AULA VIRTUAL

En nuestra "Aula Virtual" se podrá asistir quincenalmente a conferencias multimedia (audio y vídeo) impartidas por especialistas en distintas áreas de la Medicina, sobre temas de particular interés y/o actualidad.

Últimas aulas virtuales publicadas

■ Manejo de la Insuficiencia Cardíaca Congestiva (ICC) en **Atención Primaria**

Dr. Gustavo Rodríguez Roca

Médico de familia. Centro de Salud "Puebla de Montalbán". Toledo.

■ Tratamiento de la Depresión a largo plazo

Dr. Jerónimo Saiz Ruiz

Jefe de Servicio de Psiquiatría. Hospital Ramón y Cajal. Madrid.

■ Valoración Médica de los Pacientes Quirúrgicos

Dr. Eloy Pacho Jiménez

Especialista en Medicina Interna. Fundación Jiménez Díaz. Madrid.

Tratamiento Endoscópico del Cáncer de Laringe. Una alternativa a otras terapias

Dr. Primitivo Ortega del Álamo

Jefe del Servicio de Otorrinolaringología. Hospital de Móstoles.

Acciones de lucha contra los Factores de Riesgo Cardiovascular en España

Dr. Rafael Juane Sánchez

Medicina Preventiva. Hospital Modelo de La Coruña.

■ Cuadro confusional agudo (Delirium)

Dr. Alfonso J. Cruz Jentoft

Unidad de Geriatría. Hospital Ramón y Cajal. Madrid.

El efecto del óxido nítrico sobre la función vascular

Dra. Victoria Cachofeiro

Departamento de Fisiología. Facultad de Medicina. Universidad Complutense de Madrid.

Genómica y Salud

Dr. Fernando Martín Sánchez

Jefe del Servicio de Bioinformática. Instituto de Salud Carlos III. Madrid

Dr. Alfonso López-Quintana

Jefe Clínico. Servicio Angiología y Cirugía Vascular. Hospital Universitario de Getafe.

Nefropatía Isquémica

Dr. José Alcázar de la Ossa

Jefe de Sección de Nefrología del Hospital Universitario 12 de Octubre y Profesor Asociado de Medicina de la Universidad Complutense.

Hipercolesterolemia Familiar

Dr. Pedro Mata

Jefe Asociado del Servicio de Medicina Interna. Unidad Lípidos. Fundación Jiménez Díaz. Madrid.

Anontosis: el suicidio celular

Dr. Alberto Ortíz

Unidad de Diálisis. Servicio de Nefrología. Fundación Jiménez Díaz.

Actualice sus conocimientos en



ACTUALIZADO DIARIAMENTE A LAS 20:00 H.

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO Vastat Flas® 15 mg y Vastat Flas 30 mg comprimidos bucodispersables 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA o 30 mg de mirtazapina. Lista de excipientes en 6.1.3. FORMA FARMACÉUTICA Comprimidos bucodispersables. Los comprimidos de Vastat Flas son redondos, blancos y con bordes biselados, marcados con un código en una de las caras (TZ/1, comprimidos 15 mg y TZ/2, comprimidos 30 mg). 4. DATOS CLÍNICOS 4.1. Indicaciones terapéuticas Episodio de depresión mayor 4.2. Posología y forma de administración Para evitar que el comprimido se aplaste, no



