

15/05/2015

FARMACOVIGILANCIA
Información destinada a los profesionales de la salud

Yervoy® (Ipilimumab). Información de seguridad. ANMAT.

El laboratorio Bristol-Myers, ha informado por expediente 1-0047-0000-001015-15-0 a este departamento, que el 5 de Diciembre de 2014 envió a la Agencia Europea de Medicamentos (EMA, siglas en inglés) una notificación de **reacción adversa dermatológica seria y fatal (eritema multiforme)** en una paciente que se encontraba en tratamiento con ipilimumab por presentar melanoma de tipo BRAF.

Los eventos dermatológicos relacionados con la respuesta inmunológica y asociados con el uso de ipilimumab son conocidos y se mencionan en el prospecto. Actualmente, se encuentra en evaluación la necesidad de actualización del mismo.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Marzo de 2015.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. La misma puede solicitarla en el DAP u obtenerla de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar