

Medicamentos retirados y suspendidos

El Departamento Farmacéutico de CalOptima les informa a los miembros, médicos recetantes y farmacias cuando un medicamento de la clase I o clase II ha sido retirado del mercado. También se les informa a los miembros por escrito cuando un medicamento ha sido retirado del mercado.

CalOptima revisa los medicamentos que han sido retirados y suspendidos cada 3 meses. La revisión se lleva a cabo en una junta con el Comité Farmacéutico y Terapéutico de CalOptima. Puede encontrar los detalles sobre los medicamentos retirados y suspendidos en la página de Internet de CalOptima <https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx>. Los medicamentos retirados y suspendidos son revisados cada 3 meses. Por favor hable con su médico sobre los detalles de los medicamentos que han sido retirados y suspendidos que le pudieran afectar.

Medicamentos retirados y suspendidos para el segundo trimestre del 2016 que fueron revisados durante la junta de agosto del 2016 del Comité Farmacéutico y Terapéutico

Actualización de medicamentos retirados de la clase I y clase II

- Medicamentos retirados de la clase I: Ningún medicamento fue retirado.
- Medicamentos retirados de la clase II: Ningún medicamento fue retirado.

Actualización de otros medicamentos retirados y suspendidos

- En junio del 2016, el parche transdérmico Zecuity (sumatriptan) fue retirado voluntariamente por la compañía fabricante debido a inquietudes sobre su seguridad. Esto no afectó a los miembros ni a los médicos recetantes.
- En abril del 2016, la Administración de Drogas y Alimentos de EE.UU. (FDA, por sus siglas en inglés) le pidió a la compañía Pharmakon Pharmaceuticals que retirara y dejara de fabricar medicamentos estériles. Pharmakon Pharmaceuticals se negó. Por lo tanto, la FDA está alertando a todos los profesionales de atención médica para que no usen los medicamentos estériles que son fabricados y distribuidos por Pharmakon Pharmaceuticals. Esto no afectó a los miembros ni a los médicos recetantes.