

Terbinafina, tableta, 250 mg

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

1308

Principio activo:

Terbinafina. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Tableta.

Concentración:

250 mg.

Código ATC:

D01BA02. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

0.25 g. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Adultos: 250 mg cada 24 horas según la infección a tratar la duración del tratamiento será el siguiente:

Tinea pedis: 2-6 semanas

Tinea corporis: 4 semanas

Tinea cruris: 2-4 semanas

Tinea capitis: 4 semanas

Onicomicosis: 6 a 12 semanas. (IViatris Pharmaceuticals, S.L.U., 2023)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de infecciones fúngicas en la piel, cuero cabelludo y uñas como: tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis, tinea capitis, onicomicosis. (IViatris Pharmaceuticals, S.L.U., 2023)

Reacciones adversas:

Frecuencia no definida:

Angioedema, desorientación, mareo, erupción maculopapular pruriginosa, erupción, hiperamonemia, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica toxica, urticaria, hemorragia gastrointestinal, edema laríngeo, agranulocitosis, leucopenia, neutropenia, pancitopenia, trombocitopenia, púrpura trombocitopénica, Hepatotoxicidad, insuficiencia hepática, nefrotoxicidad, neumonitis, anafilactoide. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Antes de utilizar terbinafina se recomienda valorar la función hepática del paciente y realizar controles periódicos cada 4 a 6 semanas después del inicio del tratamiento. Se debe interrumpir completamente el tratamiento si se observa alteraciones en la función hepática.

Se debe vigilar al paciente por efectos dermatológicos y suspender inmediatamente el tratamiento si se produce alguna erupción cutánea progresiva. Se debe utilizar con precaución en pacientes con psoriasis o lupus eritematoso sistémico. No se recomienda el uso del medicamento en pacientes con función renal alterada (creatinina sérica mayor a 300 micromoles/litro. (IViatris Pharmaceuticals, S.L.U., 2023)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo, insuficiencia renal grave, insuficiencia hepática grave. (IViatris Pharmaceuticals, S.L.U., 2023) (Medscape, b)

Interacciones:

Serias:

Metoclopramida intranasal, pacritinib, *Saccharomyces boulardii*.

Supervisar de cerca:

Amiodarona, amitriptilina, amobarbital, amoxapina, apalutamida, aripiprazol, atazanivar, atomoxetine, bosentan, brexpiprazol, butabarbital, butalbital, capacitabina, captoril, cabamazepina, carvediol, cloranfenicol, cloradizepoxida, cloroquina, cloropromazina, cinacalcet, ciprofloxacina, citalopram, claritromicina, clomipramida, cobicistat, codeína, conivaptan, dabrafenib, darunavir, delavirdina, desipramina, deutetetrabenazina, dextroanfetamina transdermal, dexopina, doxepina crema, doxorubicina, doxorubicina liposomal. Duloxetina, efavirenz, eliglustat, evitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir, enzalutamida, etravirina, fesoterodina, flecainida, fluconazol, fluorouracil, fluoxetina, flufenazida, flurbiprofeno, fluvoxamina, fosfenitoína, gemfibrozil, uva, haloperidol, ibuprofeno, idelalisib, iloperidona, Imipramina, indinavir, indometacina, isoniazida, itraconazol, ivosidenib, ketoconazol, levoketoconazol, lopinavir, lorlatinib, maprotilina, ácido mefanamico, metanfetamina, metoxaleno, metoprolol, mexiletina, miconazol oral, mifepristona, mirtazapina, mitotano, naftilina, nebivolol, nefazodona, nelfinavir, nicardapina, norfloxacina, oliceridina, paroxetina, fenobarbital, perfenazina, pentobarbital, fenitoína, pimozida, piroxicam, pitolisant, posaconazol, primidona, prometazina, propafenona, posaconazol, propanolol, protriptilina, rifabutina, rifampina, rifapentina, risperidona, ritonavir, rucaparib, saquinavir, secobarbital, sertralina, estiripentol, sulfadiazina, sulfametoxazola, tacrina hierba de San Juan, tamoxifena, tamsulosina, tiroidiazina, timolol, timolol oftálmico, tripanavir, tolbutamida, tolterodina, tramadol, trimipramida, valbenazina, venlafaxina, voclosporina, voriconazol, vortioxetina, zileuton. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Se recomienda no utilizar terbinafina durante el embarazo y esperar hasta la finalización del mismo.

Lactancia:

El fármaco se encuentra presente en la leche humana, sin embargo, no existe información sobre los efectos en el lactante o la producción de leche. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

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

IGSS. Recuperado Enero de 2024, de Listado de Medicamentos:
<https://www.igssgt.org/listado-de-medicamentos/>

IVIATRIS Pharmaceuticals, S.L.U. (Noviembre de 2023). Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Recuperado Enero de 2024, de Terbinafina Viatris 250 mg:
https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/68131/68131_ft.pdf

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Enero de 2024, de Terbinafine:
<https://reference.medscape.com/drug/lamisil-terbinafine-342595#4>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Enero de 2024, de Terbinafine:
<https://reference.medscape.com/drug/lamisil-terbinafine-342595#5>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Terbinafine:
<https://reference.medscape.com/drug/lamisil-terbinafine-342595#3>

Medscape. (d). Medscape. Recuperado Enero de 2024, de Terbinafine:
<https://reference.medscape.com/drug/lamisil-terbinafine-342595#6>

World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2024, de Terbinafine:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=D01BA02