



Un fármaco para la diabetes, vinculado con 300 muertes

Un estudio americano concluye que Avandia eleva el riesgo de infartos

MADRID Redacción

Un medicamento recetado para los pacientes con diabetes tipo 2, comercializado con el nombre de Avandia, ha provocado al menos 300 muertes por insuficiencia cardíaca en tres meses a las personas que lo consumían. Así lo denuncia un informe elaborado por la Administración de Fármacos y Alimentos (FDA), de Estados Unidos, y que fue difundido ayer por *The New York Times*. Este fármaco también se comercializa en España con el mismo nombre. A tenor de los resultados de ese trabajo, los científicos de la FDA David Graham y Kate Gelperin han recomendado la retirada del mercado de Avandia.

El informe señala que este fármaco, que contiene el principio activo rosiglitazona, se vincula con la muerte de 304 personas durante el último trimestre del año pasado, según indica el rotativo norteamericano, que revela que si a cada diabético se le hubiera administrado un fármaco similar llamado Actos se habrían evitado unos 500 ataques al corazón y unos 300 casos de paros cardíacos cada mes, porque Avandia, asegura, puede dañar el corazón.

Los informes constituyen la culminación sobre un debate que se ha prolongado durante años sobre los verdaderos efectos de este medicamento y una investigación del Senado que señaló que la farmacéutica fabricante de Avandia, GlaxoSmithKline, debería haber advertido a los pacientes sobre los riesgos potenciales de su aplicación.

En un memorándum interno, la doctora Janet Woodcock, directora del centro de fármacos de la FDA, señaló que "existen opiniones conflictivas" sobre el producto y ordenó la creación de una comisión asesora que deberá determinar si Avandia se sigue vendiendo. "Espero las recomendaciones de la comisión asesora", dijo Margaret Hamburg, comisaria de la FDA. Entre tanto, "estoy revisando la investigación de los senadores y recabando información para tener un panorama completo de la situación", agregó Hamburg.

Según recoge *The New York Times*, los resultados de esa investigación legislativa serán dados a conocer mañana.

El diario neoyorquino señala que GlaxoSmithKline debería haber advertido hace años que Avandia es potencialmente letal. "Por el contrario, sus ejecutivos trataron de intimidar a médicos independien-

tes, centraron su estrategia en minimizar o falsear las conclusiones de que Avandia puede aumentar el riesgo cardiovascular y trataron de restar mérito a las conclusiones de que otro medicamento puede reducir el riesgo cardiovascular", señala el informe.

El senador demócrata Max Baucus, quien supervisó la investigación, manifestó que "los pacientes confían en las farmacéuticas por su salud y

El fármaco, de venta en España, está detrás de la muerte de 304 personas en sólo tres meses

sus vidas y GlaxoSmithKline abusó de esa confianza". La empresa indicó que discrepa de las conclusiones de la investigación senatorial y dijo que no haría comentarios sobre los informes de la FDA.

La Unión Europea aprobó en el año 2000 el uso de rosiglitazona incluyendo la contraindicación en pacientes con antecedentes de insuficiencia cardíaca.●

Bajo sospecha desde el año 2007

■ Las sospechas de que la ingestión de Avandia aumenta el riesgo de sufrir un infarto colean desde el 2007, cuando un grupo de científicos lo constató en un estudio publicado en la revista *The New England Journal of Medicine*. Según este trabajo, el fármaco multiplica por 1,43 las probabilidades de sufrir un infarto de miocardio, en comparación con diabéticos que toman otro fármaco o que no reciben tratamiento. Es decir, que el riesgo aumenta un 43%. A raíz de esta investigación, la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) solicitó un informe al Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP), que consideró que los beneficios del fármaco superaban los riesgos. Y se decidió mantenerlo en el mercado.