

Principio Activo	AMINOLEVUMINATO DE METILO	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Metvix®	Tratamiento de: § Queratosis actínica fina o no hiperqueratósica en la cara o cuero cabelludo. § Carcinoma basocelular superficial y/o nodular cuando otros tratamientos sean inadecuados por posible morbilidad relacionada con el tratamiento y por mal resultado estético.	Agente fotosensibilizante indirecto empleado en la terapia fotodinámica de la queratosis actínica y del cáncer de células basales. Es un precursor fisiológico de las porfirias naturales; tras su aplicación y oclusión se radia la piel con luz roja. Buena tolerabilidad y elevada aceptación por el paciente, ya que la respuesta cosmética es buena. No parece superar las tasas de eficacia de la cirugía ni de la crioterapia.	
Presentaciones	160 mg/g Crema 2 g			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			
Principio Activo	ANAGRELIDA	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Xagrid®	Reducción del recuento elevado de plaquetas en pacientes de riesgo con trombocitemia esencial que no toleren el tratamiento que están siguiendo o cuyo recuento de plaquetas no disminuye hasta un nivel aceptable con dicho tratamiento.	Tratamiento de 2ª línea de la trombocitemia esencial tras la Hidroxiurea, cuando ésta, u otros tratamientos, fallan o no se toleran. Retarda la maduración de las plaquetas produciendo finalmente la disminución de su diámetro. No se han podido demostrar, en los estudios realizados, de manera rotunda beneficios clínicos en cuanto a disminución de trombosis y eventos hemorrágicos.	
Presentaciones	0,5 mg 100 cápsulas			
Condiciones Dispensación	Diagnóstico hospitalario			
Principio Activo	ARIPIPAZOL	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Abilify®	Tratamiento de la esquizofrenia	Efecto agonista parcial sobre los receptores dopaminérgicos D2 (a diferencia de otros antipsicóticos atípicos (AA)) No se han encontrado diferencias con otros AA en respuesta al tratamiento, eficacia o tolerabilidad. Comparado con los antipsicóticos típicos: mayor riesgo de insomnio, pero con los AA menor riesgo de aumentar la secreción de prolactina y de prolongar el intervalo QTc. La ganancia de peso es similar a Risperidona y menor que Olanzapina.	
Presentaciones	5 mg 28 comprimidos 10 mg 28 comprimidos 15 mg 28 comprimidos y similares presentaciones como comprimidos bucodispersables			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Visado en mayores de 75 años			
Principio Activo	DELAPRIL	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Bemiod® Trinordiol®	Hipertensión arterial esencial	Inhibidor de la angiotensina, que no presenta diferencias farmacológicas o clínicas con otros IECAs.	
Presentaciones	15 mg y 30 mg 28 comprimidos			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Aportación reducida			

