



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

ALERTA

La Comisión Técnica de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia (CTFT), de la Dirección Nacional de Medicamentos confirma la alerta emitida por el Comité Europeo para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia (PRAC), y tras haber evaluado la información de seguridad relacionada al caso, se ha solicitado realizar modificaciones en el inserto de los productos que contienen el principio activo: METOTREXATO.

Con base a lo anterior, si nota la aparición o un empeoramiento de síntomas neurológicos, como debilidad muscular general, alteraciones de la visión, cambios en el pensamiento, la memoria y de orientación que generan confusión y cambios en la personalidad, contacte con su médico inmediatamente.

Ante cualquier sospecha de reacción adversa, falla terapéutica, error de medicación o cualquier otro problema relacionado a medicamentos se debe notificar al Centro Nacional de Farmacovigilancia a través del portal: **<https://notificacentroamerica.net>** o al correo electrónico: **farmacovigilancia@salud.gob.sv**

También se puede notificar a: **vigilancia.sanitaria@medicamentos.gob.sv** o llamar al call center de la DNM 136.

3 de diciembre de 2021