

# Piridostigmina bromuro, tableta, 60 mg

Nivel de prescripción:

Código institucional:

П

903
Principio activo:
Pridostigmina bromuro. (World Health Organization, 2024)
Forma farmacéutica:
Tableta.
Concentración:
60 mg.
Código ATC:
N07AA02. (World Health Organization, 2024)
Dosis Diaria Definida:
0.18 g. (World Health Organization, 2024)
Dosis:
Para miastenia grave en adultos:
Para miastenia grave en adultos: 30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.
<u> </u>
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:  Dosis inicial de 30mg
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:  Dosis inicial de 30mg  Para miastenia grave en niños de 6 a 12 años:
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:  Dosis inicial de 30mg  Para miastenia grave en niños de 6 a 12 años:  Dosis inicial de 60mg.
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:  Dosis inicial de 30mg  Para miastenia grave en niños de 6 a 12 años:  Dosis inicial de 60mg.  Para íleo paralitico:
30mg a 180 mg, de 2 a 4 veces al día.  Para miastenia grave en niños menores de 6 años:  Dosis inicial de 30mg  Para miastenia grave en niños de 6 a 12 años:  Dosis inicial de 60mg.  Para íleo paralitico:



## Indicaciones de uso:

Tratamiento de la miastenia grave, íleo paralitico. (MEDA Pharma S.L., 2019)

#### Reacciones adversas:

Frecuencia no definida:

Efectos colinérgicos, debilidad, hipotensión, cambios en el EKG, perdida de la conciencia, convulsiones, mareo, tromboflebitis, urticaria, arritmia, laringoespasmo, bradicardia, crisis colinérgica. (Medscape, a)

#### Precauciones de uso:

Se debe utilizar con precaución en pacientes con epilepsia, asma, bradicardia, oclusión coronaria reciente, vagotonía, hipertiroidismo, arritmias cardiacas y ulcera péptica.

Los pacientes con enfermedades cardiovasculares tienen más riesgo a sufrir complicaciones cardiacas.

Se debe utilizar dosis menores en pacientes que tienen una tasa aumenta de absorción intestinal, como el uso concomitante de drogas anticolinérgicas.

Las crisis colinérgicas se caracterizan al igual que la miastenia gravis por debilidad muscular extrema, es importante diferenciar entre ambas.

Si se evidencian síntomas colinérgicos se debe descontinuar la terapia.

Puede causar reacciones de hipersensibilidad incluyendo anafilaxis.

Se debe utilizar con precaución en adultos mayores. (Medscape, b) (MEDA Pharma S.L., 2019)

## Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al compuesto. Obstrucción mecánica del tracto gastrointestinal o urinario. (MEDA Pharma S.L., 2019)



#### Interacciones:

Serios usar alternativas:

Ponesimod, triamcinolona.

Monitorear de cerca:

Aclidinium, amifampridina, amitriptilina, amoxapina, combinaciones sedativas y anticolinérgicos, atracurio, atropina, belladona, betanecol, carbacol, cevimelina, cisatracurium, clomipramina, ciclizina, ciclobenzaprina, darifenacina, diciclomina, difenhidramina, donepezil, dosulepina, doxepina, ecotiofato de yodo, fesoterodina, flavoxato, galantamina, glicopirolato, homatropina, huperzina A, hiosciamina, Imipramina, ipratropio, lofepramina, maprotilina, meclizina, metcopolamina, nortriptilina, onabotulina A, orfenadrina, neostigmina, oxibutina, pancuronio, fisostigmina, pilocarpina, pralidoxima, propantelina, protriptilina, piridostigmina, rapacuronio, rivastigmina, rocuronio, escopolamina, solifenacina, succinilcolina, tiotropio, tolterodina, trimipramina, trospio, umeclidinio, vecuronio.

## Menores:

Desipramina, donepezil, galantamina, ácido pantoténico, procainamida, trazodona. (Medscape, c)

# Embarazo y lactancia:

#### Embarazo:

Existe información limitada sobre el uso del fármaco en mujeres embarazadas y sus consecuencias. No se ha determinado su seguridad.

#### Lactancia:

No hay datos sobre la presencia del fármaco en la leche materna, los efectos en los lactantes o la producción de leche. Se recomienda valorar el riesgo/beneficio antes de utilizarse durante el periodo de lactancia. No se ha determinado su seguridad. (Medscape, d)



# Referencias bibliográficas:

- MEDA Pharma S.L. (Septiembre de 2019). *Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios*. Obtenido de Piridostigmina: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/23524/FT\_23524.html#1
- Medscape. (a). *Medscape*. Obtenido de Piridostigmina: https://reference.medscape.com/drug/mestinon-regonol-pyridostigmine-343068#4
- Medscape. (b). *Medscape*. Recuperado Enero de 2023, de Piridostigmina: https://reference.medscape.com/drug/mestinon-regonol-pyridostigmine-343068#5
- Medscape. (c). *Medscape*. Obtenido de Piridostigmina: https://reference.medscape.com/drug/mestinon-regonol-pyridostigmine-343068#3
- Medscape. (d). *Medscape*. Recuperado Enero de 2023, de Piridostigmina: https://reference.medscape.com/drug/mestinon-regonol-pyridostigmine-343068#6
- World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2024, de Pyridostigmina: https://atcddd.fhi.no/atc\_ddd\_index/?code=N07AA02