

Sospechas de reacciones adversas notificadas con tratamientos utilizados para COVID-19

El Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano (SEFV-H), integrado por los Centros Autonómicos de Farmacovigilancia y coordinado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), está realizando un seguimiento estrecho de las sospechas de reacciones adversas notificadas con fármacos considerados estrategias terapéuticas potenciales para la infección de SARS-CoV-2. Como resultado de este seguimiento la AEMPS ha publicado un [informe con las sospechas de reacciones adversas notificadas en España con tratamientos utilizados para COVID-19](#) en cuya elaboración participa el Centro Autonómico de Farmacovigilancia de la Comunidad Valenciana.

La evaluación global de todos los casos notificados de una asociación medicamento-reacción tiene como objetivo la identificación de potenciales riesgos no conocidos o de cambios en la forma de presentación de las reacciones adversas ya conocidas.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas relacionadas con estos tratamientos al [Centro Autonómico de Farmacovigilancia de la Comunidad Valenciana](#), con la finalidad de tener un conocimiento lo más completo posible del perfil de seguridad en este contexto clínico, en el que además se desconoce la eficacia de estos tratamientos.

La notificación de sospechas de reacciones adversas puede realizarse a través de SIA-Abucasis, ORION CLINIC o mediante el formulario electrónico disponible en www.notificaRAM.es. Para ayudar a interpretar correctamente las notificaciones, es importante reflejar la siguiente información:

- Edad y sexo del paciente.
- Nombre del medicamento, dosis y duración e indicación. Indicar si se trata de tratamiento o profilaxis. Además de los medicamentos sospechosos es conveniente incluir otros medicamentos que pudiera estar tomando el paciente en el mismo periodo.
- Antecedentes clínicos relevantes y estado del paciente debido al COVID-19 en el momento de la reacción adversa (ingresado en UCI, ingresado en planta, paciente ambulatorio).
- Descripción de la reacción adversa con fecha de inicio y finalización, así como el desenlace de la misma en el momento de la notificación.

Ante cualquier duda, puede ponerse en contacto con el Centro Autonómico de Farmacovigilancia de la Comunidad Valenciana a través del correo electrónico:
farma_vig@gva.es