presione el alveolo. Cada blister contiene 6 alvéolos, separados por lineas perforadas. Doble el blister y separe un alveolo siguiendo las líneas perforadas. Separe cuidadosamente la lámina del alveolo por la esquina indicada con una flecha. Saque el comprimido de su alveolo con las periorias separe una consequencia la lamina del arecolo por la esquina indicada con una flectar. Saque el comprimido se discregará riapidamente y puede tragarse sin agua. Adultos: La dossis eficaz se encuentra normalmente entre 15 y 45 mg al día; el tratamiento se inicia con 15 o 30 mg (la dosis más alta se tomará por la noche). Ancianos: La dosis recomendada es la misma que para los adultos. En pacientes ancianos el aumento de dosis debe realizarse bajo estrechá supervisión para corresguir una respuesta satisfactoria y segura. Niños: No se ha determinado la eficacia y seguridad de Vastat en niños, por lo fanto no se recomienda tratar niños con Vastat. El aclaramiento de mirtazapina puede disminuir en pacientes con insuficiencia hepática o renal. Esto debe tenerse en cuenta cuando se prescribe Vastat a estos pacientes. Mirtazapina tiene una semivida de 20-40 horas, por lo que Vastat puede administrarse una vez al día, preferiblemente como dosis única por la noche antes de acostarse. También puede administrarse en subdosis divididas a partes iguales durante el día (una por la mañana y una por la noche). Es recomendable continuar el tratamiento hasta que el paciente ya no presente síntomas durante 4-6 meses. Posteriormente, el tratamiento puede abandonarse gradualmente. El tratamiento con una dosis adecuada deberá proporcionar una respuesta positiva en 2-4 semanas. Si la respuesta es insuficiente, la dosis puede aumentarse hasta la dosis máxima, pero si no se produce respuesta en otras 2-4 semanas, debe suspenderse el tratamiento, 4.3. Contraindicaciones Hipersensibilidad a la mirtazapina o a cualquiera de los excipientes. 4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo Durante el tratamiento con muchos antidepresivos, se ha descrito depresión de la médula ósea, que normalmente se presenta como granulocitopenia o agranulocitosis. En la mayor parte de los casos aparece después de 4-6 semanas y en general es reversible una vez se suspende el tratamiento. También se ha informado de agranulocitosis reversible como acontecimiento

adverso raro en estudios clínicos con Vastat. El médico deberá vigilar la aparición de sintomas como fiebre, dolor de garganta, estomatitis u otros signos de infección; si se presentan tales sintomas deberá suspenderse el tratamiento y realizarse un hemograma. En los siguientes casos es necesario establecer la pauta posológica cuidadosamente, así como realizar un seguimiento regular: Epilepsia y sindrome afectivo orgánico; a partir de la experiencia clínica parece que raramente se producen ataques en pacientes tratados con Vastat. Insuficiencia hepática o renal. Enfermedades cardiacas como alteraciones de la conducción, angina de pecho e infarto de miocardio reciente, situaciones en las que deberán tomarse las precauciones habituales y administrar con precaución los medicamentos concomitantes. Hipotensión. Al igual que con otros antidepresivos deben tomarse precauciones en pacientes que se encuentren en las siguientes situaciones: Alteraciones de la micción como hipertrofia prostática (aunque en este caso no es de esperar que se produzcan problemas debido a que Vastat posee una actividad anticolinérgica muy débil). Glaucoma agudo de ángulo estrecho con presión intraocular elevada (en este caso también es muy poco probable que aparezcan problemas, porque Vastat tiene una actividad anticolinérgica muy débil). Diabetes mellitus. El tratamiento debe suspenderse si se presenta ictericia. Además, al igual que con otros antidepresivos, deben tenerse er cuenta los siguientes factores: Puede darse un empeoramiento de los síntomas psicóticos cuando se administran antidepresivos a pacientes con esquizofrenia u otras alteraciones psicóticas; pueden intensificarse los pensamientos paranoides. Si se trata la fase depresiva de la psicosis manlaco-depresiva puede revertir a la fase maníaca. Respecto a la posibilidad de suicidio en particular al inicio del tratamiento, debe proporcionarse al paciente, en casos particulares, un número limitado de comprimidos de Vastat Flas. Aunque los antidepresivos no producen adicción, la suspensión brusca de tratamiento después de la administración a largo plazo puede causar náuseas, dolor de cabeza y malestar. Los pacientes ancianos son más frecuentemente sensibles, especialmente a los efectos adversos de los antidepresivos. Durante la investigación clínica con Vastat no se ha informado de la aparición de efectos adversos más frecuentemente en los pacientes ancianos que en otros grupos de edad, sin embargo, la experiencia hasta el momento es limitada. Vastat Flas contiene aspartamo, que origina fenilalanina. Los comprimidos de 15 y 30 mg contienen 2,6 y 5,2 mg de fenilalanina. respectivamente. La fenilalanina puede ser dañina para los pacientes fenilacetonúricos. 4,5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción. Datos in vitro sugieren que la mirtazapina es un inhibidor competitivo muy débil de los enzimas CYP1A2, CYP2D6 y CYP3A del citocromo P450. La mirtazapina se metaboliza ampliamente por las CYP206 y CVP3A4 y en menor grado por la CYP1A2. En un estudio sobre interacciones en voluntarios sanos no se mostró influencia de la paroxetina, que es un inhibidor de la CYP206 en cuanto a la tarmacocinética de la mirtazapina en estado de equilibrio. No se conoce







