

La Food and Drug Administration (FDA) ha emitido un comunicado de seguridad informando a los profesionales sanitarios y a los pacientes sobre la posibilidad de desarrollo de neumonía eosinofílica durante el tratamiento con daptomicina (Cubicin®).

La FDA ha revisado los casos publicados sobre la asociación de neumonía eosinofílica y daptomicina y ha realizado una revisión post-comercialización de los acontecimientos adversos notificados al Adverse Event Reporting System de la FDA. Se revisaron 7 casos identificados de neumonía eosinofílica entre 2004 y 2010 que eran muy probables que estuvieran asociados a daptomicina.

Basándose en esta revisión, la FDA concluyó que la neumonía eosinofílica puede estar asociada con el uso de daptomicina y pidió que el fabricante incluyera esta información en las secciones de Advertencias y Precauciones y Reacciones Adversas, y experiencia post-comercialización de la información del medicamento.

La neumonía eosinofílica es una condición rara pero grave. Los síntomas incluyen: fiebre, tos y dificultad para respirar. La FDA ha recomendado que los profesionales sanitarios deben seguir de cerca a los pacientes tratados con daptomicina para detectar la producción de neumonía eosinofílica.

Para ampliar información pinchar [aquí](#) .

[Comunicado de seguridad](#) .