

Trimetazidina, Tableta de liberación modificada, 35 mg

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

1126

Principio activo:

Trimetazidina. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Tableta de liberación modificada.

Concentración:

35 mg.

Código ATC:

C01EB15. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

40 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

35 mg dos veces al día, por la mañana y por la noche con las comidas.

Insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina [30-60] ml/min): 35 mg por la mañana durante el desayuno. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Terapia adicional para el tratamiento sintomático de pacientes con angina de pecho estable que no están adecuadamente controlados o no toleran terapias antianginosas de primera línea en adultos. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Reacciones adversas:

Frecuentes: Astenia, mareos, cefaleas, dolor abdominal, diarrea, dispepsia, náuseas y vómitos. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Precauciones de uso:

La aparición de alteraciones del movimiento tales como síntomas parkinsonianos, síndrome de piernas inquietas, temblores, inestabilidad de la marcha, debe llevar a la retirada definitiva de trimetazidina.

No es un tratamiento curativo de la angina de pecho. Tampoco está indicado como tratamiento inicial de la angina inestable o del infarto de miocardio, ni en el período prehospitalario, ni durante los primeros días de hospitalización.

Pueden producirse caídas, relacionadas con la inestabilidad de la marcha o la hipotensión, en particular en pacientes que estén tomando antihipertensivos.

Se debe tener precaución al prescribir trimetazidina a pacientes en los que se espera una mayor exposición:

Insuficiencia renal moderada.

Pacientes de edad avanzada mayores de 75 años.

Este medicamento está generalmente desaconsejado durante la lactancia.

Evaluar beneficio del tratamiento tres meses después del inicio, de no obtener respuesta, suspender el tratamiento. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes.

Enfermedad de parkinson, síntomas parkinsonianos, temblores, síndrome de piernas inquietas, y otros trastornos relacionados al movimiento.

Insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina). (Les Laboratoires Servier, 2018)

Interacciones:

No se han identificado interacciones medicamentosas. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No se dispone de datos sobre el uso de la trimetazidina en mujeres embarazadas. Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de la trimetazidina durante el embarazo

Lactancia:

Se desconoce si la trimetazidina o sus metabolitos pasan a la leche materna humana. No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/lactantes. La trimetazidina no se debe utilizar durante la lactancia. (Les Laboratoires Servier, 2018)

Referencias bibliográficas:

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

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Julio de 2022, de

Trimetazidina:

[https://www.igssgt.org/wp-](https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf)

[content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf](https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf)

Les Laboratoires Servier. (Abril de 2018). CECMED. Recuperado Julio de 2023, de

Trimetazidina:

<https://www.cecmed.cu/file/6271/download?token=BOV66NAr>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Julio de 2023, de https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=C01EB15