

INFORMACIÓN PARA PROFESIONALES DE LA SALUD

SUBDIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS – GRUPO DE FARMACOVIGILANCIA.

Inmunoglobulina G Humana.

Basados en la información de seguridad publicada por la agencia reguladora canadiense (Health Canada), donde comunican la existencia de al menos 70 casos de hemólisis luego del uso de Inmunoglobulina G Humana desde su comercialización en 2009, estas son las recomendaciones para los profesionales de la salud propuestas por INVIMA:

- Incrementar la vigilancia en pacientes tratados con Inmunoglobulina G Humana y con factores de riesgo como:
 - Altas dosis del medicamento.
 - Grupo sanguíneo diferente de O.
 - Estado inflamatorio subyacente.
- Monitoreo intensivo de signos y síntomas en pacientes quienes reciban inmunoglobulina G humana.
- En caso de aparición de sintomatología realizar pruebas de laboratorio confirmatorias.
- Reportar las reacciones adversas relacionadas con Inmunoglobulina G Humana al programa de farmacovigilancia del INVIMA.

Fuente: Health Canada anuncios de seguridad 01/06/2012

www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/advisories-avis/prof/2012/privigen_nth-aah-eng.php