

LA FDA EXIGE CAMBIOS DE ETIQUETADO DE MEDICAMENTOS OPIÁCEOS PARA LA TOS Y EL RESFRIADO, QUE LIMITEN SU USO A ADULTOS MAYORES DE 18 AÑOS

El día 11 de enero, la Administración de Drogas y Alimentos de Estados Unidos (FDA por sus siglas en inglés) ha emitido una comunicación de seguridad para exigir cambios de etiquetado de seguridad para medicamentos recetados para la tos y el resfriado que contienen codeína o hidrocodona, con el objetivo de limitar el uso de estos productos a adultos mayores de 18 años, porque los riesgos de estos medicamentos superan sus beneficios en niños menores de 18 años. Han solicitado la adición de información de seguridad sobre los riesgos de uso indebido, abuso, adicción, sobredosis, muerte y respiración lenta o difícil en el envase de dichos medicamentos.

La codeína y la hidrocodona están disponibles en combinación con otros medicamentos, como antihistamínicos y descongestivos, en medicamentos recetados para tratar la tos y los síntomas asociados con las alergias o el resfriado común. Hay otros medicamentos sin receta y opiáceos disponibles para tratar estos síntomas.

En abril de 2017 la FDA había anunciado la restricción del uso de Codeína y Tramadol en los niños y también recomendó no usar dichos medicamentos en las madres que están lactando debido a posibles daños a sus hijos.

Disponible en:

<https://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm590435.htm>

La Habana, 19 de enero de 2017