Principio Activo	EBERCONAZOL	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Ebernet® Ebertop® Ebesupol®	Tratamiento cutáneo de infecciones dermatofíticas de la piel tales como <i>Tinea corporis</i> , <i>Tinea cruris</i> y <i>Tinea pedis</i> .	Derivado imidazólico. Si tras el periodo de tratamiento no se observa mejoría clínica, el diagnóstico debe ser reconsiderado. Se debe mantener unas medidas higiénicas adecuadas para prevenir una posible reinfección. No presenta diferencias ni en eficacia, ni en seguridad frente a otros derivados imidazólicos.	
Presentaciones	1% crema 30 g y 60 g			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			
Principio Activo	EFALIZUMAB	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Raptiva®	Tratamiento de pacientes adultos con psoriasis en placas crónicas de moderada a grave, en los que ha fracasado la respuesta o tienen contraindicación o intolerancia a otros medicamentos.	Primer anticuerpo monoclonal fabricado por ingeniería genética para la psoriasis, como tratamiento de segunda elección. Presenta eficacia modesta en 2 ensayos comparados con placebo. Se desconoce si puede aumentar el riesgo de cáncer y trastornos linfoproliferativos. Puede afectar a las defensas del huésped frente a las infecciones. Duración del tratamiento: 12 semanas, pudiendo continuar sólo en los pacientes que respondieron al mismo.	 
Presentaciones	100mg/ml 4 viales			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Diagnóstico hospitalario Visado de Inspección Aportación reducida			
Principio Activo	EPLERENONA	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Inspra® Elecor®	Añadido a la terapia estándar incluyendo betabloqueantes, para reducir el riesgo de mortalidad y morbilidad cardiovascular en pacientes estables con disfunción ventricular izquierda (FEV I < ó igual 40%) y signos clínicos de insuficiencia cardiaca después de un infarto de miocardio reciente.	Antagonista selectivo de la aldosterona con estrecho margen terapéutico debido a los potentes efectos adversos (hiperpotasemia) y gran número de interacciones, al igual que la espironolactona. Monitorizar estrechamente (función renal y niveles de potasio) y tenerlo en cuenta a la hora de instaurar cualquier nuevo tratamiento. Su eficacia se ha evaluado en el ensayo EPHESES frente a placebo. Los resultados fueron inferiores a los obtenidos por la espironolactona en el ensayo RALES.	
Presentaciones	25 mg 30 comp 50 mg 30 comp			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			
Principio Activo	EVEROLIMUS	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Certican®	Profilaxis del rechazo de órganos en pacientes adultos con bajo a moderado riesgo inmunológico que reciben un trasplante renal o cardíaco alogénico. Debe utilizarse en combinación con ciclosporina para microemulsión y corticosteroides	Nuevo inmunosupresor macrólido, análogo al sirolimus. Para minimizar el riesgo de un fallo en la eficacia es importante asegurarse que tanto los niveles de everolimus como los de ciclosporina no desciendan por debajo del margen terapéutico inmediatamente después del trasplante. Everolimus se ha administrado en ensayos clínicos asociado a ciclosporina para microemulsión, basiliximab y corticoides. No se ha estudiado su asociación a otros inmunosupresores distintos.	
Presentaciones	60 comprimidos dispersables: 0,1 mg , 0,25 mg, 0,75 mg 60 comprimidos: 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg			
Condiciones Dispensación	Con receta médica C.P.D.: Visado de Inspección. Aportación reducida Diagnóstico hospitalario			

