

101/CNFV/DFV/DNFD  
11 de septiembre 2015

Para: **Profesionales Sanitarios**

por *Elin Arroyo*

De: **MAGISTRA JENNY E. VERGARA S.**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas



## NOTA DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS

### FDA INFORMA DE CONFUSIÓN DE NOMBRES ENTRE LOS PRODUCTOS BRINTELLIX® Y BRILINTA®.

EL CENTRO NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA DEL MINISTERIO DE SALUD DÁNDOLE SEGUIMIENTO A LAS ALERTAS Y NOTAS INFORMATIVAS EMITIDAS POR AUTORIDADES REGULATORIAS INTERNACIONALES EN MATERIA DE MEDICAMENTOS CONSIDERA PERTINENTE COMUNICARLES LA SIGUIENTE INFORMACIÓN:

La Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA por sus siglas en inglés) emitió una comunicación de seguridad de medicamentos donde informa sobre la confusión de nombres entre los productos Brintellix® y Brilinta®.

La FDA advierte a los profesionales sanitarios y pacientes que los informes de la confusión entre el Brintellix® (antidepresivo) y Brilinta® (anticoagulante) han dado lugar a tener prescrito o dispensado un medicamento equivocado. FDA determinó que la principal razón de la confusión entre estos dos medicamentos es la similitud de sus nombres comerciales (patentados). Ninguno de los informes indica que un paciente ingiere el medicamento equivocado; sin embargo, los informes de la prescripción y dispensación continúan.

Brintellix® (vortioxetina) se usa para tratar cierto tipo de depresión llamada Trastorno Depresivo Mayor (TDM) en adultos. Está es una clase de antidepresivos llamados inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS). Brilinta® (ticagrelor) es un antiagregante plaquetario, se usa como medicación anti-coagulante de sangre para disminuir el riesgo de tener otro ataque al corazón o morir de un problema cardíaco después de un ataque al corazón o dolor de pecho.

#### Situación en Panamá

A la fecha en la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas se encuentran registrados los productos relacionado a la confusión de nombres, por lo cual procedemos a detallarlos:

Productos Comerciales	Fabricante	Registro Sanitario
Brintellix 5 mg Comprimidos Recubiertos	H. Lundbeck A/S, de Dinamarca; Titular: Lundbeck America Central S.A. de Panamá.	89167
Brintellix 10 mg Comprimidos Recubiertos	H. Lundbeck A/S, de Dinamarca; Titular: Lundbeck America Central S.A. de Panamá.	89077
Brilinta 90mg Comprimidos Recubiertos	Astra Zeneca AB., de Suecia; Acond. Prim.: Astra Zeneca Do Brasil LTDA, de Brasil.	82840

Fuente: Base de Datos de Registros Sanitarios

Actualmente en el Centro Nacional de Farmacovigilancia no se han recibido notificaciones relacionada a confusión de nombres entre los productos Brintellix® y Brilinta®.

**El Centro Nacional de Farmacovigilancia les recomienda a los profesionales de la salud tomar en consideración la información proporcionada en a la confusión de nombres entre los productos Brintellix® y Brilinta®.**

Le solicitamos haga extensiva esta información a los profesionales sanitarios.

Fuentes bibliográficas:

- Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA) [en línea]  
<<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm456569.htm>>

**P.D.: El objetivo de esta alerta es difundir información sobre la seguridad de los medicamentos basados en las comunicaciones de las Agencias Reguladoras Internacionales. Esta es una traducción del texto original de carácter informativo. Cualquier incoherencia en el texto, prevalecerá el del texto en su idioma de origen.**

IA-----última línea-----