

Departamento de Salud adopta alternativas para la prueba de tuberculina.

Ante limitaciones del medicamento que se utiliza para la prueba de la tuberculina, requerida para la expedición de los certificados de salud, el Secretario de Salud, Dr. Rafael Rodríguez Mercado, anunció que se ha adoptado como alternativa una evaluación de riesgo para el desarrollo de tuberculosis activa. Esto permitirá al médico evaluar los factores de riesgo y certificarlo en un formulario, al cual se podrá acceder en el portal del Departamento de Salud: www.salud.gov.pr. Así, el médico evaluará los factores de riesgo y lo certificará en el formulario. Si no hay factores de riesgo, se emitirá el certificado utilizando esta forma y la prueba de VDRL. Pero, si de la evaluación surgiera que el paciente pudiera tener riesgo de desarrollar la enfermedad activa, el médico podrá recomendar cualquiera de las siguientes: placa de pecho, IGRA o prueba de tuberculina si está disponible. Esta recomendación se hará antes de emitir el certificado de salud. Es importante reconocer que en 2018 se registraron en Puerto Rico menos de 50 casos de tuberculosis.

Oncóloga de Puerto Rico en la Junta Asesora de la American Association for Cancer Research.

El Rector del Recinto de Ciencias Médicas (RCM) de la Universidad de Puerto Rico, Dr. Segundo Rodríguez Quilichini, anunció que la Dra. Marcia Cruz Correa, Gastroenteróloga Oncóloga del RCM, fue seleccionada recientemente para formar parte por un periodo de 3 años de la Junta Asesora de la *American Association for Cancer Research* (AACR), que incluye cerca de 50,000 especialistas de los Estados Unidos y otros países. Ella es la única hispana y primera puertorriqueña en ser parte de la Junta Asesora de la AACR, gremio mundial de investigadores en cáncer, cuya misión incluye auspiciar y publicar investigaciones sobre cáncer. La AACR contribuye a la política pública de salud, auspicia diferentes becas para la investigación sobre cáncer y publica múltiples revistas científicas y realiza simposios oncológicos.

Proveen mochilas con suministros médicos para respuesta rápida en emergencias.

Personal de la farmacéutica *AbbVie* en Puerto Rico ensambló 480 mochilas de primera ayuda equipadas con suministros médicos, que la entidad de ayuda humanitaria *Direct Relief* distribuirá en Puerto Rico a los Centros de Salud Primaria 330, a entidades que trabajan con respuesta de emergencia y al Cuerpo de Reservas Médicas de Puerto Rico (*Medical Reserve Corps*), entre otros. Las mochilas fueron diseñadas para apoyar a rescatistas y personal de primeros auxilios en emergencias y desastres. Cada mochila cuenta con estetoscopio, monitor de presión arterial, otoscopio, termómetro y artículos de primera ayuda como gasas, vendajes, máscara para resucitación cardiopulmonar (CPR), entre otros. Las mochilas de primeros auxilios fueron financiadas a través de la donación de *AbbVie* a *Direct Relief* para fortalecer el sistema de servicios de salud, luego del huracán María.

Inauguran nueva sede de laboratorio de patología en Puerto Rico.



Con una inversión de más de 7 millones de dólares, Puerto Rico Pathology inauguró su nueva sede en Hato Rey. Esta institución, que lleva más de 65 años operando en Puerto Rico, es dirigida ahora por el Dr. Víctor J. Carlo Chévere, la Dra. Wilma Virella Santana, la Dra. Elba Torres-Matundán y la Dra. Rosa A. Cortés Rivera. PR Pathology cuenta con más de 63 empleados y realiza, al año, cerca de 70 mil pruebas de patología quirúrgica, citología y biopsias por aguja fina referidas por oficinas médicas, instituciones hospitalarias y centros de cirugía ambulatoria de Puerto Rico y las Islas Vírgenes. Además de contar con nuevos equipos, la nueva sede tiene un salón de conferencias para promover la educación continua y áreas de recreación y de descanso para sus empleados.

Office Advantage destaca y premia la labor del personal administrativo sobresaliente.

