioambiente, se completará la tercera fase del Proyecto PRAN-MA.



Hasta el momento, y desde el inicio del PRAN, en el área de salud humana, se ha registrado una reducción del 17% de consumo antibiótico, mientras que en el área de sanidad animal ha disminuido un 69,5%. España se sitúa como el primer país con mayor reducción de consumo de antibióticos veterinarios y el tercero en salud humana a nivel europeo.

[Volver a INICIO](#)

7 PUBLICACIONES DE INTERÉS

Nuevo boletín INFAC: “Manejo del insomnio en personas mayores”

En este boletín se revisan las intervenciones para el manejo del insomnio en las personas mayores, con especial atención en la evidencia sobre la eficacia y seguridad de los tratamientos farmacológicos. No obstante, la mayoría de las recomendaciones podrían ser aplicables a la población adulta en general.

Enlaces a los documentos:

- [Boletín](#)
- [Presentación](#)

Nuevo boletín de Farmacovigilancia del País Vasco

Se ha publicado el Boletín de Farmacovigilancia del País Vasco [nº 61](#). Entre los temas destacan:

- Fármacos y alteraciones del gusto
- Puesta en marcha de la Red de Farmacias Centinela de Euskadi
- Notas sobre medicamentos: eritema multiforme con dupilumab, cardiopatía hipertrófica asociada a tratamiento inmunosupresor postransplante
- Actualización de fichas técnicas por razones de seguridad: recomendaciones del PRAC



Nueva infografía en el blog de la SEFAP: ¿Sabes qué es el acné y cómo se trata?

La SEFAP publica su 40ª infografía sobre medicamentos dirigida a la ciudadanía titulada: **¿Sabes qué es el acné y cómo se trata?** Esta infografía ofrece claves sobre el acné: sus causas, tipos y cómo se puede tratar.

Tu Farmacéutico de Atención Primaria te ayuda

¿SABES QUÉ ES EL ACNÉ Y CÓMO SE TRATA?

El acné se genera porque los poros de la piel se tapan y acumulan grasa, dando lugar a granos y espinillas. La utilización rutinaria de antibióticos de uso tópico y oral no está indicada.

¿Qué es el acné?

- Proceso inflamatorio crónico que afecta a una parte de la piel llamada folículos pilosos. Estos se obstruyen con grasa y células muertas. Hay varios tipos dependiendo de la gravedad y la inflamación. El tratamiento irá acorde con el tipo de acné.

¿Qué puedes hacer?

- Lava la piel **dos veces** al día.
- Utiliza **agua y jabón de pH neutro**.
- Evita tocar la cara y apretarte en las lesiones.
- Utiliza productos específicos para piel con acné.
- Toma el sol con moderación. Aplica siempre **fotoprotector 50+** para pieles grasas.
- Lleva una **dieta equilibrada**. Evita el tabaco y el alcohol.

Algunos **fármacos** pueden aumentar la **sensibilidad** de la piel a la **luz solar** y/o inducir o agravar el acné.

En internet y en redes sociales se comparten muchas ideas caseras que pueden ser incorrectas. ¡Consulta siempre fuentes oficiales o pregunta a un **profesional de la salud!**

¿Cómo se trata el acné?

El tratamiento sirve para reducir o eliminar las lesiones y evitar que aparezcan más:

- **Tópicos**: en acné leve. Actúan reduciendo la grasa, la obstrucción del folículo y la infección.
- **Orales**: en acné moderado y severo. Siempre con prescripción médica.
- **Terapias con láser, luz pulsada y/o peelings químicos**. Sólo los dermatólogos/as pueden indicar estos tipos de tratamientos.

¿Necesitas antibiótico?

- La causa del acné no siempre es infecciosa.
- El uso rutinario con antibióticos de uso tópico y oral no está indicado.
- ¡Siempre con prescripción médica!

Ante cualquier duda, consulta a un farmacéutico u otro profesional sanitario

Para saber más:
Esta guía pertenece con Real Academia Española de Dermatología y Venereología a la problemática de la resistencia. Plan Nacional Resistencia Antibióticos (PRAA).

Atribuciones de imágenes:
Todos los derechos reservados (SEFAP). El uso de imágenes que recurren a Getty Images (G) o iStockphoto (iStock) para más información de "Autoría y revisión".

Para consultas o información sobre conflictos de intereses:
pacientes@sefap.org

Autores: C. Casal Lloriente (CPC, SEFAP), E. Yribó Gallo (CPC, SEFAP), M. María García (CEI, SEFAP), L. Benito Alvar (CEI, SEFAP), E. Prieto López (CPC, SEFAP)

Con la colaboración del Plan Nacional sobre el Uso de los Medicamentos y el Autocuidado (PNUMA), servido coordinado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

Infografías sobre medicamentos dirigidas a pacientes y ciudadanía. Más información sobre medicamentos en www.sefap.org/ciudadania

[Formato pdf interactivo](#)

[Formato presentación interactiva](#)

Se puede acceder a ésta y otras infografías de la SEFAP en su [página web](#).

Guía de manejo en Atención Primaria de los Efectos Secundarios de la Medicación para TDAH

En el *British Journal of General Practice (BJGP)* se ha publicado una [Guía para el manejo desde la atención primaria de los efectos secundarios de la medicación en el tratamiento del TDAH](#). La Guía incluye consejos prácticos sobre seguridad de los medicamentos e información sobre cuándo se debería derivar a los pacientes al segundo nivel de atención.

