

La FDA advierte sobre el uso de Ketoconazol para el tratamiento de infecciones en la piel y uñas.

El día 19 de mayo la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE.UU. (FDA) ha emitido una Comunicación de Seguridad en la que advierte a los profesionales de la salud que se debe evitar la prescripción ketoconazol tabletas, medicamento antimicótico oral, para el tratamiento de infecciones por hongos en la piel y las uñas. El uso de este medicamento conlleva el riesgo de efectos graves del hígado, problemas de la glándula suprarrenal y las interacciones perjudiciales con otros medicamentos que son mayores que sus beneficios en el tratamiento de estas condiciones, que no están aprobados usos de la droga.

En el año 2013 la FDA aprobó cambios en la etiqueta de las tabletas orales de ketoconazol para reflejar estos graves riesgos y eliminar de las indicaciones el tratamiento de infecciones de la piel y las uñas por hongos. Sin embargo, una revisión de seguridad de la FDA encontró que el ketoconazol por vía oral sigue siendo prescrito para este tipo de condiciones.

Los profesionales sanitarios deben utilizar comprimidos ketoconazol sólo para tratar las infecciones fúngicas graves cuando no son posibles otras terapias antifúngicas. Las infecciones de la piel y las uñas por hongos en personas sanas no son potencialmente mortales y así los riesgos asociados con ketoconazol por vía oral son mayores que los beneficios. Existen otras opciones de tratamiento, pero también están asociados con riesgos que deben sopesarse frente a sus beneficios. Las formas tópicas de ketoconazol que se aplican a la piel o las uñas no se han asociado con daño hepático, problemas suprarrenales, o interacciones de drogas.

Disponible en:

<http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm500597.htm>

La Habana, 23 de mayo 2016

