

Etoricoxib, tableta, 60 mg

Nivel de prescripción:

II.

Código institucional:

10586.

Principio Activo:

Etoricoxib. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Tableta.

Concentración:

60mg

Código ATC:

M01AH05. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

60 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Adultos y adolescentes de 16 años de edad y mayores:

Artrosis: 30 mg una vez al día, hasta una dosis de 60 mg en pacientes con insuficiente alivio de los síntomas.

Artritis reumatoide y Espondilitis anquilosante: 60 mg una vez al día, hasta una dosis de 90 mg en pacientes con insuficiente alivio de los síntomas.

Artritis gotosa aguda: 120 mg una vez al día hasta un máximo de 8 días.

Dolor postoperatorio tras cirugía dental: 90 mg una vez al día, limitada a un máximo de 3 días.

Insuficiencia hepática: disfunción hepática leve (puntuación 5-6 en la clasificación de Child-Pugh), no debe superarse la dosis de 60 mg una vez al día.

Disfunción hepática moderada: (puntuación 7-9 en la clasificación de Child-Pugh), independientemente de la indicación, no debe superarse la dosis de 30 mg una vez al día.

Disfunción hepática grave: (puntuación ≥ 10 en la clasificación de Child-Pugh) no utilizar.

Insuficiencia renal: no es necesario el ajuste de dosis en pacientes con aclaramiento de creatinina ≥ 30 ml/ min, y en pacientes con insuficiencia renal < 30 ml/ min no debe utilizarse. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Vía de administración:

Oral

Indicaciones de uso:

Adultos y adolescentes de 16 años de edad y mayores para alivio sintomático de la artrosis, la artritis reumatoide, la espondilitis anquilosante y el dolor y signos de inflamación asociados a la artritis gotosa aguda. Tratamiento a corto plazo del dolor moderado asociado a cirugía dental. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Reacciones adversas:

Muy frecuentes: dolor abdominal.

Frecuentes: osteítis alveolar, edema/retención de líquidos, mareo, cefalea, palpitaciones, arritmia, hipertensión, broncoespasmo, estreñimiento, flatulencia, gastritis, ardor de estómago/reflujo ácido, diarrea, dispepsia/malestar epigástrico, náuseas, vómitos, esofagitis, úlcera bucal, alanina aminotransferasa elevada, aspartato aminotransferasa elevada, equimosis, astenia/ fatiga, enfermedad tipo gripal. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Precauciones de uso:

Complicaciones del tracto gastrointestinal superior (perforaciones, úlceras o hemorragias); algunas de ellas con resultados mortales. Precaución en pacientes con elevado riesgo de desarrollar una complicación gastrointestinal con antiinflamatorios no esteroideos o uso concomitante con otros antiinflamatorios no esteroideos, antecedentes de enfermedad gastrointestinal, úlcera o hemorragia.

El uso concomitante con ácido acetilsalicílico aumenta el riesgo de reacciones adversas como úlcera gastroduodenal u otras complicaciones. Medicamentos inhibidores selectivos de la ciclooxigenasa-2 puede asociarse con un riesgo de acontecimientos trombóticos (principalmente infarto de miocardio y accidente cerebrovascular), en relación a placebo y a algunos antiinflamatorios no esteroideos.

Pacientes con factores de riesgo significativos para acontecimientos cardiovasculares (p. ej.: hipertensión, hiperlipidemia, diabetes mellitus, tabaquismo), sólo deben ser tratados con etoricoxib después de una cuidadosa valoración. No deben interrumpirse los tratamientos antiagregantes plaquetarios en la profilaxis de enfermedades cardiovasculares tromboembólicas.

Pacientes con perfusión renal comprometida, la administración de etoricoxib puede producir una reducción de la formación de prostaglandinas y, secundariamente, una reducción del flujo sanguíneo renal, y en consecuencia una alteración de la función renal.

Todos los antiinflamatorios no esteroideos pueden asociarse con insuficiencia cardiaca congestiva de nueva aparición o recurrente, cuidado en pacientes con historia de insuficiencia cardiaca, disfunción ventricular izquierda o hipertensión, y en los pacientes que presentan edema preexistente por cualquier otra causa.

Control y monitoreo de la presión arterial antes y después del inicio del tratamiento con etoricoxib. Posibles elevaciones de alanina aminotransferasa y/o aspartato aminotransferasa. Precaución cuando se administra concomitantemente etoricoxib con warfarina u otros anticoagulantes orales. No utilizar en mujeres que intenten concebir. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes.

Úlcera péptica activa o hemorragia gastrointestinal activa.

Pacientes que, después de tomar ácido acetilsalicílico o antiinflamatorios no esteroideos, incluyendo inhibidores de la ciclooxigenasa-2, experimenten broncoespasmo, rinitis aguda, pólipos nasales, edema angioneurótico, urticaria o reacciones de tipo alérgico.

Embarazo y lactancia: disfunción hepática grave (albúmina sérica <25 g/l o puntuación de Child-Pugh ≥ 10).

Aclaramiento de creatinina renal estimado < 30 ml/min.

Niños y adolescentes menores de 16 años de edad.

Enfermedad inflamatoria intestinal. Insuficiencia cardiaca congestiva según la Asociación del Corazón de Nueva York (NYHA) II-IV. Pacientes con hipertensión cuya presión arterial esté constantemente elevada por encima de 140/90 mm de Hg y no haya sido controlada adecuadamente.

Cardiopatía isquémica, enfermedad arterial periférica y/o enfermedad cerebrovascular establecidas. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Interacciones:

Anticoagulantes orales, diuréticos, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina y antagonistas de la angiotensina II, ácido acetil salicílico, ciclosporina, tacrólimus, litio, metorexato, anticonceptivos orales, terapia hormonal sustitutiva, medicamentos metabolizados por sulfotransferasas (p.e. salbutamol, minoxidil), medicamentos metabolizados por isoenzimas del citocromo CYP, ketoconazol, voriconazol, miconazol, rifampicina. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Se desconocen los riesgos potenciales en humanos durante el embarazo. Etoricoxib, al igual que otros medicamentos que inhiben la síntesis de prostaglandinas, puede causar inercia uterina y cierre prematuro del conducto arterioso durante el último trimestre. Etoricoxib está contraindicado en el embarazo. Si una mujer queda embarazada durante el tratamiento, se debe interrumpir el tratamiento con etoricoxib.

Lactancia:

Se desconoce si etoricoxib se excreta por la leche humana. Etoricoxib se excreta en la leche de ratas lactantes.

No se recomienda la lactancia en mujeres que usan etoricoxib. (Sandoz Farmacéutica, S.A., 2020)

Referencias bibliográficas:

Comisión Terapéutica Central/ Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Junio de 2022, de <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

Sandoz Farmacéutica, S.A. (Noviembre de 2020). Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Recuperado Junio de 2023, de Etoricoxib, 60 mg, tableta: https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/80264/80264_ft.pdf

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Junio de 2023, de Etoricoxib, 60 mg, tableta: https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=M01AH05