



EDITORIAL: ALARMA DE GANGRENA DE FOURNIER POR MEDICAMENTOS ANTIDIABETICOS



La gangrena de Fournier (FG), una infección necrosante del perineo, es una complicación relativamente rara pero potencialmente mortal del tratamiento con inhibidores del cotransportador-2 de sodio-glucosa (SGLT2), según sugieren nuevos datos de la FDA.

La FDA había agregado previamente una advertencia sobre FG a las etiquetas de todos los inhibidores de SGLT2, usados en diabetes tipo 2, sobre la base de 12 casos reportados de marzo 2013 a mayo de 2018. Ahora, los resultados de una revisión de 55 casos informados a la FDA hasta Enero 2019 se publicaron en mayo en *Annals of Internal Medicine*.

"Las complicaciones graves y la muerte son probables si la FG no se reconoce de inmediato y la intervención quirúrgica no se realiza dentro de las primeras horas del diagnóstico", enfatizaron.

Se informaron casos de todos los inhibidores de SGLT2 aprobados por la FDA, excepto ertugliflozin que fue aprobado más recientemente (diciembre 2017). Los pacientes tenían una edad media de 56 años, la mayoría eran hombres (39/55 casos)). El tiempo promedio desde el inicio del inhibidor de SGLT2 hasta el inicio de la FG fue de 9 meses, pero el rango fue amplio, de 5 días a 49 meses.

La duración de la hospitalización aguda para los pacientes supervivientes osciló entre 5 y 51 días. El inhibidor de SGLT2 se suspendió en al menos 22 de los 52 sobrevivientes. Seis pacientes tuvieron más de una consulta antes de ser diagnosticados con FG ", lo que indica que es posible que el médico no haya reconocido el diagnóstico debido a sus síntomas no específicos"

En el Perú están autorizados los siguientes medicamentos SGLT2:

- Canagliflozina (Invokana)
- Dapagliflozina (Forxiga)
- Empagliflozina (Jardiance)



Fuente: <https://annals.org/aim/article-abstract/2732837/fournier-gangrene-associated-sodium-glucose-cotransporter-2-inhibitors-review-spontaneous>

Alertas nacionales e internacionales

METAMIZOL: ACTUALIZACIÓN DE INFORMACIÓN DE SEGURIDAD

La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) del Ministerio de Salud, comunica a los profesionales de salud, instituciones, establecimientos farmacéuticos y al público en general que se ha dispuesto una modificación de la ficha técnica e inserto en los apartados de contraindicaciones, reacciones adversas y advertencias y precauciones de las especialidades farmacéuticas que contienen metamizol, medicamento utilizado en el tratamiento del dolor agudo post-operatorio o posttraumático, de tipo cólico o de origen tumoral y para el tratamiento de la fiebre alta que no responda a otras medidas terapéuticas incluidos antipiréticos de primera elección.

A los pacientes se les recomienda:

- Si aparecen erupciones en la piel que progresan hacia la formación de ampollas o lesiones en la mucosa debe de interrumpir el tratamiento y buscar atención médica inmediata, ya que esto puede ser debido a la aparición de trastornos cutáneos muy graves (síndrome de Stevens-Johnson o necrólisis epidérmica tóxica). En estos casos no debe recibir de nuevo medicamentos que contengan metamizol.
- Consultar con su médico, si tiene cualquier pregunta o inquietud sobre el tratamiento con metamizol.

IBUPROFENO Y KETOPROFENO: POSIBLES COMPLICACIONES INFECCIOSAS GRAVES ASOCIADAS A SU USO

La DIGEMID del Ministerio de Salud, comunica a los profesionales de la salud, instituciones, establecimientos farmacéuticos del sector público y privado, y al público en general, la información de seguridad respecto al uso de productos farmacéuticos que contienen ibuprofeno y ketoprofeno, los cuales son empleados por sus propiedades analgésicas, antiinflamatorias y antipiréticas.

Al respecto, la agencia reguladora de medicamentos de Francia (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé - ANSM) emitió un comunicado en el cual pone conocimiento los reportes de complicaciones infecciosas graves asociados al uso de estos medicamentos promoviendo probablemente el crecimiento bacteriano y disminuyendo la efectividad de la terapia con antibióticos. Estas complicaciones graves se pueden presentar en ciertas infecciones bacterianas a nivel cutáneo o pulmonar si el organismo causante es *Streptococcus pyogenes* o un neumococo. Las notificaciones de reacciones adversas asociados a infecciones incluyen: conjuntivitis, eritema indurado, gastroenteritis y colitis pseudomembranosa.

Recomendaciones a los Profesionales de la Salud:

Considerar el uso de paracetamol en caso de dolor y/o fiebre, en particular en el contexto de infecciones comunes como amigdalitis, rinosfarinitis, otitis media, tos, infección pulmonar, lesión de la piel o varicela.

- Prescribir y usar AINE a la dosis efectiva más baja y por el tiempo más corto.
- Detener el tratamiento tan pronto como desaparezcan los síntomas.
- Evitar el uso de los AINE señalados, en caso de varicela.
- No prolongar el tratamiento por más de 3 días en caso de fiebre.
- No prolongar el tratamiento por más de 5 días en caso de dolor.

Recomendaciones a los Pacientes:

- No tome dos medicamentos AINE al mismo tiempo.
- Antes de iniciar un tratamiento que incluya un AINE, consultar a su profesional de la salud sobre los beneficios y los posibles riesgos de su uso. No se automedique.

Dr. Juan Valladolid Alzamora
Director General

EQUIPO EDITOR:
Dra. Lourdes Armas Fava
Dra. Rosa Hernández
Q.F. Luzmila Espinoza Feria
Mg. Q.F. Fernando Sánchez Z.
Enf. Rocío Rodríguez Villajulca