

La FDA actualiza las advertencias de los antibióticos fluoroquinolonas orales e inyectables debido a efectos secundarios incapacitantes.

La Administración de Alimentos y Medicamentos de EE.UU. (FDA) aprobó cambios en el etiquetado de las fluoroquinolonas; medicamentos antibacterianos para uso sistémico, por vía oral o inyectable (Ej: ciprofloxacina, ofloxacina, norfloxacina, levofloxacina).

Las modificaciones del etiquetado están referidas a cambios en las advertencias y precauciones, incluyendo la guía del medicamento al paciente y están relacionadas con efectos secundarios incapacitantes y potencialmente permanentes sobre tendones, músculos, articulaciones, nervios, sistema nervioso central, afectaciones cardíacas, dermatológicas y reacciones de hipersensibilidad.

La FDA ha determinado que las fluoroquinolonas deben reservarse para para la sinusitis bacteriana aguda, exacerbación bacteriana aguda de la bronquitis crónica e infecciones del tracto urinario no complicadas, en pacientes que no tienen otras opciones de tratamiento, porque el riesgo de éstos efectos secundarios graves generalmente son mayores que los beneficios para estos pacientes.

Disponible en: <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm511530.htm>

La Habana, 2 de agosto de 2016

