

La FDA ha publicado una alerta de seguridad indicando que es necesario resaltar en la ficha técnica de las fluoroquinolonas el incremento en el riesgo de desarrollar tendinitis y ruptura del tendón en pacientes que estén tomando estos antibióticos. Esta advertencia debe incluirse en las fichas técnicas de las presentaciones de uso sistémico, y no es necesario para las presentaciones oftálmicas y óticas.

Los profesionales sanitarios deben de considerar los siguientes aspectos cuando prescriben o dispensan estos medicamentos:

- 1.- Las fluoroquinolonas están asociadas con un incremento en el riesgo de tendinitis y ruptura del tendón, y este riesgo está aumentado en paciente mayores de 60 años, y en los que están en tratamiento concomitante con esteroides, así como en pacientes trasplantados de riñón, pulmón o corazón.
- 2.- El tratamiento con fluoroquinolonas deben interrumpirse si el paciente experimenta dolor o inflamación en el tendón (síntomas que preceden a la ruptura del tendón), o ruptura del tendón.
- 3.- Avisar a los pacientes, que a los primeros síntomas de dolor del tendón, hinchazón o inflamación, deben interrumpir el tratamiento, evitar ejercicio y el uso de la zona afectada y contactar rápidamente con su médico para cambiar a otro antibiótico no fluoroquinolona.
- 4.- Las fluoroquinolonas solo deben usarse para el tratamiento o la prevención de infecciones con confirmación o sospecha fuerte de que son causadas por bacterias.

La alerta proporciona información adicional para aconsejar a los pacientes.

Para ampliar información pinchar [aquí](#).