



NOTICIERO SEMANAL

[Análisis del efecto de la aspirina en la esquizofrenia »](#)

[La Rifapentina fue designada fármaco huérfano en Europa »](#)

[Benicar: la FDA revisa la seguridad »](#)

[Eventos adversos asociados con la administración de testosterona »](#)

[Riesgo de convulsiones febriles en la vacuna combinada MMRV »](#)

[Más investigaciones sobre la Rosiglitazona »](#)

[El resveratrol podría resultar beneficioso en diabéticos »](#)

[Bayer analiza el uso de la autodeterminación de glucosa »](#)

[Una píldora anticonceptiva para hombres »](#)



**Ingrese a nuestra web**

AGENCIAS REGULATORIAS - Informes de interés

[EMA: Informe Mensual del Comité de Medicamentos de Uso Humano »](#)

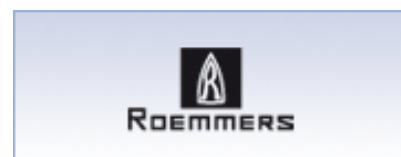
[ANMAT: Disposición Nº 3110/2010 Determinación de Sustancia de Referencia »](#)

## ACTIVIDADES PROFESIONALES

[X Jornadas de Farmacovigilancia en Valladolid »](#)

[VII Congreso Mundial de Estados Depresivos y Simposium Internacional de  
Desorden por Estrés Post- Traumático »](#)

[Recordatorio ISALUD: Nueva Maestría en Farmacopolíticas »](#)



## NOVEDADES DE LABORATORIOS

[Esfuerzos en la lucha contra la Malaria »](#)

Fuente: Psychiatric News. Viernes 02 de Julio de 2010

### Análisis del efecto de la aspirina en la esquizofrenia

El objetivo de un estudio fue determinar la eficacia del tratamiento adyuvante con aspirina en los trastornos del espectro esquizofrénico, basado en la hipótesis del posible papel que tendrían los procesos inflamatorios en esta patología.

Este ensayo clínico aleatorio, doble ciego, controlado con placebo se realizó entre mayo de 2004 y agosto de 2007 sobre 70 pacientes provenientes de 10 hospitales psiquiátricos de los Países Bajos, con un trastorno del espectro esquizofrénico DSM-IV, ambulatorios y tratados con antipsicóticos, quienes recibieron diariamente 1000mg de aspirina como tratamiento adyuvante o placebo.

Luego de un seguimiento de tres meses, los resultados permitieron concluir que la terapia adyuvante con aspirina en el tratamiento antipsicótico regular reduce los síntomas de los trastornos del espectro esquizofrénico, siendo la reducción más pronunciada en aquellos pacientes con la función inmune más alterada.

Los autores consideraron que este enfoque hacia la inflamación puede constituir una nueva diana de investigación para el desarrollo de fármacos antipsicóticos. [<ampliar>](#)

[volver](#)

Fuente: Sanofi-Aventis. Jueves 1º de Julio de 2010

## La Rifapentina fue designada fármaco huérfano en Europa

La Comisión Europea concedió la designación de fármaco huérfano para la rifapentina, destinada al tratamiento de la tuberculosis.

La rifapentina es un antibiótico de la clase de la rifamicina, con una mayor actividad frente a Mycobacterium tuberculosis y una vida media más larga que la rifampicina.

Se espera que estos beneficios combinados mejoren la exposición de los pacientes al fármaco y conduzcan potencialmente a una mayor eficacia de las drogas.

La decisión de la Comisión Europea siguió la opinión positiva del Comité de Medicamentos Huérfanos de la EMA. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: FDA News. Julio de 2010

## Benicar: la FDA revisa la seguridad

La FDA inició una revisión de seguridad a raíz de las notificaciones que indicaban una mayor tasa de muerte por razones cardiovasculares entre los pacientes que tomaban Benicar (olmesartán) en comparación con un grupo placebo.

Estos informes condujeron a la realización del estudio, sin embargo la Agencia advierte que aún no se concluyó que el fármaco aumentara el riesgo de muerte.

Hasta el momento, la ecuación riesgo-beneficio para el receptor de la angiotensina en pacientes hipertensos sigue siendo positiva. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: The New England Journal of Medicine. Miércoles 30 de Junio de 2010

## Eventos adversos asociados con la administración de testosterona

Se realizó un estudio para determinar la seguridad y la eficacia del tratamiento con testosterona en hombres mayores que tienen limitaciones de movilidad y patologías crónicas.

Un total de 209 hombres de 65 años de edad o más, con limitaciones de movilidad y un nivel de testosterona sérica total de 100 a 350ng/dl fueron tratados con placebo o un gel de testosterona que se aplicó diariamente durante 6 meses.

Debido a que hubo una tasa significativamente mayor de eventos adversos cardiovasculares en el grupo tratado con

el gel de testosterona, el Consejo de Seguridad del ensayo clínico recomendó que el estudio se suspenda antes de tiempo.

Desde el inicio del estudio se observó una alta prevalencia de hipertensión, diabetes, hiperlipidemia y obesidad entre los participantes.

