



Data: 19/07/2017

Referència: 2017063

AJ

NOTA INFORMATIVA

Es recomana no iniciar nous tractaments amb Monoferro (ferro-isomaltòsid) degut al risc de reaccions greus d'hipersensibilitat.

Tipus d'alerta: **Seguretat**

Tipus de producte: **Medicament d'ús humà**

* Acadèmia de Ciències Mèdiques i de la Salut de Catalunya i de Balears * Centre de Farmacovigilància de Catalunya * Col·legis de farmacèutics * Col·legis de metges * Dipòsits de medicaments intrahospitalaris
* Serveis de farmàcia hospitalària *

Us fem arribar adjunta la Nota Informativa emesa per l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (AEMPS) en relació a la recomanació de no iniciar nous tractaments amb Monoferro (ferro-isomaltòsid) degut al risc de reaccions greus d'hipersensibilitat.



M. José Gaspar Caro
Cap de Servei d'Ordenació i Qualitat Farmacèutiques

**Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
AEMPS**

**SE RECOMIENDA NO INICIAR NUEVOS TRATAMIENTOS
CON ▼ MONOFERRO® (HIERRO-ISOMALTÓSIDO) DEBIDO
AL RIESGO DE DE REACCIONES GRAVES DE
HIPERSENSIBILIDAD**

Fecha de publicación: 19 de julio de 2017

Categoría: MEDICAMENTOS USO HUMANO SEGURIDAD.
Referencia: MUH (FV) 8/2017

- **Recientemente el Sistema Español de Farmacovigilancia ha recibido un número elevado de notificaciones de sospechas de reacciones graves de hipersensibilidad asociadas a la administración de hierro-isomaltosido (Monoferro®).**
- **Actualmente se están analizando pormenorizadamente todos los datos disponibles, y como medida de precaución la AEMPS recomienda a los profesionales sanitarios que no inicien ningún nuevo tratamiento con este producto.**

La administración de medicamentos con hierro para administración intravenosa puede asociarse a la aparición de reacciones de hipersensibilidad. En el año 2013, dicha cuestión ya fue objeto de evaluación (Véase la Nota Informativa MUH (FV), 20/2013 de la AEMPS).

En España se encuentran comercializados los siguientes preparados de hierro para administración intravenosa: con hierro-carboximaltosa (*Ferinject®*); con hierro-dextrano (*Cosmofer®*); con hierro-isomaltósido (*Monoferro®*); con hierro-sacarosa (*Feriv®, Venofer®*).

Recientemente el Sistema Español de Farmacovigilancia (SEFV) ha recibido un número elevado de notificaciones de sospechas de reacciones graves de hipersensibilidad asociadas a la administración de hierro-isomaltosido (*Monoferro®*).

En concreto, a fecha 5 de julio de 2017, tras haberse realizado una búsqueda en la base de datos del SEFV, FEDRA¹, se identificaron un total de 108 casos notificados de reacciones anafilácticas graves o de situaciones clínicas graves relacionadas con anafilaxia / shock anafiláctico, asociados a la administración de alguno de los preparados de hierro intravenoso.

¹ Farmacovigilancia Española, Datos de Reacciones Adversas.



De esas 108 notificaciones graves, 44 estaban relacionadas con la administración de hierro-isomaltosido (*Monoferro*[®]). Con la estimación de 5080 pacientes expuestos en 2017 (en base a las cifras de ventas del producto), la tasa de notificación de reacciones graves de hipersensibilidad (casos notificados en relación a los pacientes tratados) es bastante más elevada que la estimada para otros preparados de hierro de administración intravenosa.

Actualmente se están analizando pormenorizadamente todos los datos disponibles, y como medida de precaución la **AEMPS recomienda a los profesionales sanitarios que no inicien ningún nuevo tratamiento con hierro-isomaltosido (*Monoferro*[®]).**

La AEMPS informará de la decisión final que se adopte en base a la evaluación detallada de todos los datos disponibles.

Finalmente se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas al Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente del Sistema Español de Farmacovigilancia, pudiéndose notificar también a través del formulario electrónico disponible en la web www.notificaRAM.es