

Ventolin (salbutamol) 100 microgramos/inhalación, suspensión para inhalación en envase a presión: potencial uso inadvertido de un inhalador presurizado de salbutamol vacío.

05 de febrero 2026

Estimado profesional sanitario,

GlaxoSmithKline S.A., de acuerdo con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), desea informarle de lo siguiente:

Resumen

- Ventolin 100 microgramos/inhalación, suspensión para inhalación en envase a presión es un medicamento presurizado cuyo principio activo es salbutamol,
- Cada inhalador de Ventolin contiene suficiente salbutamol para 200 inhalaciones, después de las cuales el inhalador puede continuar pulverizando pero no administra ninguna dosis de salbutamol,
- Se han notificado casos de exacerbaciones graves de los síntomas del asma debido al uso inadvertido del inhalador vacío,
- Se recomienda a los profesionales sanitarios a instar a los pacientes a que dispongan de un inhalador de repuesto, así como a buscar atención médica inmediata en caso de que una dosis previamente eficaz de salbutamol por vía inhalatoria no proporcione un alivio rápido y duradero, de al menos tres horas tras su administración.

Antecedentes sobre este asunto de seguridad

Ventolin 100 microgramos/inhalación, suspensión para inhalación en envase a presión es un medicamento presurizado, indicado para el tratamiento en adultos, adolescentes y niños de 4 a 11 años como medicación de rescate en el asma leve, moderada o grave, así como profilaxis del broncoespasmo inducido por ejercicio físico o antes de exponerse a un estímulo alérgico.

Cada inhalador contiene suficiente salbutamol para 200 inhalaciones. Una vez alcanzado este número, el dispositivo puede seguir pulverizando pero no administra ninguna dosis de salbutamol. Métodos como agitar, pesar o sumergir el inhalador, no son precisos para determinar si quedan dosis disponibles, y no se recomiendan.

Se han notificado casos de exacerbaciones graves de los síntomas del asma debido al uso accidental del inhalador vacío. En el caso de que una dosis previamente eficaz de salbutamol por vía inhalatoria deje de proporcionar un alivio rápido con una duración de al menos tres horas tras su administración, se debe aconsejar al paciente que busque atención médica inmediata para que puedan tomarse medidas adicionales necesarias. La falta de respuesta al tratamiento con salbutamol puede indicar la necesidad de instaurar un tratamiento alternativo urgente. Adicionalmente, se recomienda a los profesionales sanitarios instruir a los pacientes para que dispongan de un inhalador de repuesto. De manera complementaria, se puede recomendar a los pacientes que mantengan un registro del número de inhalaciones administradas con cada inhalador.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del [Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente](#) o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaram.es>

Adicionalmente, puede notificarlas a la Unidad de Farmacovigilancia de GlaxoSmithKline, S.A., a través del correo electrónico: unidad.farmacovigilancia@gsk.com

Datos de contacto del laboratorio

Si tiene alguna pregunta o requiere información adicional póngase en contacto con el Centro de información de GlaxoSmithKline, a través del teléfono 900 202 700 o del correo electrónico es-ci@gsk.com.