El grupo testosterona presentó tasas más altas de eventos adversos cardíacos, respiratorios y dermatológicos que el grupo placebo, mientras que el riesgo de un evento adverso cardiovascular se mantuvo constante durante todo el tratamiento, por lo que el grupo de investigación infiere que para una población de hombres mayores con limitaciones en la movilidad y una alta prevalencia de enfermedades crónicas, la aplicación de un gel de testosterona se asocia con un mayor riesgo de eventos cardiovasculares. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: Pediatrics. Martes 29 de Junio de 2010

## Riesgo de convulsiones febriles en la vacuna combinada MMRV

En febrero de 2008 se alertó a la Comisión Consultiva sobre Prácticas de Inmunización acerca de la evidencia preliminar de un mayor riesgo de convulsiones febriles después de aplicar la vacuna de combinación de sarampión-paperas-rubéola-varicela (MMRV) en comparación con la vacuna del sarampión-paperas-rubéola (MMR) y varicela por separado.

Con los datos sobre los vacunados, se volvió a examinar el riesgo de sufrir convulsiones después de la vacunación.

Los 83.107 pacientes receptores de la vacuna MMRV se compararon con los 376.354 receptores de la vacuna MMR, entre los 12 a 23 meses de edad, que recibieron su primera dosis de vacuna. Los pacientes fueron evaluados de 7 a 10 días después de la vacunación.

La vacunación con MMRV resultó con un mayor riesgo de convulsión febril comparada a la vacuna MMR con la dosis para la varicela por separado.

Los especialistas advierten que la vacuna MMRV aumenta el riesgo de fiebre y de convulsión, y recomiendan que se alerte a los padres que este efecto está asociado con las vacunas que contienen el antígeno del sarampión. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

## Más investigaciones sobre la Rosiglitazona

La controversia sobre los efectos del tratamiento con rosiglitazona en el infarto de miocardio y la mortalidad cardiovascular persiste 3 años después que los resultados de un meta-análisis iniciara cierta inquietud acerca del uso de esta droga.

Con el fin de revisar sistemáticamente los efectos del tratamiento con rosiglitazona y el riesgo de infarto de miocardio y la mortalidad, se realizaron búsquedas en MEDLINE, el sitio web de la FDA y el registro de ensayos clínicos publicados hasta febrero de 2010 de GlaxoSmithKline.

Se incluyeron para el análisis todos los ensayos controlados aleatorios de rosiglitazona de al menos 24 semanas de duración que informaron eventos adversos cardiovasculares.

Los datos de infarto de miocardio y mortalidad se estimaron mediante un examen de efectos fijos de 56 ensayos, que incluyó 35.531 pacientes: 19.509 que recibieron rosiglitazona y 16.022 que recibieron terapia de control.

La terapia con rosiglitazona aumentó significativamente el riesgo de infarto de miocardio, pero no la mortalidad. Once años después de la introducción de la rosiglitazona al mercado, la totalidad de los ensayos clínicos aleatorios siguen demostrando un mayor riesgo de infarto de miocardio, pero no de mortalidad cardiovascular o por cualquier causa.

Para los autores de este estudio, los resultados actuales sugieren una ecuación riesgo-beneficio desfavorable a raíz de los eventos adversos de la rosiglitazona. [<ampliar>](#)

[volver](#)

## El resveratrol podría resultar beneficioso en diabéticos

Dos nuevos estudios sobre personas mayores o con sobrepeso sugieren que el resveratrol puede impulsar la acción de la insulina, y un estudio en ratones demuestra que el producto químico actúa a través de cierto mecanismo para detener el crecimiento de los vasos sanguíneos nocivos en la retina.

Los investigadores descubrieron que el resveratrol mejora la respuesta a la insulina en personas con sobrepeso, con resistencia a la insulina y mayores.

Otro estudio reciente, realizado sobre animales indica que el compuesto puede funcionar a través de procesos biológicos para detener la invasión de los vasos sanguíneos a la retina y la ceguera asociada a enfermedades oculares, como la degeneración macular, la retinopatía o causados por la diabetes o el nacimiento prematuro.

Los estudios proporcionan las primeras pruebas que indican que el compuesto puede tener múltiples usos para mejorar la salud. Si los resultados se confirman en ensayos clínicos, el resveratrol podría usarse junto con las terapias actuales para evitar la degeneración macular. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: Bayer. Sábado 26 de Junio de 2010

## Bayer analiza el uso de la autodeterminación de glucosa

Se estima que el 75% de los adultos con diabetes tipo 1 y 2 creen conocer sus niveles de azúcar en sangre, sin haber realizado pruebas de autocontrol.

Bayer Diabetes Care emprendió el estudio de base para identificar los factores sociales y psicológicos que pueden estar relacionados con el poco uso de los métodos de autocontrol de glucosa en personas diabéticas.

El estudio puso de relieve, importantes lagunas de información, obstáculos de motivación, habilidades y limitaciones de comportamiento que se interponen en el camino a la adhesión del control con un medidor de glucosa.

