

Riluzol, tableta de 50 mg

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

198

Principio activo:

Riluzol. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Tableta.

Concentración:

50 mg.

Código ATC:

N07XX02. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

0.1 g. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

50 mg por vía oral dos veces al día. Debe ser tomado al menos 1 hora antes o 2 horas después de una comida.

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica. (Covis Pharma , 2023)

Reacciones adversas:

>10%

Hipoestesia oral (29%)

Astenia (19%)

Náuseas (16%)

1-10%

Disminución de la función pulmonar (10 %)

Hipertensión (5%)

Dolor abdominal (5%)

Vómitos (4%)

Artralgia (4%)

Mareos (4%)

Boca seca (4%)

Insomnio (4%)

Prurito (4%)

Taquicardia (3%)

Flatulencia (3%)

Aumento de la tos (3%)

Edema periférico (3%)

Infección del tracto urinario (3%)

Parestesia circumoral (2%)

Somnolencia (2%)

Vértigo (2%)

Eccema (2%). (Medscape, a)

Precauciones de uso:

No se recomienda el uso de riluzol en pacientes con elevaciones basales de aminotransferasas séricas mayores de 5 veces superiores al límite normal; suspenda si hay evidencia de daño hepático.

Aconseje a los pacientes que notifiquen cualquier enfermedad febril debido al riesgo de neutropenia. Suspenda riluzol si se desarrolla, enfermedad pulmonar intersticial. (Covis Pharma , 2023)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes. (Covis Pharma , 2023)

Interacciones:

Serías:

Abametapir, givosiran.

Supervisar de cerca:

Implante de bupivacaína, cannabidiol, ciprofloxacina, diclorfenamida, fexinidazol, fluvoxamina, isoniazida, pefloxacina, rucaparib, estiripentol, teriflunomida. (Medscape, d)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No hay estudios en mujeres embarazadas y los informes de casos han sido inadecuados para informar sobre el riesgo asociado a los medicamentos.

Se desconoce el riesgo de defectos congénitos importantes y aborto espontáneo en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica

Lactancia:

Se desconoce si se distribuye en la leche materna humana.

Considere los beneficios para el desarrollo y la salud de la lactancia materna junto con la necesidad clínica de la madre por el medicamento y cualquier posible efecto adverso sobre el bebé amamantado debido al medicamento o a la afección materna subyacente. (Medscape, e)

Referencias bibliográficas:

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

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

Covis Pharma . (Marzo de 2023). Food and Drug Administration. Recuperado el
Enero de 2023, de Riluzole:
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2020/020599s019lbl.pdf

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Riluzole:
<https://reference.medscape.com/drug/tiglutik-rilutek-riluzole-343067#4>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Riluzole:
<https://reference.medscape.com/drug/tiglutik-rilutek-riluzole-343067#5>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Riluzole:
<https://reference.medscape.com/drug/tiglutik-rilutek-riluzole-343067#3>

Medscape. (d). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Riluzole:
<https://reference.medscape.com/drug/tiglutik-rilutek-riluzole-343067#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for
Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2023, de
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=N07XX02