

La FDA advierte sobre reacciones alérgicas raras y graves con el uso de antisépticos para la piel que contienen Gluconato de Clorhexidina

El día 2 de febrero de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) advierte que se han reportado reacciones alérgicas raras pero graves con productos ampliamente utilizados como antisépticos para la piel que contienen gluconato de clorhexidina. Aunque es raro, el número de informes de reacciones alérgicas graves a estos productos ha aumentado en los últimos años. Como resultado, la FDA está solicitando, a los fabricantes de los productos antisépticos de venta libre (OTC) que contienen gluconato de clorhexidina, agregar en las etiquetas una advertencia sobre este riesgo. Los enjuagues bucales de gluconato de clorhexidina prescritos y usadas para la enfermedad de las encías ya contienen una advertencia sobre la posibilidad de reacciones alérgicas graves en sus etiquetas.

El gluconato de clorhexidina está disponible principalmente en productos OTC para limpiar y preparar la piel antes de la cirugía y antes de las inyecciones con el fin de reducir las bacterias que potencialmente pueden causar infecciones a ese nivel. Estos productos están disponibles como soluciones, lavados, etc., y bajo marcas diferentes y como genéricos. El gluconato de clorhexidina también está disponible como un enjuague bucal con receta para tratar la gingivitis y la enfermedad periodontal. En 1998, la FDA emitió un Aviso de Salud Pública para advertir a los profesionales de la salud sobre el riesgo de reacciones alérgicas graves con dispositivos médicos como apósitos y líneas intravenosas que contienen gluconato de clorhexidina.

Disponible en: <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm530975.htm>

La Habana, 6 de febrero de 2017