

## **La FDA alerta sobre el incremento del riesgo de pancreatitis grave asociada al uso de Viberzi (eluxadolina)**

El día 15 de marzo de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) alerta sobre el incremento del riesgo de pancreatitis grave en pacientes que utilizan Viberzi (eluxadolina) y no tienen vesícula biliar.

Viberzi es un medicamento indicado para el tratamiento del síndrome del intestino irritable en adultos, cuando el síntoma principal es la diarrea. Esta patología afecta al intestino grueso y provoca dolor tipo cólicos en el estómago o en el abdomen, inflamación, gases y diarrea.

La causa del síndrome del intestino irritable no se conoce. Viberzi actúa disminuyendo las contracciones intestinales, lo que conduce a disminuir la diarrea. En estos pacientes este medicamento ayuda a aliviar los dolores en el estómago o en el abdomen y mejora la consistencia de las heces.

La FDA luego de una revisión, encontró que los pacientes con síndrome del intestino irritable, que no tienen vesícula biliar y llevan tratamiento con Viberzi, tienen un mayor riesgo de desarrollar pancreatitis grave la que podría resultar en hospitalización o muerte. Los síntomas de la pancreatitis se han producido con sólo una o dos dosis de Viberzi, a la dosis recomendada para los pacientes que no tienen una vesícula biliar (75 mg), y que no consumen alcohol.

Disponible

en:

<https://www.fda.gov/safety/medwatch/safetyinformation/safetyalertsforhumanmedicalproducts/ucm546771.htm>

***La Habana, 20 de marzo de 2017***