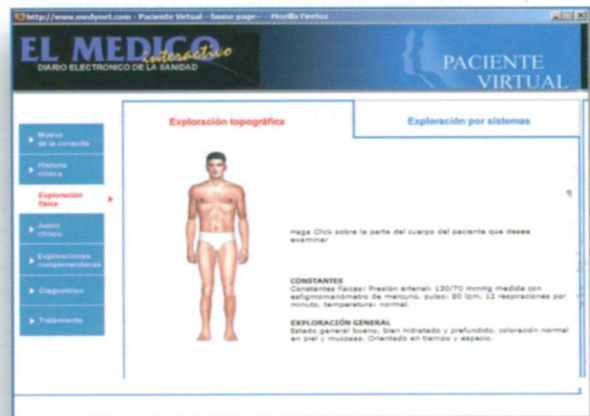


UNA GRAN OFERTA FORMATIVA ON-LINE

MEDYCAMPUS es el campus virtual de EL MÉDICO INTERACTIVO que ofrece toda una serie de facilidades para impartir la formación continuada on-line de una manera interactiva y dinámica.



ÁREAS DE MEDY CAMPUS

PARA EL DISCENTE

- ÁREA DE INFORMACIÓN DEL CURSO
- ÁREA DE INSCRIPCIÓN DE DISCENTES
- AULAS VIRTUALES donde el discente accede a la unidades didácticas del curso
- ÁREA DE PRÁCTICAS. Simuladores virtuales de pacientes
- ÁREA DE CONSULTORIA Y TUTORIA PERSONAL
- ÁREA DE AUTOEVALUACIÓN Y CERTIFICACIÓN ON-LINE

PARA EL PROFESOR

- SOFTWARE PARA EDICIÓN Y PUESTA ON-LINE DE UNIDADES DIDÁCTICAS O INFORMACIONES COMPLEMENTARIAS.
- CUENTA DE CORREO ELECTRÓNICO PARA TUTORIAS POR E-MAIL
- ÁREA DE CHAT PARA TUTORIAS EN DIRECTO
- POSIBILIDAD DE VIDEO-CONFERENCIA
- ÁREA DE SEGUIMIENTO DEL PROGRESO DEL ALUMNO

MÁS DE 130.000 PROFESIONALES SIGUEN MENSUALMENTE NUESTROS CURSOS

ESTADÍSTICA DE MEDYCAMPLUS

VISITANTES DISTINTOS POR MES	211.423
VISITAS POR MES	432.024
PÁGINAS POR MES	1.071.443

Datos a Marzo de 2007 (Internos y OJD).

AUDIENCIA POTENCIAL

180.000 profesionales sanitarios registrados en RED MEDYNET.

FICHERO CLASIFICADO POR ESPECIALIDADES

Permite dirigir los cursos específicamente a las especialidades para las que fueron diseñados, avisando por e-mail a los discentes.

CURSOS ACREDITADOS

Lo que incrementa la participación.

AVISO POR E-MAIL A LAS AUDIENCIAS

Aviso del inicio de cursos y novedades en los mismos.

POSIBILIDAD DE PATROCINIO DE CURSOS ACREDITADOS CON ACCESO DESDE MEDYCAMPLUS Y DESDE LA WEB DEL PATROCINADOR



SOLICITUD DE RECEPCIÓN

European Psychiatry

(EDICIÓN ESPAÑOLA)

Nombre

Apellidos

Domicilio

Población **C.P.**

D.N.I. o N.I.F.

Especialidad

N.º de Colegiado

Centro de Trabajo

Servicio

Si desea recibir periódicamente la edición española de EUROPEAN PSYCHIATRY, cumplimente los datos requeridos y envíelos a SANED, SL. Capitán Haya, 60. 28020 Madrid.

