

Circular Informativa

N.º 078/CD/ 550.20.001

Data: 22/05/2018

Assunto: **Zinbryta (daclizumab) - confirmação da relação benefício-risco negativa e revogação**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373; Fax: 21 111 7552; E-mail: cimi@infarmed.pt; Linha do Medicamento: 800 222 444

O Comité de Avaliação do Risco em Farmacovigilância (PRAC) da Agência Europeia do Medicamento (EMA) confirmou que o medicamento Zinbryta (daclizumab), indicado na esclerose múltipla, tem uma relação benefício-risco negativa devido aos riscos graves e potencialmente fatais que apresenta, desde o início do tratamento até vários meses após o fim do tratamento.

Este medicamento, cuja AIM foi agora revogada na Europa, a pedido do Titular de AIM (Biogen Idec Ltd), nunca esteve comercializado em Portugal.

O Conselho Diretivo

Para informação adicional consultar:

[Circular Informativa N.º 035/CD/550.20.001 de 02/03/2018](#)

[Circular Informativa nº 041/CD/550.20.001 de 07/03/2018](#)

[Circular Informativa N.º 043/CD/550.20.001 de 08/03/2018](#)