

## Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

Pág. 1 de 2

## Alerta de Seguridad Nacional Nº 01/2011

El objetivo es difundir información sobre la seguridad y eficacia de los medicamentos basados en lo aprobado por la Junta Revisora de Productos Farmacéuticos (J.R.P.F) como asesor técnico del Ministerio Popular Para la Salud (M.P.P.S) por recomendación del Centro Nacional de Vigilancia Farmacológica (CENAVIF).

<u>ALERTA</u>: ACTUALIZACION DE LA FICHA TECNICA O INFORMACION AL GREMIO MEDICO DEL HALOPERIDOL DECANOATO.

PÚBLICO OBJETIVO: Profesionales de la Salud.

PRINCIPIO ACTIVO: HALOPERIDOL DECANOATO.

**PROBLEMA:** Actualización de la información del Texto del Prospecto Interno en las secciones de Vía de Administración y Modo de Uso, Advertencias y Contraindicaciones.

**MEDIDA DE REGULACIÓN:** La J.R.P.F como asesor técnico del M.P.P.S por recomendación del CENAVIF aprueba la actualización de la Vía de Administración y Modo de Uso, Advertencias y Contraindicaciones contenidas en la Ficha Técnica, por lo que se le comunica al Gremio Médico lo siguiente:

EXTENSIÓN DE LA INFORMACIÓN AL GREMIO MÉDICO Y/O PROSPECTO INTERNO:







## Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

Pág. 2 de 2

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE USO: Haloperidol Decanoato está destinado exclusivamente para adultos y solo debe administrarse mediante inyección intramuscular profunda en la región glútea.

ADVERTENCIA: Con el uso de Haloperidol por vía parenteral, en particular la administración intravenosa, se ha reportado además de muerte súbita el incremento del riesgo de prolongación del intervalo QT y arritmias ventriculares.

CONTRAINDICACION: Vía intravenosa.

FECHA DE PUBLICACIÓN: 17/02/2011

FUENTE: Norma de J.R.P.F.

SITIO: http://www.inhrr.gob.ve

El Centro Nacional de Vigilancia Farmacológica - CENAVIF agradece su colaboración con el Sistema Nacional de Farmacovigilancia, así mismo, hacer extensivo al personal de salud, la comunicación oportuna de las Reacciones Adversas a Medicamentos (RAM) observadas durante su práctica clínica habitual. Se les recuerda que estos reportes remitidos por usted en impreso los puede realizar vía internet, a través, de la dirección: www.inhrr.gob.ve.

Telf CENAVIF: (0212) 219.16.91 / 219.17.66., Fax (0212) 2191779 / 2191785, correo electrónico: cenavif@inhrr.gob.ve



