



**PROSPERIDAD  
PARA TODOS**

## INFORMACION PARA PROFESIONALES DE LA SALUD

DIRECCION DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS  
GRUPO DE PROGRAMAS ESPECIALES - FARMACOVIGILANCIA

### Hidroxietyl Almidón

De acuerdo a información analizada sobre el producto Hidroxietyl Almidón, a la fecha el INVIMA realiza las siguientes recomendaciones para los profesionales de la salud:

- No utilice soluciones de Hidroxietyl Almidón en pacientes en estado crítico, incluyendo aquellos con sepsis, pacientes que requieren ingreso a la Unidad de Cuidado Intensivo y pacientes sometidos a cirugía de corazón abierto en asociación con circulación extracorpórea.
- Si el paciente presenta antecedente de insuficiencia renal se recomienda evitar el uso de Hidroxietyl Almidón.
- Vigilar la función renal al inicio del tratamiento y de forma continua durante un periodo de tiempo mínimo de 90 días posterior a su administración.
- Suspenda el Hidroxietyl Almidón con el primer signo de falla renal y/o a la primera señal de coagulopatía.
- Reportar los eventos adversos asociados a Hidroxietyl Almidón al Programa Nacional de Farmacovigilancia del INVIMA al correo [invimafv@invima.gov.co](mailto:invimafv@invima.gov.co) utilizando el formato de reporte FORAM que se puede descargar de:

[http://www.invima.gov.co/images/pdf/farmacovigilancia\\_alertas/reporte-reacciones/FORAM\\_WORD\\_1.doc](http://www.invima.gov.co/images/pdf/farmacovigilancia_alertas/reporte-reacciones/FORAM_WORD_1.doc)

En estos momentos el INVIMA se encuentra realizando una evaluación de la seguridad del producto cuyos resultados se conocerán próximamente.

Fuente:

- <http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm358349.htm>
- <http://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2013/29249a-eng.php>
- <http://www.mhra.gov.uk/home/groups/plp/documents/drugsafetymessage/con270717.pdf>

