

DESENSIBILIZACIÓN A ÁCIDO ACETIL SALICÍLICO EN PACIENTES ALÉRGICOS SUBSIDIARIOS DE TRATAMIENTO CON DOBLE ANTIAGREGACIÓN

RODRÍGUEZ B, MEGÍA B, GONZÁLEZ J, BERMEJO T.



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Comunidad de Madrid



•El tratamiento con doble antiagregación consiste en la administración concomitante de ácido acetilsalicílico (AAS) y clopidogrel. Está indicado en pacientes con enfermedad cardiovascular crónica para prevenir el desarrollo de trombosis en pacientes de alto riesgo.

OBJETIVO

- Diseñar una solución oral de AAS.
- Valorar la eficacia y tolerabilidad de un protocolo de desensibilización a AAS.

MATERIAL Y MÉTODOS

El protocolo de desensibilización consistió en administrar dosis crecientes de AAS: 1mg, 3mg, 10mg, 30mg, 40mg, 80 mg y 1 comprimido de Adiro® 100mg a intervalos de 15-20 minutos.

Se estudió la formulación más adecuada consultando la solubilidad del AAS en la United Status Pharmacophea (USP).

Estudio retrospectivo, descriptivo mediante revisión de las historias clínicas de los pacientes sometidos a este protocolo desde agosto de 2008 a abril de 2009.

La aparición de reacciones adversas fue variable de tolerabilidad. La variable empleada para valorar la eficacia se basó en la tolerancia a AAS, para ello se registró la administración de Adiro® tras la desensibilización.

RESULTADOS

Según la USP 1g de AAS es soluble en 300ml de agua. Se prepararon 2 soluciones, una de 1mg/ml y otra de 2mg/ml. Se trata de formulaciones extemporáneas que se elaboran para su administración inmediata.

Se estudiaron 4 pacientes (3hombres), con una media de 64 años, con patología cardiaca que referían alergia a AAS.

En todos los casos, la desensibilización transcurrió sin incidencias, los pacientes se mantuvieron clínica y hemodinamicamente estables. No apareció prurito, ni lesiones cutáneas ni angioedema.

Tras la desesibilización, Adiro® fue incluido en el tratamiento crónico de los pacientes.

CONCLUSIONES

La pauta de desensibilización y las formulaciones utilizadas constituyen una estrategia válida y fue tolerado por el 100% de los pacientes del estudio.