

En la mañana de hoy, Ayudantes de clase del Departamento participaron activamente exponiendo de posters, en el marco de la Semana Académica del Hospital de Clínicas.

Compartimos con ustedes unas fotos.



**DESCRIPCIÓN DE LAS ALERTAS DE SEGURIDAD SOBRE MEDICAMENTOS ANALIZADAS POR EL DEPARTAMENTO DE FARMACOLOGÍA Y TERAPÉUTICA**  
DE SANTIS Aguirre, GALARRAGA Florencia, ARTIGAVEITIA Pivi, CASTRO Mauricio, DOMÍNGUEZ Viviana  
Departamento de Farmacología y Terapéutica, Facultad de Medicina, UdelAR. maguadram@gmail.com

**Introducción:** La Unidad de Farmacovigilancia (UFV) del Departamento de Farmacología y Terapéutica (DFT), tiene dentro de sus tareas la búsqueda, análisis y difusión al personal sanitario de las alertas de mayor relevancia sobre seguridad, emitidas por las principales agencias reguladoras de medicamentos.

**Objetivo:** Describir esta tarea durante el período 2013-2018.

**Procedimiento normalizado de trabajo**

1. Se realiza una búsqueda de las alertas emitidas por las diferentes agencias reguladoras de medicamentos: Norteamericana (FDA), Europea (EMA), Canadiense, Australiana, Española, Latinoamericana y la agencia nacional (MSP).
2. Se evalúa y discute la potencial relevancia de las alertas seleccionadas para su posterior análisis.
3. Se seleccionan para difusión en la página web, el Blog de Farmacología y una cuenta de Twitter del DFT.

**Resultados:**

- Se analizaron 23 alertas en dicho período.
- Hubo una concordancia con las NOTICIAS del MSP dentro de los meses de su emisión (2018).
- MSP emitió dos notificaciones para evitar errores de administración de omeprazol y tramadol, los cuales no fueron difundidos por nuestra unidad.

**Conclusiones:** La difusión de las alertas de seguridad por parte de la academia puede contribuir al análisis crítico de éstas por el personal sanitario y es una de las tareas de la farmacovigilancia. Sería deseable mejorar la concordancia de lo que se comunica desde el DFT y el MSP para potenciar su impacto.

Tabla 1. Listado de alertas consentadas por el DFT entre 2013-2018

Año	Fármaco	Agencia reguladora	Riesgo advertido
2013	• Derivados ergométricos	• EMA	• Reacción de tipo
	• Píndolos	• MSP	• Convulsiones, estado mal epiléptico
	• Anticoncepción hormonal	• EMA	• Riesgo cardiovascular
	• Risperidona	• FDA y EMA	• Riesgo cardiovascular
2014	• Fosfoglicina	• FDA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Imidacloprid	• EMA	• Farmacovigilancia reproductiva y embarazo lactancia
	• Fosfato de potasio	• EMA	• Riesgo cardiovascular
	• Desloratadina	• MSP	• Interacción con alcohol
2015	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
2016	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
2017	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
2018	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca
	• Fosfoglicina	• EMA	• Riesgo toxicidad cardíaca