Fax: 91 749 95 07

E-mail: saned@medynet.com

Los datos recogidos en este formulario serán tratados e incorporados a un fichero electrónico propiedad de MEDICINA Y TEXTOS MEDITEX S.L., con el objetivo de utilizarlo para comunicar novedades respecto al servicio, informaciones de carácter científico, formativo, comercial y publicitario en el área de salud, así como otros servicios considerados de interés para el usuario, e informaciones de los patrocinadores del servicio. Este fichero será transmitido a las compañías del grupo y utilizado por ellas para los mismos fines indicados anteriormente. Firmando o enviando electrónicamente el presente documento, usted dará su consentimiento explícito e inequívoco para que sus datos sean incluidos en el presente fichero, de acuerdo a la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal, pudiendo ejercer su derecho de acceso, rectificación, cancelación y oposición, dirigiéndose por escrito a MEDITEX, S.L. C/ Capitán Haya, 60, 1º. 28020 Madrid.

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO. SOLIAN 100 mg comprimidos. SOLIAN 200 mg comprimidos. SOLIAN 400 mg comprimidos. SOLIAN 100 mg/ml solución oral. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada comprimido de SOLIAN 100 mg contiene: Amisulprida: 100 mg, Excipientes: ver apartado *Lista de excipientes*. Cada comprimido de SOLIAN 200 mg contiene: Amisulprida: 200 mg, Excipientes: ver apartado *Lista de excipientes*. Cada comprimido de SOLIAN 400 mg contiene: Amisulprida: 400 mg, Excipientes: ver apartado *Lista de excipientes*. Cada ml de solución oral de SOLIAN 100 mg/ml contiene: Amisulprida: 100 mg, Excipientes: ver apartado *Lista de excipientes*. **FORMA FARMACÉUTICA.** SOLIAN 100 mg comprimidos / SOLIAN 200 mg comprimidos. Comprimidos. Planos, fraccionables, de color blanco o blanquecino. SOLIAN 400 mg comprimidos. Comprimidos recubiertos con película. Oblongos, fraccionables, de color blanco. SOLIAN 100 mg/ml solución oral. Solución oral. Solución transparente de color amarillo con olor a caramelo. **DATOS CLÍNICOS. Indicaciones terapéuticas.** Amisulprida está indicado para el tratamiento de la esquizofrenia. **Posología y forma de administración. Adultos:** Se recomiendan dosis orales diarias entre 400 mg y 800 mg. En determinados casos la dosis diaria puede aumentarse hasta 1.200 mg. No se recomiendan dosis superiores a 1.200 mg/día. No se requiere ninguna titulación específica al iniciar el tratamiento con amisulprida. La dosis se puede ajustar entre 100 mg y 800 mg de acuerdo a la respuesta clínica y tolerabilidad de cada paciente. SOLIAN se administra por vía oral una vez al día y dos veces al día para dosis superiores a 400 mg. **Ancianos:** Amisulprida debe usarse con precaución por un posible riesgo de hipotensión o sedación. **Niños y adolescentes:** La seguridad y eficacia de amisulprida no se ha establecido en niños y adolescentes, por lo tanto no se recomienda su uso en este grupo de población. **Insuficiencia renal:** Amisulprida se elimina por vía renal. En caso de insuficiencia renal, la dosis debe reducirse a la mitad en pacientes con aclaramiento de creatinina entre 30-60 ml/min y a una tercera parte en pacientes con aclaramiento de creatinina entre 10-30 ml/min. Como no hay experiencia en pacientes con un deterioro renal grave (aclaramiento de creatinina < 10 ml/min) se recomienda una vigilancia especial en esos pacientes (ver apartado *Advertencias y precauciones especiales de empleo*). **Insuficiencia hepática:** Como el fármaco se metaboliza débilmente, no debe ser necesario reducir la dosis. **Contraindicaciones.** Hipersensibilidad a amisulprida o a alguno de los excipientes del producto. Tumores concomitantes dependientes de prolactina, tales como prolactinomas hipofisarios y cáncer de mama. Feocromocitoma. Tratamiento concomitante con los siguientes fármacos, ya que podrían inducir *torsade de pointes*: - Agentes antiarrítmicos clase Ia tales como quinidina, disopiramida. - Agentes antiarrítmicos clase III tales como amiodarona, sotalol. - Otros fármacos tales como bepridil, cisaprida, sultoprida, tioridazina, eritromicina EV, vincamina EV, halofantrina, pentamidina, esparfloxacino. Tratamiento concomitante con levodopa. (ver apartado *Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción*). **Advertencias y precauciones especiales de empleo.