Principio Activo	FULVESTRANT	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Faslodex®	Tratamiento de mujeres post-menopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico y con receptor estrógeno positivo, cuya enfermedad ha recidivado durante o después del tratamiento adyuvante con antiestrógenos o bien cuya enfermedad ha progresado a un tratamiento antiestrogénico.	Nuevo grupo de medicamentos: "reguladores selectivos de los receptores estrogénicos", siendo un antagonista puro. Usar con precaución cuando exista daño hepático o riesgo de tromboembolismo. Parece existir un riesgo potencial de osteoporosis debido a su mecanismo de acción. Su eficacia es similar a anastrozol según dos estudios realizados. Contraindicaciones: Embarazo, lactancia materna e insuficiencia hepática grave.	
Presentaciones	250 mg / 5 ml 1 jeringa precargada			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Aportación reducida			
Principio Activo	GADOBÉNICO, ÁCIDO	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Multihance®	<p>§ Detección de lesiones hepáticas focales en pacientes con evidencia o sospecha de cáncer hepático primario o de enfermedad metastásica.</p> <p>§ Resonancia Magnética (RM) de cerebro y médula espinal donde mejora la detección de lesiones y proporciona información diagnóstica adicional a la obtenida por RM sin contraste.</p>	Nuevo contraste radiológico derivado del Gadolinio, para utilizar en resonancia magnética. Posee la aparente ventaja de producir una visualización muy rápida del contraste en las lesiones neurológicas (siempre que haya ruptura de la barrera hematoencefálica) y hepáticas. Las diferencias observadas con otros contrastes del grupo con los que se ha comparado tienden a diluirse a medida que transcurre el tiempo tras su administración. Se trata de una opción terapéutica más en el campo de los contrastes radiológicos derivados del gadolinio.	
Presentaciones	334 mg/ml 0,5 M 1 vial 5 ml 334 mg/ml 0,5 M 1 vial 10 ml 334 mg/ml 0,5 M 1 vial 15 ml 334 mg/ml 0,5 M 1 vial 20 ml			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			
Principio Activo	ICOSAPENTO / DOCONEXENTO	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Omacor®	<p>§ Tratamiento adyuvante en la prevención secundaria tras un infarto de miocardio, en combinación con los tratamientos de referencia (incluyendo estatinas, antiplaquetarios, betabloqueantes, IECAs...).</p> <p>§ Suplemento dietético en la hipertrigliceridemia endógena cuando las medidas dietéticas por si solas resulten insuficientes para generar una respuesta adecuada (tipo IV en monoterapia, tipo IIb/III en combinación con estatinas, cuando el control de los triglicéridos (TG) es insuficiente).</p>	Mezcla de ácidos grasos insaturados omega-3. Reduce las tasas sanguíneas de triglicéridos y de VLDL en pacientes con hipertrigliceridemia endógena. Superior a placebo pero no a Gemfibrozilo en la reducción de TG y VLDL. Asociado a estatinas produce reducciones adicionales de ambos parámetros lipídicos. En el tratamiento adyuvante en la prevención secundaria tras infarto de miocardio reduce los parámetros combinados, pero no la incidencia de infarto no fatal ni de ictus no fatal. Nueva vía farmacológica en el tratamiento de la hipertrigliceridemia endógena y en la prevención secundaria del infarto de miocardio que plantea amplios interrogantes sobre los posibles mecanismos responsables de sus acciones biológicas.	
Presentaciones	840 mg 28 cápsulas			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Aportación reducida			

Principio Activo	INSULINA DETEMIR	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Levemir Flexipen®	Análogo de insulina de acción prolongada que se utiliza como insulina basal en combinación con insulina de acción rápida en el tratamiento de la diabetes mellitus.	DM tipo 1: eficacia similar a la NPH en la disminución de la HbA1c; posibles ventajas en pacientes con hipoglucemias nocturnas y ganancia de peso. DM tipo 2: no presenta ventajas. Menor ganancia de peso: debe establecerse con más exactitud en estudios concretos y a más largo plazo. No se ha comparado con insulina glargina. Su seguridad y beneficio a largo plazo están aún sin establecer.	
Presentaciones	100 U/ml 5 plumas			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Aportación reducida			
Principio Activo	MITOTANO	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Lysodren®	Tratamiento sintomático del carcinoma de la corteza suprarrenal avanzado (inextirpable, metastático o de recaída). No se ha determinado su efecto en el carcinoma no funcional de la corteza suprarrenal.	Citotóxico activo a nivel adrenal que no causa, aparentemente, destrucción celular y lleva empleándose en la clínica desde el año 1960. Se ha sugerido que modifica el metabolismo periférico de los esteroides así como la supresión directa de la corteza adrenal. Su uso en niños es limitado. Produce efectos secundarios clínicamente significativos en más del 80% de los pacientes. Esta nueva indicación es una opción terapéutica más en el tratamiento del carcinoma suprarrenal avanzado.	
Presentaciones	500 mg 100 comprimidos			
Condiciones Dispensación	Diagnóstico hospitalario			
Principio Activo	PREGABALINA	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Lyrica®	Análogo del ácido gamma-aminobutírico (GABA), indicada en el tratamiento de: § Dolor neuropático periférico en adultos. § Epilepsia: en adultos en el tratamiento combinado de las crisis parciales con o sin generalización secundaria.	En la mayoría de los ensayos clínicos de corta duración frente a placebo, en diabéticos con neuropatía periférica y/o neuralgia postherpética, se observó una temprana reducción del dolor. El efecto adverso más frecuente fue mareo y somnolencia. No existen evidencias de que presente mayor eficacia o menores efectos secundarios que otros tratamientos disponibles.	
Presentaciones	25 mg 56 cápsulas 75 mg 14 y 56 cápsulas 150 mg 56 cápsulas 300 mg 56 cápsulas			
Condiciones Dispensación	Con receta médica Aportación reducida			
Principio Activo	RANELATO DE ESTRONCIO	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Protelos®	Tratamiento de la osteoporosis posmenopáusica con el fin de reducir el riesgo de fracturas vertebrales y de cadera.	Único tratamiento para la osteoporosis posmenopáusica que aumenta la formación ósea y reduce su resorción, aunque sólo se han realizado estudios frente a placebo. En fracturas vertebrales: similar a paratohormona, risedronato, alendronato y raloxifeno. En reducción del riesgo de sufrir fracturas de cadera en mujeres osteoporóticas posmenopáusicas: igual que risedronato En tratamiento de la osteoporosis posmenopáusica: similar a los bifosfonatos	
Presentaciones	2 g, 28 sobres y 84 sobres			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			

