

1269/CNFV/DFV/DNFD
10 de octubre de 2014

Para: **Profesionales Sanitarios y Población en General**



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

NOTA INFORMATIVA

FDA ADVIERTE A LOS CONSUMIDORES A NO UTILIZAR EL PRODUCTO "COMPUESTO BO YING" FABRICADO POR EU YAN SANG (HONG KONG) LTD., POR RIESGO DE ENVENENAMIENTO POR PLOMO.

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:

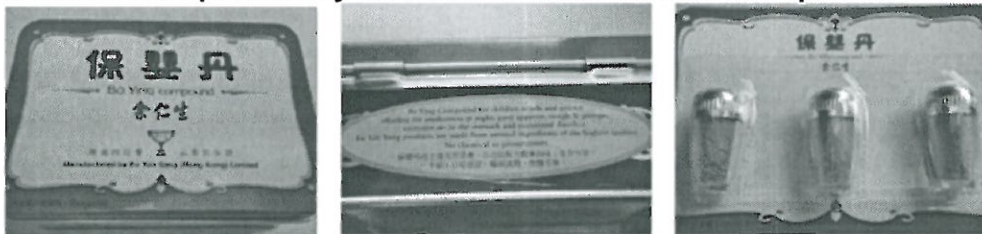
La Administración de Medicamentos y Alimentos de los Estados Unidos (FDA por sus siglas en inglés), advierte a los padres y cuidadores que no utilicen el producto "compuesto Bo Ying" fabricado por Eu Yan Sang (Hong Kong) Ltd., debido al potencial riesgo de envenenamiento por plomo asociado al producto.

La FDA se enteró de este riesgo por el Departamento de Salud e Higiene Mental de la ciudad de Nueva York después de que el producto fue evaluado y se encontró que contenía altos niveles de plomo. FDA recibió un informe de evento adverso de envenenamiento por plomo en un niño de 18 meses de edad al que se le administró el producto.

La exposición al plomo puede causar graves daños al sistema nervioso central, los riñones y el sistema inmune. En los niños, la exposición crónica al plomo, incluso a niveles bajos, se asocia con la función cognitiva, incluyendo coeficientes intelectuales reducidos, problemas de conducta, y otros problemas.

El producto "Compuesto Bo Ying" en polvo se comercializa en tiendas minoristas y en línea para su uso en bebés y niños para el tratamiento de una variedad de condiciones incluyendo la gripe, fiebre, estornudos y secreción nasal. El producto está etiquetado en chino e inglés.

El Centro Nacional de Farmacovigilancia recomienda a los padres y cuidadores a no comprar o usar este producto y consultar inmediatamente a un profesional de la salud.



Les recordamos reportar sus sospechas de Reacciones Adversas, Fallas Farmacéuticas y Fallas Terapéuticas a Medicamentos al Centro Nacional de Farmacovigilancia. Teléfono 512-9404, fax 512-9404/9196, e-mail: fvigilancia@minsa.gob.pa.

Le solicitamos haga extensiva esta información a los profesionales sanitarios.

Fuentes bibliográficas:

1. Agencia Reguladora de Medicamentos y Alimentos de Estados Unidos (FDA)
<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm416441.htm>
<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm416220.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-----

"SISTEMA DE SALUD HUMANO, CON EQUIDAD Y CALIDAD, UN DERECHO DE TODOS"

APARTADO POSTAL 2048, PANAMÁ 1, PANAMÁ