miocárdio, insuficiência cardíaca, diabetes, idade e gênero. As doenças que mais justificaram as prescrições eram de baixa gravidade, tais como sinusite crônica e bronquite aguda. Com base nos resultados deste estudo, estimou-se que o uso de azitromicina por cinco dias acrescenta 47 mortes por causa cardiovascular por milhão de cursos de tratamento, em comparação à amoxicilina.

Durante cinco dias de terapia, pacientes recebendo azitromicina, em comparação com aqueles que não foram tratados com antibióticos, tiveram aumento do risco de morte por causa cardiovascular [RR 2,88 e IC de 95%; (1,79 a 4,63); P<0,001]. Em subgrupo de pacientes com maior risco cardiovascular, o mesmo índice foi estimado em 245. Pacientes que utilizaram amoxicilina não tiveram aumento do risco de morte durante este período. Referente à amoxicilina, azitromicina foi associada com aumento do risco de morte por evento cardiovascular [RR 2,49; IC de 95%; (1,38 a 4,50); P=0,0021. 2

Referências

- 1. Food and Drug Administration. Zithromax (azithromycin): FDA Statement on risk of cardiovascular death. USA; 2012. [citado em 21 Mai 2012]. Disponível em: http://www.fda.gov/ Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm304503.htm.
- 2. Ray WA, Murray KT, Hall K, Arbogast PG, Stein CM. Azithromycinthe Risk of Cardiovascular Death. N Engl J Med. 2012 [citado em 21 Mai 2012]; 366:1881-1890. Disponível em: http://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1003833.

Boceprevir: interação farmacológica com medicamentos inibidores de protease do vírus da imunodeficiência humana (HIV) potencializados com ritonavir

A agência americana Food and Drug Administration (FDA) notificou aos profissionais da saúde e pacientes sobre interação farmacológica entre boceprevir, um inibidor de protease do vírus da hepatite C (VHC), e inibidores de protease do vírus da imunodeficiência humana (HIV), potencializados com ritonavir. Esta interação pode reduzir a efetividade desses medicamentos, quando são utilizados em associação. A FDA atualizará a bula de boceprevir para incluir informação sobre esta interação farmacológica medicamento-medicamento.¹ Ritonavir é um inibidor de protease do vírus da imunodeficiência humana (HIV) e é administrado em baixas doses, juntamente com outros inibidores de protease do HIV, para aumentar as concentrações destes no sangue e torná-los mais efetivos (atazanavir, lopinavir e darunavir).1

Estudo farmacocinético avaliou interações farmacológicas entre boceprevir e inibidores de protease do HIV potencializados com ritonavir, em voluntários sadios (n=39). Boceprevir reduziu significativamente concentrações de ritonavir como potencializador de atazanavir, lopinavir e darunavir em, respectivamente, 49%, 43% e 59%. A coadministração de boce-

previr com atazanavir, potencializado por ritonavir, não alterou a exposição de boceprevir. Porém, a coadministração de boceprevir com lopinavir/ritonavir ou darunavir, potencializados por ritonavir, reduziu a exposição de boceprevir em 45% e 32%, respectivamente.1 Em carta aos profissionais da saúde no Brasil

e publicada na página da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) pelo fabricante do boceprevir (Victrelis®), a Merck Sharp & Dohme não recomenda a coadministração de Victrelis® e inibidores da protease do HIV potencializados com ritonavir.2

Referências

- 1. Food and Drug Administration. FDA Drug Safety Communication: Updated information on drug interactions between Victrelis (boceprevir) and certain boosted HIV protease inhibitor drugs. USA; 2012. [citado em 25 Jun 2012]. Disponível em: http://www.fda.gov/Drugs/Drug-Safety/ucm301616.htm.
- 2. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Carta da empresa: comunicação aos profissionais de saúde sobre interações medicamentosas entre Victrelis® (boceprevir) e medicamentos utilizados no tratamento do vírus da imunodeficiência humana (HIV). Brasil; 2012. [citado em 11 Jul 2012]. Disponível em: http://portal.anvisa.gov.br/wps/ wcm/connect/928a88004a7d37c8beb4fe4600696f00/ Carta_VICTRELIS.pdf?MOD=AJPERES.