

# Quinagolida, tableta, 75 mcg

**Nivel de prescripción:**

II

**Código institucional:**

307

**Principio activo:**

Quinagolida. (World Health Organization, 2024)

**Forma farmacéutica:**

Tableta.

**Concentración:**

75 mcg.

**Código ATC:**

G02CB04. (World Health Organization, 2024)

**Dosis Diaria Definida:**

75 mcg. (World Health Organization, 2024)

**Dosis:**

Dosis inicial de 25 mcg/ día durante los 3 primeros días, seguido de 50 mcg/ día durante 3 días siguientes, posteriormente al día 7 iniciar la dosis de 75 mcg/día.

La dosis de mantenimiento suele ser de 75 a 150 mcg/día. (FERRING S.A.U, 2014)

**Vía de administración:**

Oral.

**Indicaciones de uso:**

Tratamiento de la hiperprolactinemia idiopática u originada por un micro o macroadenomas hipofisario secretor de prolactina. (FERRING S.A.U, 2014)

### **Reacciones adversas:**

Más del 10%:

Nausea, vómitos, mareo, fatiga, cefalea.

Del 1 al 10%:

Edema, hipotensión, dolor abdominal, anorexia, constipación, dispepsia, insomnio, malestar general, sedación, astenia, congestión nasal, patologías visuales.

Menos del 1%:

Eritema, palpitaciones, sincope, ganancia de peso, diarrea, mastalgia, psicosis aguda, somnolencia, cambios de humor, perdida de concentración, dolor de miembros.

Frecuentemente no definidos:

Aumento del potasio sérico, aumento de triglicéridos, disminución del hematocrito, disminución de la hemoglobina, neutropenia, aumento de la bilirrubina sérica, aumento de las transaminasas. (FERRING S.A.U, 2014) (UpToDate, 2024)

### **Precauciones de uso:**

Puede causar depresión del sistema nervioso especialmente en pacientes con Parkinson.

Puede causar casos de hipotensión ortostática y un aumento de la frecuencia cardíaca en especial en pacientes con enfermedades graves del corazón.

En algunos pacientes con antecedentes psiquiátricos pueden tener riesgo aumentado de psicosis aguda, esta suele desaparecer al terminar el tratamiento.

Se ha asociado el uso del fármaco con somnolencia, especialmente en pacientes con Parkinson. (FERRING S.A.U, 2014) (UpToDate, 2024)

### **Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad a cualquier componente.

Trastornos graves de la función renal y hepática. (FERRING S.A.U, 2014)  
(UpToDate, 2024)

### **Interacciones:**

Contraindicados:

Pipamperona, sulpirida.

Monitorear de cerca:

Alcohol, antipsicóticos, agentes hipopresivos, metoclopramida. (FERRING S.A.U, 2014) (UpToDate, 2024)

### **Embarazo y lactancia:**

Embarazo:

Existe información limitada de la seguridad del tratamiento durante el embarazo y sus consecuencias en la madre o el feto. Si la paciente desea quedar embarazada se recomienda suspender el tratamiento. Si la paciente está embarazada y padece de un adenoma de hipófisis se debe vigilar estrechamente.

Lactancia:

Se debe evitar su uso durante la lactancia a menos que existan indicaciones claras. (FERRING S.A.U, 2014) (UpToDate, 2024)

### **Referencias bibliográficas:**

FERRING S.A.U. (Octubre de 2014). Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. Obtenido de Quinagolida:  
[https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/60631/60631\\_ft.pdf](https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/60631/60631_ft.pdf)

UpToDate. (2024). Quinagolida (United States: Not available): Drug information. Recuperado Enero 2024, de Quinagolida:  
<https://www.uptodate.com/contents/quinagolide-united-states-not-available-drug-information>

World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2024, de Quinagolida:  
[https://atcddd.fhi.no/atc\\_ddd\\_index/?code=G02CB04](https://atcddd.fhi.no/atc_ddd_index/?code=G02CB04)