

Fecha: 26-03-2026
 Medio: El Heraldo
 Supl.: El Heraldo
 Tipo: Noticia general
 Título: **Innovador tratamiento para la epilepsia focal**

Pág.: 8
 Cm2: 304,7
 VPE: \$ 609.366

Tiraje: 3.000
 Lectoría: 6.000
 Favorabilidad: ☐ No Definida

Será lanzado en Chile

Innovador tratamiento para la epilepsia focal

Eurofarma, una de las mayores compañías farmacéuticas latinoamericanas, presente también en Chile, anunció la llegada al país de cenobamato, un medicamento de referencia de última generación para el tratamiento de la epilepsia focal.

El fármaco, innovador en su clase, el producto será comercializado en el país durante el primer semestre de 2026, marcando un hito para el avance de terapias destinadas al control de las crisis

epilépticas.

En Brasil, Eurofarma recibió recientemente el registro de la Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa) para su comercialización, sumándose a Argentina, Ecuador y Perú como los primeros mercados de la región en obtener aprobación regulatoria.

La epilepsia afecta a millones de personas en América Latina y, en una proporción significativa de los casos, las crisis persisten incluso con el uso de las terapias actualmente

disponibles, afectando profundamente la calidad de vida de los pacientes y sus familiares.

La llegada del producto de referencia cenobamato a América Latina es fruto de una alianza de licenciamiento con la empresa coreana SK Biopharmaceuticals, que prevé para los próximos años la expansión del fármaco a otros 12 países de la región. Este mismo producto fue lanzado hace seis años en Estados Unidos (2019) y hace cinco años en



Europa (2021), con un impacto sustancial en la vida de los pacientes y sus familias.

“El tratamiento con cenobamato puede reducir drásticamente las crisis epilépticas incluso en pacientes

con epilepsia farmacoresistente, ofreciendo beneficios importantes en la calidad de vida de las personas con epilepsia en América Latina. Pacientes que antes no tenían acceso a medicamentos inno-

vadores como este, o que dependían de importación excepcional, ahora pasan a contar con una nueva opción terapéutica”, afirma João Siffert, vicepresidente de Innovación en Eurofarma.