

Nateglinida, comprimido 120 mg

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

2075

Principio activo:

Nateglinida. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto

Concentración:

120 mg.

Código ATC:

A10BX03. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

0.36 g. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Dosis inicial: 60mg tres veces al día, antes de cada comida. Dosis máxima de 120 mg tres veces al día. (Novartis Europharma Limited, 2006)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de pacientes con diabetes mellitus II no controlada con dieta y ejercicio o con monoterapia con metformina a dosis máxima. (Novartis Europharma Limited, 2006)

Reacciones adversas:

Del 1 al 10%:

Aumento del ácido úrico, mareo, artropatía, síndrome pseudogripal, ganancia de peso, hipoglicemia.

Frecuentemente no definidos: Diarrea, náusea. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

No debe utilizarse en combinación con un secretor de insulina (ej. Gliburida)

No debe utilizarse como sustituto de metformina como monoterapia sino como tratamiento complementario.

Puede causar hipoglicemia severa en pacientes ancianos, malnutridos, con insuficiencia adrenal, pituitaria o hepática, pacientes con insuficiencia renal grave

El padecimiento de hipoglicemia puede aparecer de repente, los síntomas pueden ser menos pronunciados en pacientes con diabetes mellitus con varios años de diagnóstico, neuropatía diabética, pacientes utilizando un bloqueador del sistema nervioso simpático o en pacientes que padecen hipoglicemias recurrentes.

El control de la glucemia puede alterarse en situaciones de estrés como fiebre, traumatismo, infección o cirugía. Se recomienda utilizar insulina en estos casos. (Novartis Europharma Limited, 2006) (Medscape, b)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al compuesto. Diabetes Mellitus I. Cetoacidosis diabética. Embarazo y lactancia. Insuficiencia hepática grave. (Medscape, b) (Novartis Europharma Limited, 2006)

Interacciones:

Serio, utilizar alternativas:

Balicitinib, efavirenz, etanol, ivosidenib.

Monitorear de cerca:

Albiglutida, alogliptin, alpelisib, amiodarona, amobarbital, apalutamida, aripripazol, asenapina, atazanavir, bexagliflozina, bexaroteno, melón amargo, bosentan, butabarbital, canagliflozina, cannábicos, carvediol, cimetidina, carbamazeoína, canela, cimetidina, ciprofloxacina, claritromicina, clozapina, dapagliflozina, darunavir, dobutamina, dopamina, dulaglutida, eltrombopag, elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir, empagliflozina, efedrina, epinefrina, ertugliflozina, etotoina, etravirino, exanatida, felbamato, fleroxacina, fluconazol, fluoxetina, fluvoxamina, fosamprenavir, fosfofenitoína, gemifloxacina, iloperidol, imatinib, indinavir, insulinas, isoproterenol, ketoconazol, ketotifen, lanreotido, leflunomida, letermovir, levofloxacina, levoketoconazol, levotiroxina, liotrix, liraglutida, lisdexanfetamina, lonapegsomatropina, lopinavir, losartan, lumacaftor/ivacaftor, lurasidona, marihuana, mecasermina, metreleptin, metronidazol, miconazol vaginal, moxifloxacina, nelfinavir, nevirapina, nitolb, nitisinona, norepinefrina, ofloxacina, olanzapina, omeprazol, paliperidona, parecoxib, peginterferon, fenobarbital, fentobarbital, fenitoína, primidona, pseudoefrina, quetiapina, rifapentina, risperidona, ritonavir, rucaparib, saquinavir, secobarbital, semaglutida, cartílago de tiburón, somapacitano, somatrogón, somatropina, sotagliflozina, esparsentan, hierba de San Juan, sulfadiazina, sulfametoxazola, sulfametoxipiridazina, sulfisoxazola, ticlopidina, tipranavir, ácido valproico, voriconazol, xipamida, zafirlukast, ziprasidona. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Existe información limitada sobre el uso del fármaco y los efectos adversos asociados a su consumo.

La diabetes mal controlada durante el embarazo puede aumentar el riesgo de preeclampsia, aborto espontáneo, parto prematuro y complicaciones en el parto.

Lactancia:

No hay datos sobre la presencia del fármaco en la leche materna, los efectos en los lactantes o la producción de leche. Debido al riesgo de hipoglicemia en lactantes, se recomienda no usar el medicamento en período de lactancia (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

Medscape. (a). Medscape. Recuperado el Enero de 2023, de Nateglinida:
<https://reference.medscape.com/drug/starlix-nateglinide-342723#4>

Medscape. (b). Medscape. Obtenido de Nataglidine:
<https://reference.medscape.com/drug/starlix-nateglinide-342723#5>

Medscape. (c). Medscape. Obtenido de Nitaglinida:
<https://reference.medscape.com/drug/starlix-nateglinide-342723#3>

Medscape. (d). Medscape. Recuperado el Enero de 2023, de Nateglinida:
<https://reference.medscape.com/drug/starlix-nateglinide-342723#6>

Novartis Europharma Limited. (Abril de 2006). Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Obtenido de Nateglinida:
https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/01174012/FT_01174012.pdf

World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado el Enero de 2024, de Nateglinida:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=A10BX03