

23/08/17

FARMACOVIGILANCIA

Información destinada a los profesionales de la salud

Budesonida. Riesgo de visión borrosa y coriorretinopatía serosa central. AEMPS. ANMAT.

Visión borrosa:

La visión borrosa es una reacción adversa que hasta ahora sólo se mencionaba en la información de producto de Budesonida en cápsulas. Tras la notificación de casos con las formas inhaladas e intranasales, y dado que se supone que este efecto ocurre por absorción sistémica del producto y que las otras formulaciones también se absorben por vía general, se consideró que esta reacción adversa resulta relevante para todas las preparaciones.

Coriorretinopatía serosa central (CRSC):

Se describieron casos de CRSC tras la administración local de corticosteroides por vía inhalatoria e intranasal, epidural, intraarticular, tópica dérmica y periocular. Los datos acumulados sugieren la posibilidad de que las formas tópicas de Budesonida aumenten el riesgo de presentar esta patología. Por lo tanto es importante que, en presencia de problemas oculares, se llame la atención a médicos y pacientes sobre la posibilidad de que los glucocorticoides tópicos puedan contribuir a la aparición de la enfermedad o a su empeoramiento.

Fuente: ANMAT. Novedades Internacionales y Nacionales en Seguridad de Medicamentos. Marzo de 2017.

Se recuerda la importancia de notificar todas las sospechas de reacciones adversas mediante **la hoja amarilla**. Puede solicitarse en el DAP o acceder a la misma a través de la página web del Colegio www.colfarsfe.org.ar en el apartado **Profesionales > Farmacovigilancia > Comunicación de Eventos Adversos**