

La FDA informa a los profesionales sanitarios que las reacciones de hipersensibilidad graves y algunas veces fatales causadas por abacavir son significativamente más comunes en pacientes con el alelo HLA-B 5701.

La alerta se produce tras la revisión de datos procedentes de dos estudios que soportan la recomendación para un screening previo a la terapia para detectar la presencia del alelo HLA-B 5701 y para la selección de tratamiento alternativo en estos sujetos.

- La FDA recomiendan el screening para todos los pacientes antes de iniciar tratamiento con abacavir y para reiniciar tratamiento en los pacientes que previamente toleraron el tratamiento pero de los que se desconoce si tienen el alelo HLA-B 5701.
- No recomiendan tratamiento con abacavir para los pacientes positivos para el HLA-B 5701.
- Si se producen reacciones de hipersensibilidad nunca debe reiniciarse el tratamiento ya que pueden producirse síntomas graves en horas y puede producirse hipotensión grave y muerte.

Para ampliar información pinchar [aquí](#) .