

Medicamentos retirados y suspendidos

En los Estados Unidos, la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) se asegura de someter los medicamentos a prueba para garantizar su seguridad y eficacia antes de que estén disponibles en el mercado. Un medicamento es retirado del mercado cuando se determina que puede ser ineficaz o perjudicial.

Existen 3 clasificaciones de retiro que requiere la FDA según el grado de riesgo involucrado:

- **Clase I:** productos peligrosos o deficientes que podrían causar graves problemas de salud o la muerte. Por ejemplo: un error de etiqueta en un medicamento que salva vidas.
- **Clase II:** productos que podrían causar problemas de la salud provisionales o existe una remota posibilidad de grave riesgo. Por ejemplo: un medicamento con menor concentración, pero que no se usa para tratar una enfermedad potencialmente mortal.
- **Clase III:** productos que no tienen probabilidades de producir consecuencias adversas para la salud, pero que violan las leyes para el etiquetado o fabricación de la FDA. Por ejemplo: un defecto menor en el envase de píldoras.

Los fabricantes de medicamentos también pueden decidir por su propia voluntad retirar productos del mercado (suspender del mercado). Por ejemplo: un medicamento es retirado del mercado debido a una manipulación no autorizada.

El Departamento de Administración Farmacéutica de CalOptima les informa a los miembros, médicos y farmacias cuando un medicamento de la clase I o clase II ha sido retirado del mercado. También les informa a los miembros por escrito cuando se retiran medicamentos del mercado por cuestiones de seguridad.

Cada 3 meses, CalOptima revisa los medicamentos que han sido retirados y suspendidos. La revisión se lleva a cabo en una junta con el Comité farmacéutico y terapéutico. Puede ver más detalles sobre los medicamentos retirados y suspendidos en la página web de CalOptima en <https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx>.

Hable con su médico sobre los detalles de los medicamentos retirados y suspendidos que pueden afectarle.

Medicamentos retirados y suspendidos para el 1 trimestre de 2019 que fueron revisados durante la junta de 05/16/2019 del Comité farmacéutico y terapéutico:

Medicamentos retirados de la clase I

- Por el momento, ningún medicamento fue retirado.

Medicamentos retirados de la clase II

- Por el momento, ningún medicamento fue retirado.

Creado el 05/17/2019

Medicamentos retirados del mercado

- Irbesartan Tablet
- Irbesartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Losartan Tablet
- Losartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Valsartan Tablet
- Amlodipine-Valsartan Tablet
- Drospirenone and Ethinyl Estradiol Tablet