

Primer dispositivo aprobado por la FDA para evitar las adherencias uterinas

Categoría: Noticias

Publicado: Lunes, 20 Octubre 2025 12:00

Escrito por: Sofia

Visitas: 1291

El Síndrome de Asherman es una patología causada por las cicatrices uterinas ocasionadas luego de procedimientos como dilataciones o curetajes con una prevalencia luego de los mismos que varía entre el 20-45%. Esta enfermedad puede ocasionar infertilidad, abortos recurrentes y dolor. Las alternativas terapéuticas con las que se cuenta hasta ahora suelen no ser eficaces, por la alta recurrencia de la fibrosis luego de las mismas.

Recientemente, el estudio randomizado, doble ciego y multicéntrico PREG-2 incluyó 160 mujeres con adherencias uterinas de moderadas a severas y comparó la efectividad en la mejoría del score de adherencias intrauterinas entre usuarias de un dispositivo nuevo reabsorbible (Womed Leaf) versus controles.

De acuerdo con sus resultados, las usuarias del Womed Leaf tuvieron una reducción en el score de adherencias y falta de las mismas en la histeroscopia en relación a controles (41% versus 24%; OR 2.44, IC95% 1.161-5.116).

El dispositivo Womed Leaf se inserta en la cavidad uterina luego de un procedimiento quirúrgico y permite expandir la misma, evitando la adhesión de las paredes uterinas entre si. El mismo estará disponible en Estados Unidos en 2026 y ojalá pronto en Latinoamérica y el resto del mundo.

Copyright 2025. Endoweb.net