



Centro de Información de Medicamentos
Unidad Académica de Farmacología y Terapéutica

Junio 2026

Resumen de alerta de farmacovigilancia

Asist. QF. Lucía Lueiro, Asist. Dra. Maite Inthamoussu

ISP Chile - Antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA II) – Angioedema intestinal

Problema identificado:

En octubre de 2024, el Comité para la Evaluación de Riesgos en Farmacovigilancia (PRAC) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) determinó actualizar la información de seguridad de los antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA II o sartanes), debido al riesgo de angioedema intestinal. Es por ello, que el Instituto de Salud Pública de Chile compartió en junio del 2026 una nota informativa en la que aborda esta temática.

Este evento adverso **raro o muy raro** (1-10 cada 10.000 personas o <1 en 10.000 personas, respectivamente) **y de difícil diagnóstico**, afecta el tracto digestivo causando acumulación de líquido en la mucosa intestinal por aumento de la permeabilidad capilar. Se manifiesta con dolor abdominal intenso, náuseas, vómitos y diarrea, y puede confundirse con cuadros graves como abdomen agudo quirúrgico o enfermedad inflamatoria intestinal. En la mayoría de los casos, los síntomas se resuelven espontáneamente entre 48 y 72 horas tras la suspensión del fármaco.

Población posiblemente afectada:

Pacientes con hipertensión arterial en tratamiento con ARA-II (losartán, valsartán, telmisartán, olmesartán, candesartán, entre otros)

Medida adoptada por la agencia:

Emitir recomendaciones a profesionales de la salud y pacientes sobre este riesgo.

 Enlace a la nota de seguridad: [aquí](#)