

The Abortion Pill Harms Women: Insurance Data Reveals One in Ten Patients Experiences a Serious Adverse Event

Autores: Jamie Bryan Hall, Ryan T. Anderson

Organización: Ethics and Public Policy Center

Temática(s): Aborto químico

La investigación analiza 865,727 abortos químicos realizados con mifepristona entre 2017 y 2023 a partir de una base de datos de pacientes con seguro médico. Los hallazgos indican que el 10.93% de las mujeres experimentaron eventos adversos graves, como sepsis, infecciones y hemorragias, dentro de los 45 días posteriores al procedimiento. Esta tasa es al menos 22 veces mayor que la reportada en ensayos clínicos previos, los cuales indicaban menos del 0.5% de complicaciones.

El estudio destaca que los datos anteriores se basaban en ensayos clínicos con 30,966 participantes, mientras que este análisis utiliza datos reales de una base de reclamaciones de seguros, ofreciendo una perspectiva más representativa de las condiciones actuales en Estados Unidos. Además, se señala que las mujeres en los ensayos clínicos eran generalmente sanas, lo que podría no reflejar la diversidad de la población que utiliza mifepristona en la práctica diaria.

Ante estos resultados, los autores piden a la FDA reinstaurar protocolos de seguridad más estrictos, como la supervisión médica obligatoria y la notificación completa de efectos secundarios. Medidas de seguridad que ya habían sido implementadas pero que fueron retiradas desde el 2023.

También sugieren reconsiderar la aprobación de mifepristona basándose en criterios de seguridad objetivos y modificar las regulaciones que permiten que las personas accedan a este químico en línea o por correo. El informe concluye que, en las condiciones actuales, el aborto químico con mifepristona no puede considerarse seguro y efectivo.

Datos o conclusiones más importantes:

- Aproximadamente el 11% de las mujeres que se sometieron a abortos químicos entre 2017 y 2023 experimentaron complicaciones de salud graves.
- Un estudio encontró que el 75% de las mujeres tratadas en salas de emergencia después de tomar píldoras abortivas fueron clasificadas con una gravedad "severa o crítica".
- Desde 2016, la FDA sólo requiere la notificación de muertes relacionadas con medicamentos abortivos, lo que ha llevado a una subestimación significativa de las complicaciones, con solo 17 eventos adversos no duplicados registrados entre 2020 y 2022, en contraste con los 1,004 reportados por seis estados.

Palabras clave:

Mifepristona, Complicaciones graves, Abortos químicos, FDA, Visitas a emergencias.

Enlace para descargar el texto:

<https://eppc.org/stop-harming-women/>