

1345/CNFV/DFV/DNFD  
Panamá, 21 de octubre de 2014.

Para: **PROFESIONALES DE LA SALUD**

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



**NOTA INFORMATIVA**

**INFORMACIÓN ACLARATORIA SOBRE VALDOXAN® (AGOMELATINA).**

**EL CENTRO NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS DEL MINISTERIO DE SALUD, CONSIDERA PERTINENTE COMUNICARLES LA SIGUIENTE INFORMACIÓN.**

En el mes de septiembre del presente año, se emite Nota Informativa dirigida a los profesionales de la salud, relacionada al medicamento comercialmente conocido como Valdoxan®; en donde se da a conocer información actualizada sobre el riesgo de alteraciones hepáticas en el contexto de su uso terapéutico y también de la revisión de datos disponibles sobre el cumplimiento en la práctica clínica de las recomendaciones actuales de monitorización de la función hepática.

La Nota Informativa tiene como objetivo mantener al profesional de la salud actualizado, emitiendo recomendaciones encaminadas a minimizar el riesgo ya cocido de hepatotoxicidad asociado al uso de Valdoxan® (Agomelatina).

Luego de publicada esta información hemos sido informados que un medio de comunicación de prensa escrita publicó que Valdoxan® ha sido retirado del mercado por parte de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud de Panamá, información incorrecta ya que este medicamento no ha sido a la fecha retirado del mercado.

En la misma publicación también se indica que para Minociclina, Prasugrel y Zolpidem se solicitó a las farmacias desistir de su comercialización, información que tampoco es correcta, ya que estos fármacos no han sido retirados del mercado.

En estos últimos meses, los medios de comunicación han estado contribuyendo de manera oportuna a la divulgación de nuestras notas informativas, por lo que los invitamos a seguir contribuyendo con el Sistema Nacional de Farmacovigilancia, comunicando siempre la información correcta.

Aclarando esta información, reiteramos nuestro compromiso de mantener la vigilancia de la seguridad, calidad y efectividad de los medicamentos que se comercializan en nuestro país.

Finalmente no olvide notificar las sospechas de reacciones adversas, fallas farmacéuticas y terapéuticas que se tengan con el uso de medicamentos en general al Centro Institucional de Farmacovigilancia correspondiente o directamente al Centro Nacional de Farmacovigilancia al telefax 512-94-04 o al correo electrónico [fvigilancia@minsa.gob.pa](mailto:fvigilancia@minsa.gob.pa).

**Fuentes consultadas:**

1. Servier Centro América y Caribe, S.A., DRA-PA-2014-0171 del 10 de Octubre de 2014.