

SINTESIS TECNICA PARA PROFESIONALES

ETIONAMIDA

Clasificación ATC: J04AD03

Denominación común Argentina (DCA): ETIONAMIDA

¿Qué es y para que se usa?

La ETIONAMIDA es un quimioterápico de uso exclusivo en micobacterias, antituberculoso. Indicado principalmente para el tratamiento de la tuberculosis activa en pacientes con M. tuberculosis resistente a la isoniazida o rifampicina, o en los casos en que no existe tolerancia del paciente hacia otras drogas.

Reacciones Adversas

Efectos secundarios más comunes: náuseas, vómitos, diarreas, dolor abdominal, salivación excesiva, sabor metálico en la boca, estomatitis, anorexia y pérdida de peso. Trastornos psicóticos (como depresión mental), somnolencia, mareos, agitación nerviosa, dolor de cabeza e hipotensión postural). Alteraciones hepáticas. Se han detectado reacciones de hipersensibilidad, como erupciones, fotosensibilidad, trombocitopenia y púrpura en casos recientes. También se han observado casos de hipoglucemia, hipotiroidismo, ginecomastia, impotencia y acné.

Precauciones

El uso exclusivo de Etionamida para el tratamiento de la tuberculosis genera el desarrollo rápido de resistencia. Por lo tanto resulta esencial utilizar una o más drogas acompañantes, que serán elegidas en función de los resultados de las pruebas de susceptibilidad. La determinación de transaminasa séricas (SGOT, SGPT) debe realizarse con anterioridad al inicio del tratamiento y monitorearse de manera mensual. Los pacientes diabéticos deben estar particularmente alertas en caso de episodios de hipoglucemia. Se recomienda realizar un monitoreo periódico de las pruebas de funciones tiroideas, ya que se han presentado casos de hipotiroidismo (con o sin bocio) en tratamientos con Etionamida.

Información adicional

ETIOCAT (ETIONAMIDA 250 MG, comprimidos recubiertos). CATALYSIS ARGENTINA S.A., Industria Argentina. Cabe señalar que la Etionamida es un ingrediente farmacéutico activo aprobado hace años que reingresa al mercado ante la resistencia al bacilo de Koch a otros antibióticos. Se invita a los profesionales de la salud a notificar supuestos eventos adversos al Sistema Nacional de Farmacovigilancia (SNFVG) página web de ANMAT.