use la paracenna, que se un immour de la CYF2A4 en la farmacciente de la mintazapina en estado de equimino. No se combiente de la mintazapina en vivo. Deben supervisarse cuidadosamente tratamientos concomitantes con mintazapina e inhibidores potentes de la CYF2A4, como inhibidores de la proteasa del HIV, antifungicos azólicos, entromina y nefazodona. La carbamazepina, que es un inductor de la CYF2A4 aumentó aproximadamente dos veces el aclaramiento de mintazapina, lo que resultó en una disminución de los niveles plasmáticos del 45-60%. Si se añade la carbamazepina u otro inductor del metabolismo de fármacos (como rifampicina o fenitorina) a la terapia con mirtazapina, puede ser necesario aumentar la dosis de mirtazapina. Si el tratamiento con el inductor se suspende, puede ser necesario disminuir la dosis de mirtazapina. La biodisponibilidad de la mirtazapina aumentó en más del 50% al administrarse conjuntamente con cimetidina. Puede ser necesario disminuir la dosis de mirtazapina en caso de iniciar un tratamiento concomitante con cimetidina o aumentarla cuando finaliza el tratamiento con este medicamento. En los estudios in vivo sobre interacciones, la mirtazapina no influyó en la farmacocinética de la risperidona ni de la paroxetina (sustrato de la CYP2D6) carbamazepina (sustrato de la CYP3A4), amitriptilina ni cimetidina. No se han observado efectos ni cambios clínicos relevantes en la farmacocinética en humanos de la administración conjunta de mirtazapina y lítio. Mirtazapina puede potenciar la acción depresiva del alcohó sobre el sistema nervioso central; por tanto los pacientes deben ser advertidos de que eviten el alcohól durante el tratamiento con Vastat. Vastat no debe administrarse simultáneamente con inhibidores de la MAO ni en las dos semanas posteriores a la finalización del tratamiento con estos agentes. Mirtazapina puede potenciar los efectos sedantes de las benzodiacepinas; deben tomarse precauciones cuando se prescriben estos fármacos junto con Vastat. 4.6. Embarazo y lactancia Aunque los estudios en animales no han mostrado ningún efecto teratogénico con trascendencia toxicológica, no se ha establecido la seguridad de Vastat en el embarazo humano. Vastat se utilizará en e embarazo únicamente si la necesidad es clara. Aunque los experimentos en animales muestran que mirtazapina se excreta en cantidades muy pequeñas por la leche, el uso de Vastat en mujeres que dan el pecho no es aconsejable porque no existen datos disponibles sobre la excreción por la leche humana. 4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas Vastat puede disminuir la concentración y la alerta. Los pacientes en tratamiento con antidepresivos deben evitar realizar actividades potencialmente peligrosas que requieran ur estado de alerta y concentración, como conducir un vehículo a motor o manejar maquinaria. 4.8. Reacciones adversas Los pacientes con depresión presentan varios sintomas relacionados con la enfermedad misma. Por tanto, a veces es dificil diferenciar los sintomas que sor resultado de la propia enfermedad o debidos al tratamiento con Vastat. Las reacciones adversas comunes (1-10%) durante el tratamiento con Vastat son: aumento de apetito y aumento de peso, somnolencia (que puede afectar negativamente a la concentración), generalmente durante las primeras semanas de tratamiento (Nota: En general, la reducción de dosis no produce menor sedación sino que además puede comprometer la eficacia antidepresiva), edema generalizado o local, con aumento de peso, mareo, cefalea. En casos raros (0,01 - 0,1% pueden presentarse las siguientes reacciones