

## CIRCULAR INFORMATIVA

Data: 22/11/2018

**Ref.ª Nº:** 09/DRF/2018**Assunto:** Metamizol – Risco de agranulocitose**Para:** Profissionais de Saúde

O metamizol é um analgésico antipirético pertencente a classe das pirazonas indicado para no tratamento da dor aguda no período pós-operatório ou pós-traumático; dores espasmódicas; febre alta que não responde a outras terapêuticas antipiréticas e dor tumoral.

Na sequência de notificações de casos de agranulocitose durante a utilização do metamizol, a Agência Espanhola de Medicamentos e Produtos Sanitários (AEMPS) e a Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos de Saúde, I. P. (INFARMED) emitiram um comunicado aos profissionais de saúde a informar sobre as medidas para a minimização do risco de agranulocitose associado à utilização de metamizol.

De acordo com o resumo das características do medicamento (RCM) e do folheto informativo (FI), em casos raros, o metamizol pode induzir agranulocitose. Os sintomas de agranulocitose incluem, febre alta, arrepios, dores de garganta, dificuldades de deglutição, inflamação da boca, nariz e garganta, ou, inflamação da região genital ou anal. Em caso de ocorrência, o RCM/FI recomenda a suspensão imediata do tratamento.

## CABO VERDE

A DCI metamizol consta da Lista Nacional de Medicamentos, bem como da Lista Nacional de Medicamentos Essenciais, pelo que é de se esperar a presença no mercado de medicamentos contendo estas substâncias<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Dipirona Sódica; Dipirona Sódica Teuto; Metamizol Cinfa; Nolotil.

Apesar de até o momento não ter havido qualquer notificação neste sentido, a ARFA recomenda:

#### Aos profissionais de saúde

- A utilização de metamizol deve ser restrita a um período temporal curto (máximo de 7 dias);
- No caso de utilização mais prolongada, devem ser monitorizados os valores do hemograma;
- Estes medicamentos não devem ser utilizados em doentes com reações hematológicas prévias ao metamizol, em tratamento com imunossuppressores ou outros medicamentos que possam causar agranulocitose. Deve ser tida particular atenção à prescrição destes medicamentos em doentes idosos;
- Atenção especial para a prevenção e/ou deteção precoce do aparecimento deste ou de outros efeitos indesejáveis.

#### Aos doentes

- Não devem interromper o tratamento, e caso surjam sinais e sintomas de discrasia sanguínea, tais como mal-estar geral, infeção, febre persistente, hematomas, hemorragias ou palidez, consultar imediatamente o seu médico.

A ARFA continuará a acompanhar e a divulgar toda a informação de segurança sobre este assunto.

#### CONTACTO PARA NOTIFICAÇÃO:

As reações adversas e os problemas relacionados com medicamentos devem ser notificados à ARFA, através da ficha de notificação ou pelos seguintes contactos:

**Telefone:** 2626457

**Telefax:** 262 49 70

**Correio eletrónico:** [fv@arfa.gov.cv](mailto:fv@arfa.gov.cv)

**Sítio eletrónico:** <http://www.arfa.cv/index.php/centro-nacional-de-farmacovigilancia/notifique-aqui>

C/C:

Direção Geral de Farmácia (DGF)

Direção Nacional de Saúde