REACÇÕES ADVERSAS CUTÂNEAS

FOTOTOXICIDADE

DESCRIÇÃO

A fotoxicidade assemelha-se a uma queimadura solar severa com eritema, edema, bolhas, vesículas, exsudação e, na fase resolutiva, descamação. Geralmente, torna-se evidente após 5 a 20 minutos de exposição solar. A lesão é confinada às áreas expostas à luz e após o desaparecimento destes sintomas pode permanecer uma alteração na pigmentação.



Figura 1 Fototoxicidade a sulfonamida Retirado de DermAtlas, disponível em: http://dermatlas.med.jhmi.edu/derm/IndexDisplay.cfm? ImageID=1672287010

MECANISMO FISIOPATOLÓGICO

O mecanismo envolvido neste tipo de reacção envolve directamente a fotoquímica da pele.

O fármaco fotossensi-

bilizante e a luz criam um estado de instabilidade nos electrões das moléculas, originando espécies reactivas de oxigénio com consequente lesão celular.

Conteúdo	
DESCRIÇÃO	21
MECANISMO FISIOPATOLÓGICO	21
Tempo de Latência	22
TRATAMENTO	22
Regressão	22
OBSERVAÇÕES	22
BILIBLIOGRAFIA	23

Tempo de Latência

O tempo entre o início da administração do medicamento e o início da reacção é variável.

Bastam 5 a 20 minutos de exposição à radiação para o desencadeamento da fototoxicidade.

EXEMPLOS DE FÁRMACOS ENVOLVIDOS

- Amiodarona
- Antiinflamatórios não esteróides
- SULFONAMIDAS
- TIAZIDAS

"assemelha-se a uma queimadura solar severa"

TRATAMENTO

- Suspensão do fármaco indutor;
- ♦ O doente submetido a terapêutica com um fármaco fototóxico, deve ser aconselhado a evitar a exposição solar e outras fontes de radiação UV;
- São indicados protectores solares com elevado factor de protecção, que bloqueie os UVA, no entanto é importante ter
- em atenção que estes podem não bloquear a radiação no comprimento de onda responsável pela reacção adversa e eles próprios serem fotossensibilizantes;
- ♦ O tratamento é semelhante ao de uma queimadura solar (aplicação de compressas de água fria, loções calmantes e agentes antipruriginosos) .

REGRESSÃO

As manifestações cutâneas podem durar até 4 meses após a suspensão do medicamento.

OBSERVAÇÕES

Para fármacos com um tempo de semi-vida curto, a administração ao final da tarde pode ser suficiente para reduzir o risco.

Autores

Maria Augusta Soares, Professora na Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa e Coordenadora da Unidade de Farmacovigilância do Sul

Dúnia Santos, Técnica de Farmacovigilância da Unidade de Farmacovigilância do Sul

Agradecimentos

Manuel Caneira, Professor Convidado na Faculdade de Farmácia da Universidade de Lisboa

Paulo Manuel Leal Filipe, Professor na Faculdade de Medicina da Universidade de Lisboa Unidade de Farmacovigilância do Norte

DISPONÍVEL ONLINE ATRAVÉS DOS SITES:

ufs.ff.ul.pt

ufn.med.up.pt

BIBLIOGRAFIA CONSULTADA

- 1. Lee, A. Adverse drug reactions. London: Pharmaceutical Press; 2001.
- 2. Mann R, Andrews E. Pharmacovigilance. 2nded. West Sussex (England): John Wiley & Sons; 2007.
- 3. Kasper DL, Braunwald E, Fauci AS, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL et al. Harrison's principles of internal medicine. 16thed. New York: McGraw-Hill Medical Publishing Division; 2008.
- 4. Bénichou, C. Adverse Drug Reactions: A Practical Guide to Diagnosis and Management. Chrichelester: Wiley; 1994.
- 5. Soares M. Medicamentos não Prescritos. 2ª ed. Lisboa: Publicações Farmácia Portuguesa; 2002.