adversas: hipotensión (ortostática), manía, convulsiones (ataques), temblores, mioclonía depresión aguda de la médula ósea (eosinofilia, granulocitopenia, agranulocitosis, anemia aplásica y trombocitopenia) (ver también sección 4.4 "Advertencias y precauciones especiales de empleo"), aumento en las actividades de las transaminasas séricas, exantema, parestesia sindrome de las piernas inquietas, artralgia / mialgía, fatiga, pesadillas / sueños intensos 4.9. Sobredosis La experiencia hasta el momento (aunque todavía limitada) respecto a sobredosificación con Vastat solo, indica que los sintomas son en general leves. Se ha descrito depresión del sistema nervioso central con desorientación y sedación prolongada, junto con taquicardía e hiper o hipotensión leves. Los casos de sobredosficación deberan tratarse mediante la yacutados protorigatas, junto con laquicana e imperio importante en escolar de sobredosficación deberan tratarse mediante lavado gastroco, conjuntamente con una terrapia sintomática apropiada y de apoyo de las funciones vitales. 6. DATOS FARMACEUTICOS 6.1. Lista de excipientes Vastar Flas 15 y 30 mg comprimidos contiener. Azúcar en esteras indiroxiproprimeticielulosa, povidona, esteranto de magnesio, copolimero E de amiloaquimiteracitato (Eudorgal E100), aspartamo (E 951) acido citrico, crospovidona, manitol, celulosa microcristalina, aroma de naranja natural y artificial y bicarbonato sódico. 6.2. Incompatibilidades No aplicable 6.3. Periodo de validez 2 años 6.4. Precauciones especiales de conservación Vastat Flas debe conservación vastat Flas debe conservarse en su envase orignal 6.5. Naturaleza y contenido del recipiente Los comprimidos de Vastat Flas se envasan en bisters a prueba de niños, rigidos, del tipo que debe separarse la talmina para abririos. Están formados por un laminado de latimia de aluminio) películas plásticas, selladas a otro laminado de papel y lámina de aluminio; recubierta con una laca resistente al calor. Los alvéolos de los comprimidos están separados por lineas perforadas. Las películas plasticas contienen PVC (doruro de polivinilo), poliamida y poliéster. Están disponibles las siguientes presentaciones: Cada blister contiene 6 comprimidos. -Envases de 30 comprimidos bucodispersables (5 x 6) de 30 mg de mirtazapina (código TZ/1). -Envases de 30 comprimidos bucodispersables (5 x 6) de 30 mg de mirtazapina (código TZ/1). -Envases de 30 comprimidos bucodispersables (5 x 6) de 30 mg de mirtazapina (código TZ/1). Instrucciones de uso y manipulación Véase Apartado 4.2.6.7. Código Nacional y precio enta público receta médica includio en el Sistema Nacional de Salud. Aportación Reducida. VASTAT FLAS 15 mg 30 comprimidos bucodispersables: CN: 770792. PVP+wz: 27.492 VASTAT FLAS 30mg 30 comprimidos bucodispersables: CN: 770842. PVP+wz: 46.305 COMERCIALIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN DE ADVINCACIÓN DE REGISTRO Vastat Flas 15 mg, comprimidos bucodispersables: 64.861 Vastat Flas 30 mg, comprimidos bucodispersables: 64.862 9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN O DE LA RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN Julio 2002 10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO Junio 2002 Bibliografía: 1. Benkert O. Muller M, Szegedi A. An overview of the clinical efficacy of mirtazapine. Hum Psychopharmacol Clin Exp 2002;17(Suppl 1):S23-S26. 2. Antitila SAK, Leinonen E. A review of the pharmacological and clinical profile of mirtazapine. CNS Drugs Reviews 7[3],249-264.2001. 3. De Boer Th. The pharmacologic profile of mirtazapine. J Clin Psychiatry 1996;57(suppl 4):19-25.



