

La compañía que comercializa daclizumab (Zinbryta) Biogen Idec Ltd) ha informado a la EMA de su intención voluntaria de retirar el fármaco de la comercialización. 7 casos de alteraciones inflamatorias cerebrales, incluyendo encefalitis y meningoencefalitis, en Alemania y 1 caso en España.

Hasta conocer toda la información, la EMA indica que:

- No debe iniciarse ningún nuevo tratamiento con daclizumab
- Realizar revisión de los pacientes actualmente tratados con daclizumab e iniciar tratamiento alternativo tan pronto como sea posible
- Los pacientes no deben interrumpir su tratamiento sin discutirlo con su médico
- para cualquier pregunta los pacientes deben contactar con sus médicos.

La compañía ha informado a la EMA sobre su decisión de parar los ensayos en marcha con daclizumab en la UE.

Fuente de información: [EMA 2 de marzo de 2018](#)