M^{SO} of Puerto Rico premió a representantes de oficinas médicas de todo Puerto Rico, participantes del Programa Office Advantage Rewards, por haber completado la Evaluación Anual de Salud (AHA) como parte de los servicios que brindan a los asegurados de MMM. “Esto nos ha permitido mejorar la experiencia del paciente y su cuidado, y nos da la oportunidad de crear un plan correctivo en beneficio de los afiliados”, indicó Rafael Pérez, Vicepresidente de Manejo de Redes de Proveedores. Office Advantage Rewards es un programa dirigido a oficinas médicas para brindar las herramientas para mejorar los procesos administrativos y la calidad en el servicio.

FDA aprobó glucagón nasal en polvo (*Baqsimi*TM) para tratar hipoglicemia severa.

La FDA aprobó el uso de glucagón en polvo seco nasal en dosis de 3 mg (*Baqsimi*TM, *Ely Lilly*) para el tratamiento de hipoglicemia severa en personas con diabetes de más de 4 años de edad. Este producto se diseñó, en especial, para el rescate de casos severos, como un elemento compacto, transportable y listo para ser utilizado (ya que no requiere reconstituyentes). Esto último es importante, ya que más de 30% de los casos de hipoglicemia severa suelen ocurrir cuando el paciente se encuentra fuera de su casa. Entre las contraindicaciones de este producto está el feocromocitoma, un insulinoma o hipersensibilidad a sus componentes, habiéndose reportado también reacciones alérgicas. Los estudios demostraron más reacciones en las vías respiratorias altas y a nivel nasal y ocular que al usar glucagón por vía inyectable. Se puede encontrar información adicional en www.baqsimi.com.

Aprueban nuevo medicamento, upadacitinib (*Rinvoq*TM), para artritis reumatoide.

La Administración Federal de Drogas y Alimentos (FDA) aprobó el nuevo medicamento upadacitinib (*Rinvoq*TM, *Abbvie*) que es un inhibidor de la cinasa de Janus (JAK) para el tratamiento de los pacientes con artritis reumatoide de moderada a severa que han tenido respuesta inadecuada o intolerancia al metotrexato, para administración oral una vez al día. Los estudios mostraron tasas de remisión durables en la semana 26 y se observó inhibición significativa en el progreso radiográfico, aun sin metotrexato. Esta aprobación se sustenta en datos de eficacia y seguridad del programa Select, un programa de registro de fase 3 en artritis reumatoide en cerca de 4,400 pacientes evaluados en 5 estudios diferentes. Este producto puede reducir la capacidad del sistema inmunológico para combatir infecciones, que se pueden presentar en distintos grados, además de haberse observado algunas malignidades como linfomas y también casos de trombosis, entre otros efectos secundarios. Se puede encontrar adicional en: rxabbvie.com.

FDA otorga aprobación a ixekizumab (*Taltz*[®]) para tratar espondilitis anquilosante activa.

La FDA aprobó el uso de ixekizumab (*Taltz*[®], *Eli Lilly*) inyectable para el tratamiento de espondilitis anquilosante activa (AS), también conocida como espondiloartrosis axial radiográfica (r-axSpA). Esta aprobación, que se basa en los estudios COAST V y COAST W, es la tercera indicación que se otorga a ixekizumab, luego de las aprobaciones para psoriasis en placa moderada a severa en adultos que sean candidatos a tratamiento sistémico y también para artritis psoriásica en adultos. La espondilitis anquilosante puede producir severos dolores lumbares y, si no se da tratamiento, puede afectar la movilidad del paciente. La administración se puede hacer en forma simple o en combinación con otros medicamentos antirreumáticos, debiéndose de tomar precauciones y considerar los efectos adversos y riesgos de estos fármacos. Se puede obtener más información en www.taltz.com.

Estas notas de prensa o informativas pueden contener ciertas declaraciones prospectivas sobre el potencial de algunos fármacos. Sin embargo, al igual que con cualquier compuesto farmacéutico aprobados, o más aún en proceso de desarrollo, existen riesgos e incertidumbres significativos en el proceso de desarrollo y de revisión reglamentarias. No hay garantías de que el producto reciba las aprobaciones reglamentarias, que la aprobación reglamentaria sea para la(s) indicación(es) prevista(s) por las compañías o que los estudios posteriores y la experiencia de los pacientes sean compatibles con los hallazgos del estudio hasta la fecha, ni en el caso de medicamentos aprobados que estos continúen siendo un éxito terapéutico o comercial. No asumimos responsabilidad de actualizar declaraciones o información presentada.