Para pacientes con depresión, ansiedad asociada y alteraciones del sueño, que necesiten una rápida solución.

VASTAT30 mirtazapina FLAS*



MEJORAR LA VIDA DIARIA DE SUS PACIENTES CON DEPRESIÓN ES

Así de FáCIL

Antidepresivo de última generación

Para el tratamiento de la Depresión y sus síntomas asociados, insomnio y ansiedad (1771)

Deprax 6

Perfil farmacológico único

El antidepresivo S.A.R.I., antagonista 5-HT e inhibidor de la recaptación de serotonina

Perfil clínico completo

- Antidepresivo
- Hipnorregulador (1849)
- Ansiolítico

Deprax 100 mg
TRAZODONA
VIA ORAL

60
COMPANICOS

Deprax está constituido por trazodona clorhidrato, molécula con potente acción antidepresiva, que difiere de los habituales fármacos antidepresivos, tanto por su estructura química como por su mecanismo de acción. Los datos bioquímicos y neurofisiofógicos localizan el lugar de actuación de Deprax a nivel de las estructuras diencefálicas que controlan y organizan la esfera emotivo-actevia, cuya alteración primitiva o secundaria constituye un estadio patogénico común a la depresión y de sus equivalentes somáticos. COMPOSICIÓN. Cada comprimido contiene trazodona (DCI) HCI, 100 mg. Excipientes: celulosa microcristalina, hidrógeno fostato de calcio dihidrato, croscarmelosas sódica, povidona, rojo cochimilla A (E-124), amarillo anaranjado S (E-110), estearato magnésico, Eudragit E 12.5%, talco micronizado, INDICACIONES, Psiquiátricas: depresiones orgánicas, endógenas, psicógenas, sintomáticas e involutivas. Estados mixtos de depresión con ansiedad. Depresiones atípicas o enmascaradas (trastornos psicosomáticos). Neurológicas: temblores, disquinesias. Geriátricas: trastornos emotivo-afectivos y de la conducta: irritabilidad, agresividad, labilidad emotiva, apatía, tendencia al aistamiento, disminución en la duración del sueño. Quirárgicas: medicación preanestésica, preendoscópica y postoperatoria. POSOLOGÍA. La dosificación se adaptará a las necesidades y a la respuesta de cada paciente, empezándose por dosis bajas que se aumentarán progresivamente hasta los niveles adecuados y comenzando preferentemente por la noche. En depresiones exágenas sintomáticas y psicógenas de mediana entidad: 150 a 300 mg/día. En depresiones endógenas y psicógenas everas: 300 a 600 mg/día. Se recomienda que la dosis máxima ambultatoria no execeda de 400 mg/día, reservándose la dosis de hasta 600 mg/día para pacientes hospitalarios. En depresiones orgánicas e involutivas, indicaciones neurológicas y trastornos psicosomáticos: 75 a 150 mg/día. En geriatría: 50 a 75 mg/día NORMAS DE ADMINISTRACTON. Se administrarán preferentemente después de l



Osi, 7 y 9 - 08034 Barcelona www.farmalepori.com