

11 de julio de 2005

EN EEUU

Fármacos contra la impotencia advertirán en su prospecto de posibles problemas de visión

EFE

WASHINGTON.- La agencia estadounidense del medicamento, la FDA, ha ordenado que los prospectos de Viagra y otros dos fármacos contra la impotencia (Cialis y Levitra) adviertan de que algunos consumidores podrían tener problemas de pérdida de visión después de tomar esta medicación.

Al mismo tiempo, este organismo federal ha aclarado que hasta el momento no se ha podido determinar si, efectivamente, las cápsulas son la causa directa de la ceguera detectada en ciertos consumidores de estos fármacos.

La orden de la FDA coincide con la presión creciente que están ejerciendo distintos sectores sobre el organismo federal para que se lleven a cabo **investigaciones más rigurosas** sobre los efectos secundarios de los fármacos contra la impotencia.

El contencioso de fondo tiene que ver con la pérdida repentina de visión cuando se bloquea el flujo sanguíneo hacia el nervio óptico, un problema que se conoce como neuropatía isquémica óptica.

Este trastorno es considerado una de las causas más comunes de la pérdida repentina de visión entre las personas de edad avanzada, y se calcula que se dan unos 6.000 casos por año.

Antecedentes

La FDA ha documentado hasta el momento 43 casos de pérdida súbita de vista entre consumidores de productos contra la impotencia: 38 de Viagra, cuatro de Cialis y uno de Levitra. Esos casos incluyen distintos niveles de pérdida de visión, llegando en algunos casos hasta la ceguera.

Se trata, tranquilizan los expertos, de cifras pequeñas si se tiene en cuenta que **23 millones de hombres en todo el mundo han utilizado Viagra** desde que el medicamento salió al mercado en 1998, según datos de Pfizer, la empresa que comercializa el producto.

"No es posible determinar si esos medicamentos orales para la disfunción eréctil fueron el motivo o si fueron otros problemas de salud los que causaron la pérdida de visión", reconocen las autoridades sanitarias en un comunicado.

De momento, la FDA también ha recomendado a los usuarios que dejen de tomar las pastillas y que llamen a un médico si experimentan pérdida repentina de visión en uno o ambos ojos, y **que comuniquen a su doctor** si han sufrido antes de la ingestión algún episodio de problemas graves de visión.