Los investigadores destacan la importancia del desarrollo conceptual y empírico de un método para la comprensión del autocontrol de glucemia, que sirva de base para las intervenciones de apoyo educativo y clínico en la diabetes.

[<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: Israel21. Miércoles 23 de Junio de 2010

## Una píldora anticonceptiva para hombres

Basado en estudios que analizaron la supervivencia del espermatozoide en el útero, un científico israelí desarrolló un nuevo compuesto que logra alterar la capacidad reproductiva de los espermatozoides.

Hasta ahora, la píldora llamada Bright Pill fue probada en modelos animales donde mostró efectividad.

La pastilla masculina afecta sólo a los espermatozoides y no muestra efecto sobre otras células.

Se administró en forma oral o inyectable en dos tratamientos de tres días, sin observarse efectos secundarios y con un efecto reversible.

Si los estudios concluyen exitosamente, la nueva píldora anticonceptiva para hombres podría estar en el mercado en cinco años. [<ampliar>](#)

[volver](#)

---

Fuente: Farmacovigilancia2010. Julio de 2010

## X Jornadas de Farmacovigilancia en Valladolid

Entre los días 30 de septiembre y 1º de octubre, se celebrarán en Valladolid las X Jornadas de Farmacovigilancia, que contarán con la presencia de las máximas autoridades sanitarias y académicas de España y Europa.

El encuentro pretende congrega a profesionales de la salud de distintas áreas que tengan en común la preocupación por la seguridad de los pacientes en relación con los medicamentos.

Los abordajes incluirán una gran variedad de temas, planteamientos y actividades de la farmacovigilancia, en el marco de un programa científico que se estructurará en torno a tres mesas redondas y dos conferencias, sesiones de presentación y una discusión de comunicaciones libres.<ampliar>

[volver](#)

---

Fuente: Mendoza2010. Julio de 2010

## VII Congreso Mundial de Estados Depresivos y Simposium Internacional de Desorden por Estrés Post- Traumático

Entre los días 19, 20 y 21 de agosto de este año se realizará en la provincia de Mendoza, el VII Congreso Mundial de Estados Depresivos y Simposium Internacional de Desorden por Estrés Post-Traumático, organizado por el Instituto de Neurociencias y Humanidades Médicas Facultad de Ciencias Médicas y la Universidad Nacional de Cuyo.

La temática seleccionada para el simposio internacional será la patología psiquiátrica Desórdenes por Estrés Postraumático, debido a la gran incidencia que presenta en la sociedad, que sin duda está vinculada a los diferentes perfiles que caracterizan a la cultura actual.<ampliar>

[volver](#)

---

Fuente: Universidad ISALUD. Julio de 2010

## Recordatorio ISALUD: Nueva Maestría en Farmacopolíticas

Durante el ciclo lectivo 2010, la Universidad ISALUD dictará la carrera de Maestría en Farmacopolíticas recientemente aprobada por la Comisión Nacional de Evaluación y Acreditación Universitaria (CONEAU).

Esta nueva propuesta académica plantea el análisis y la evaluación de las políticas públicas de medicamentos, su relación con la situación socio-sanitaria, el estudio, el abordaje y la interpretación de los acuerdos internacionales de propiedad intelectual, su impacto sobre la salud pública en general y sobre el acceso de la población en particular.

La Maestría, dirigida por la Lic. Sonia Tarragona, tendrá una duración de dos años, el ciclo lectivo iniciará en agosto, con modalidad semi-presencial y constará de un encuentro mensual de tres días seguidos (jueves, viernes y sábados).<ampliar>

[volver](#)

---

Fuente: AstraZeneca. Lunes 28 de Junio de 2010

## Esfuerzos en la lucha contra la Malaria

AstraZeneca y Medicines for Malaria Venture (MMV) llevaron a cabo un acuerdo destinado a identificar nuevos fármacos candidatos para el tratamiento de la malaria.

El acuerdo permitirá el acceso de MMV a la extensa colección de compuestos de AstraZeneca, con el fin de identificar aquellos con potencial para tratar la malaria, incluyendo la resistencia antibiótica de la enfermedad.

Bajo los términos del acuerdo, los científicos que trabajan con MMV se sumergirán en la bibliografía de una importante cantidad de compuestos pertenecientes a la firma con actividad potencial contra *P. falciparum*, el más letal de los parásitos de la malaria.

Los compuestos identificados a través del proceso de selección serán puntos de partida para proyectos de descubrimiento de medicamentos contra la malaria.

Los esfuerzos de colaboración indican esta apertura de la biblioteca de compuestos como un paso importante para abordar las enormes necesidades médicas no cubiertas del mundo en desarrollo. [<ampliar>](#)

[volver](#)

Para consultas o sugerencias, envíenos un mail a: [info@infopuntofarma.com.ar](mailto:info@infopuntofarma.com.ar)

Si desea ser removido de la base, haga clic [aquí](#).

***El contenido del Newsletter Infopuntofarma está dirigido exclusivamente a los profesionales de la salud.***