Principio Activo	SOLIFENACINA	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Vesicare®	Tratamiento sintomático de la incontinencia de urgencia y/o aumento de la frecuencia urinaria y la urgencia que puede producirse en pacientes con síndrome de vejiga hiperactiva.	Su eficacia ha sido contrastada con tolterodina y placebo (no con oxibutinina). Ligeramente superior a tolterodina en algunos síntomas (nº de micciones al día), pero no hubo diferencias en el nº de episodios de incontinencia al día. La incidencia de efectos secundarios (estreñimiento y visión borrosa) parecen mayores que con tolterodina.	
Presentaciones	5 mg 30 comprimidos			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			
Principio Activo	RASAGILINA	Indicaciones autorizadas	Observaciones	Lugar en Terapéutica
Nombre Comercial	Azilect®	Tratamiento de la enfermedad idiopática de Parkinson en monoterapia (sin levodopa) o en terapia coadyuvante (con levodopa) en pacientes al final de las fluctuaciones de la dosis	Nuevo agente antiparkinsoniano dopaminérgico (inhibidor selectivo de la MAO B). No se ha observado ninguna superioridad clínica respecto al medicamento ya existente del mismo grupo: Selegilina. Se ha comparado directamente con Entacapona, observándose una eficacia y seguridad equiparables.	
Presentaciones	1 mg 30 comprimidos			
Condiciones Dispensación	Con receta médica			

Potencial Terapéutico	
Gran avance 	El nuevo medicamento supone un tratamiento o diagnóstico eficaz para una enfermedad que no podía ser tratada o diagnosticada adecuadamente con algún medicamento existente.
Mejora 	Proporciona una mejora evidente, bien en cuanto a eficacia o seguridad en una enfermedad para la que existía ya tratamiento disponible.
Modesta mejora 	Constituye un avance modesto, pero real, sobre otros disponibles en el mercado (menos reacciones adversas, menor coste, mayor comodidad para el paciente).
Nulo o pequeño 	Es una nueva entidad farmacológica pero no aporta ninguna ventaja significativa respecto a otros fármacos alternativos, o es similar a uno o más fármacos ya disponibles en el mercado.
Insuficiente experiencia clínica 	No existen suficientes estudios para establecer actualmente su lugar en terapéutica.

Comité Editorial: **SERVICIO CÁNTABRO DE SALUD**

ISSN: 1576-8287 Dep legal: SA 166-2000

Autores: Casado Casuso S*, Gutiérrez Pérez I*, Gutiérrez Revilla JI*, Sangrador Rasero A*

*Servicios de Farmacia. Gerencias de Atención Primaria de Cantabria

◆ Fuente: Nomenclator Digitalis Noviembre2005. Ministerio de Sanidad y Consumo

La información que se presenta es la disponible actualmente, siendo susceptible de futuras modificaciones en función de los avances científicos que se produzcan.