Plan de Garantías de Abastecimiento de Medicamentos de Uso Humano 2025-2030

La AEMPS ha publicado el [Plan de Garantías de Abastecimiento de Medicamentos de Uso Humano 2025-2030](#) con el objetivo de reforzar la cadena de suministro de medicamentos. Este Plan recoge la experiencia de la pandemia COVID-19 con medidas que permitan reaccionar mejor a posibles crisis sanitarias.



[Volver a INICIO](#)

8

NOVEDADES MENSUALES EN LOS MEDICAMENTOS DE PRESCRIPCIÓN EN RECETA

Estas son las novedades de medicamentos de julio:

Julio 2025		
	Tapentadol hidrocloreuro	Yantil retard® 25, 50, 100, 150 y 200 mg, comprimidos. Extensión de la indicación: - en dolor crónico intenso en niños mayores de 6 años y adolescentes , que sólo se puede tratar adecuadamente con un analgésico opioide. Enlace a Ficha técnica
	Estriol	Ovestinon® 1 mg/g crema vaginal. Nuevas indicaciones financiadas: - en tratamiento de los síntomas de deficiencia de estrógenos vaginales: tratamiento de los síntomas de la atrofia vaginal debido a la deficiencia de estrógenos en mujeres postmenopáusicas. - en terapia pre y postoperatoria en mujeres postmenopáusicas en cirugía vaginal. - como ayuda diagnóstica en caso de frotis cervical atrófico dudoso (Papanicolau). Enlace a Ficha técnica

Ampliación de indicación, financiación o condiciones de prescripción y dispensación.

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

[Volver a INICIO](#)

9

DESABASTECIMIENTOS Y RESTABLECIMIENTOS DE SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS

DESABASTECIMIENTOS más relevantes de este mes:

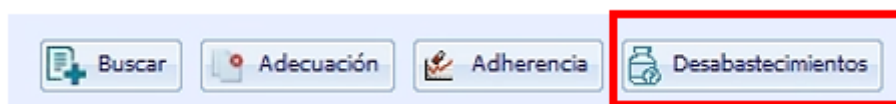
- Nebivolol, roflumilast, sumatriptan intranasal, insulina glargina (algunas marcas), aripiprazol

Reboxetina 4 mg (Irenor®, Norebox®), clomipramina 25 y 75 mg (Anafranil®); se pueden solicitar como **medicamentos extranjeros**. No es necesario informe médico. Es suficiente con que tengan el tratamiento activo en Presbide. Los usuarios deben acudir siempre con la TIS.

RESTABLECIMIENTOS de suministro:

- Tiaprida inyectable, octreotida, tizanidina, glucagón, everolimus

Se recuerda que está disponible en PRESBIDE el botón “Desabastecimientos”, ubicado en la zona inferior de la pantalla “Consulta de Prescripciones” con información útil sobre desabastecimientos:



Los desabastecimientos de medicamentos pueden consultarse en:

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

[Volver a INICIO](#)

Se han llevado a cabo las siguientes modificaciones en el catálogo de [MEDICAMENTOS DISPONIBLES PARA SU USO EN LOS CENTROS DE ATENCIÓN PRIMARIA](#) de OSI Araba:

- **Moviprep® polvo** para solución oral **sabor naranja**, sobres (C.N.: 673610) ha sido sustituido por **Moviprep® polvo** para solución oral **sabor limón**, sobres (C.N.: 656284)
- **Enantyum® inyectable 50 mg ampollas** (C.N.: 619239) ha sido sustituido por **Dexketoprofeno Normon® 50 mg/2 ml ampollas** (C.N.: 606135)
- **Nolotil® 575 mg cápsulas** (C.N.: 604298) ha sido sustituido por **Metamizol® 575 mg cápsulas** (C.N.: 624817)
- **Supofen® 10 mg/ml solución para perfusión 100 ml** (C.N.: 607696) ha sido sustituido por **Paracetamol Altan® 10 mg/ml solución para perfusión** (C.N.: 658487)
- **Dexclorfeniramina Comb® 5 mg/ml ampollas de 1 ml** (C.N.: 687499) ha sido sustituido por **Polaramine® 5 mg/ml ampollas de 1 ml** (C.N.: 813071).

Por otra parte, debido al cese de comercialización de “**ácido acetilsalicílico 300 mg 30 comprimidos**”, que ya se comentó en el *boletín Farmahitzak* de abril, próximamente y una vez se acaben las existencias en el almacén de atención primaria, dicha especialidad no estará disponible en el almacén y se sustituirá por “**ácido acetilsalicílico 100 mg 100 comprimidos**”, concretamente por el **Adiro® 100 mg 100 comprimidos** (C.N.: 607110).

Por último, se informa de que debido a que el **Inyesprin® 900 mg vial** (C.N.: 601104) se encuentra desabastecido, sólo se dispone de medicamento extranjero con caducidad de Julio de 2025. Por ello, no es necesario su devolución hasta nuevo aviso, puesto que es el único disponible.

[Volver a INICIO](#)

Unidad de Farmacia de Atención Primaria – OSI Araba

Farmacéuticos de Atención Primaria: Arantza Hernández, Javier Martínez, Inés San José y María Prieto

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

Los boletines **FarmaHitzak** están disponibles en la INTRANET de Osakidetza en el siguiente [enlace](#)