

Hidroxietil Almidón: Nueva Comunicación de la FDA y ANMAT

- A continuación compartimos el link de FDA con las recomendaciones más recientes para el Hidroxietil Almidón

<http://www.fda.gov/biologicsbloodvaccines/bloodbloodproducts/approvedproducts/newdrugapplicationsndas/ucm082785.htm>

- Y agregamos **parte del prospecto actualizado del Voluven, aprobado por ANMAT**, con las modificaciones acordes a la regulación local, donde figura la indicación precisa del producto: *Tratamiento y profilaxis de la hipovolemia*

**PROSPECTO PARA EL MÉDICO
VOLUVEN® 6%
HIDROXIETIL ALMIDÓN (HES 130/0,4)**

Solución inyectable para infusión
VENTA BAJO RECETA INDUSTRIA FRANCESA

Advertencias

En los pacientes con hipovolemia que requieren cuidados de emergencia o críticos, debe realizarse una cuidadosa evaluación del riesgo de sufrir injuria renal o insuficiencia hepática antes de iniciar el tratamiento con Voluven® 6%. En pacientes con riesgo de estas reacciones adversas, debería considerarse el uso preferente de soluciones de cristaloides en relación a Voluven®