

F. Hoffmann-La Roche Ltd, de acuerdo con la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), ha emitido un comunicado de seguridad en relación con el medicamento Zelboraf (vemurafenib)

Resumen

- Se han notificado casos graves (algunos con desenlace mortal) de lesiones en pacientes tratados con radioterapia ya sea antes, durante o después de la administración de Zelboraf®.
- En la mayoría de los casos se produjeron reacciones dermatológicas si bien algunos de los pacientes sufrió afectación visceral.
- Zelboraf debe usarse con precaución cuando se administre antes, durante o tras tratamiento radioterápico.

Fuente AEMPS (19/10/2015). Para ampliar información pinchar [aquí](#) .