

Rivastigmina, solución oral, 2 mg/ ml, frasco de 120 ml

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

10518

Principio activo:

Rivastigmina. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Solución oral.

Concentración:

2 mg/ ml.

Código ATC:

N06DA03. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

9 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Tomar el medicamento con alimentos en la mañana y por la tarde.

Alzheimer:

6 a 12 mg al día administrado dos veces al día.

Dosis inicial: 1.5 mg dos veces al día.

Dosis de titulación:

Después de un mínimo de dos semanas si es bien tolerado debe aumentarse a 3 mg dos veces al día, luego aumentar a 4.5 mg si se tolera. La dosis máxima es de 6 mg dos veces al día (12 mg al día).

Demencia de la enfermedad de Parkinson:

3 a 12 mg al día administrados dos veces al día (dosis diarias de 1.5 mg a 6 mg dos veces al día).

Dosis inicial: 1.5 mg dos veces al día.

Dosis de titulación:

Después de un mínimo de cuatro semanas si es bien tolerado debe aumentarse a 3 mg dos veces al día, luego aumentar a 4.5 mg dos veces al día y 6 mg dos veces al día después de cuatro semanas con la dosis anterior y si se tolera. La dosis máxima es de 6 mg dos veces al día (12 mg al día).

En pacientes con insuficiencia renal y hepática podrían tolerar dosis bajas. (Novartis Pharmaceuticals Corporation, 2018)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de la demencia leve a moderada del tipo Alzheimer.

El tratamiento de la demencia leve a moderada asociada con la enfermedad de Parkinson. (Novartis Pharmaceuticals Corporation, 2018)

Reacciones adversas:

>10%

Náuseas (PO 47%; parche 21%)

Vómitos (PO 31%; parche 6-19%)

Mareos (PO 21%; parche 2-7%)

Diarrea (VO 19%; parche 6-10%)

Dolor de cabeza (PO 17%; parche 3-4%)

Anorexia (PO 17%; parche 3-9%)

Dolor abdominal (PO 13%; parche 2-4%)

1-10%

Disminución de peso (3-8%)

Insomnio (PO 9%; parche 1-4%)

Ansiedad (PO 5%; parche 3%)

Astenia (PO 6%; parche 2-3%)

Vértigo (2%)

Fatiga (2%). (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Puede provocar reacciones adversas gastrointestinales que pueden incluir náuseas, vómitos, diarrea, anorexia/disminución del apetito y pérdida de peso, y puede requerir interrupción del tratamiento. La deshidratación puede resultar de vómitos prolongados o diarrea y puede estar asociada con resultados graves.

Dermatitis alérgica diseminada, que puede ocurrir después de la administración oral o transdérmica.

Si se sospecha de dermatitis alérgica de contacto después del uso transdérmico de rivastigmina, cambiar el tratamiento a la vía oral después de pruebas alérgicas negativas. (Novartis Pharmaceuticals Corporation, 2018)

Contraindicaciones:

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la rivastigmina o los carbamatos.

Historial de reacción en el lugar de aplicación con parche transdérmico.

Sangrado gastrointestinal activo. (Novartis Pharmaceuticals Corporation, 2018)
(Medscape, b)

Interacciones:

Serías:

Atenolol, betaxolol, bisoprolol, esmolol, levobunolol, metoclopramida, metoprolol, nadolol, nebivolol, ponesimod, propranolol, sotalol, timolol, suspensión inyectable de acetónido de triamcinolona.

Supervisar de cerca:

Acidinio, amifampridina, amitriptilina, aspirina, atropina, intravenosa/intramuscular, betanecol, carbacol, celecoxib, cevimelina, clomipramina, darifenacina, diclorfenamida, diclofenaco, diflunisal, donepezilo, doxepina, yoduro de ecotiofato, etodolaco, fenoprofeno, fesoterodina, flurbiprofeno, galantamina, glicopirrolato inhalado, aerosol de hiosciamina, ibuprofeno, ibuprofeno intravenoso, indometacina, ketoprofeno, ketorolaco, maprotilina, meclofenamato, ácido mefenámico, meloxicam, nabumetona, naproxeno, neostigmina, oxaprozina, oxibutinina, oxibutinina transdérmica, fisostigmina, pilocarpina, piroxicam, pralidoxima, protriptilina, piridostigmina, salicilatos (no asa), salsalate, solifenacina, succinilcolina, sulindac, tolmetina, tolterodina, cloruro de trospio. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No hay datos adecuados sobre los riesgos de desarrollo asociados con el uso del medicamento en mujeres embarazadas.

Lactancia:

No hay datos sobre la presencia del fármaco en la leche humana, sus efectos en el lactante ni en la producción de leche. Los beneficios de la lactancia materna para el desarrollo y la salud deben considerarse junto con la necesidad clínica de terapia de la madre y cualquier posible efecto adverso en el lactante debido al medicamento o a una condición materna subyacente. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

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

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmina: <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

FDA. (Diciembre de 2018). Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmine: https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2018/020823s036,021025s024lbl.pdf

Medscape. (a). *Medscape*. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmine: <https://reference.medscape.com/drug/exelon-oral-solution-rivastigmine-343069#4>

Medscape. (b). *Medscape*. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmine: <https://reference.medscape.com/drug/exelon-oral-solution-rivastigmine-343069#5>

Medscape. (c). *Medscape*. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmine: <https://reference.medscape.com/drug/exelon-oral-solution-rivastigmine-343069#3>

Medscape. (d). *Medscape*. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmine: <https://reference.medscape.com/drug/exelon-oral-solution-rivastigmine-343069#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). *WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology*. Recuperado Septiembre de 2023, de Rivastigmina: https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=N06DA03