** Al igual que otros neurolepticos, puede producirse el síndrome neuroleptico maligno, caracterizado por hipertermia, rigidez muscular, inestabilidad autónoma y CPK elevada. En el caso de hipertermia, sobre todo con dosis diarias altas, deben suprimirse todos los fármacos antipsicóticos incluyendo amisulprida. (ver apartado *Reacciones adversas*) Amisulprida se elimina por vía renal. En el caso de insuficiencia renal grave, la dosis debe reducirse y debe tenerse en cuenta el tratamiento intermitente (ver apartado *Posología y forma de administración*). Amisulprida puede reducir el umbral convulsivo. Así, los pacientes con antecedentes de crisis epilépticas requieren una vigilancia estrecha durante la terapia con amisulprida. Como con otros agentes antidopaminérgicos, la prescripción de amisulprida debe realizarse con precaución a pacientes con enfermedad de Parkinson, ya que puede empeorar esta enfermedad. Amisulprida sólo debería utilizarse si el tratamiento neuroleptico fuera imprescindible. (ver apartado *Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción*). Amisulprida al igual que otros neurolepticos debe usarse con precaución en pacientes geriátricos ya que puede haber mayor riesgo de presentar hipotensión ortostática, sedación y trastornos extrapiramidales como discinesia tardía. Se recomienda observación durante el tratamiento para detectar signos precoces y la reducción o interrupción del mismo si aparece alguna de las situaciones anteriormente citadas. Asimismo es recomendable el control de la función cardíaca. Los pacientes geriátricos pueden necesitar una menor dosis inicial y un ajuste gradual de la misma. (ver apartado *Posología y forma de administración*). Prolongación del intervalo QT. Amisulprida produce una prolongación del intervalo QT dosis-dependiente. Este efecto, conocido por potenciar el riesgo de aparición de arritmias ventriculares graves tales como *torsade de pointes* se potencian por la preexistencia de bradicardia, hipokaliemia o intervalo QT congénito o adquirido. Antes de cualquier administración, y si es posible teniendo en cuenta el estado clínico del paciente, se recomienda descartar factores que podrían favorecer la instauración de esta alteración del ritmo: - bradicardia (menos de 55 lpm), - hipokaliemia, - prolongación congénita del intervalo QT, - tratamiento concomitante que pueda producir bradicardia acusada (< 55 lpm), hipokaliemia, enlentecimiento de la conducción intracardíaca, o prolongación del intervalo QT (ver apartado *Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción*). **Advertencia sobre excipientes:** Solian 100 mg/ml solución oral. Este medicamento contiene 0,52 mg de potasio por ml de solución oral, lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con insuficiencia renal o en pacientes con dietas pobres en potasio. Por contener parahidroxibenzoato de propilo (E216) y parahidroxibenzoato de metilo (E218) como excipientes, este medicamento puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) y, excepcionalmente broncoespasmo. Este medicamento contiene como máximo 4 mg de sodio por ml de solución oral, lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con dietas pobres en sodio. Solian 100 mg, 200 mg y 400 mg comprimidos. Este medicamento contiene lactosa, por lo que los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, de insuficiencia de lactasa de Lapp (insuficiencia dada en ciertas poblaciones de Laponia) o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** ASOCIACIONES CONTRAINDICADAS. Medicamentos que podrían inducir *torsade de pointes*: - Agentes antiarrítmicos clase Ia tales como quinidina, disopiramida. - Agentes antiarrítmicos clase III tales como amiodarona, sotalol. Otros medicamentos tales como bepridil, cisaprida, sultoprida, tioridazina, eritromicina EV, vincamina EV, halofantrina, pentamidina, esparfloxacino. Levodopa: inhibición mutua de efectos entre levodopa y neurolepticos, por antagonismo a nivel de la acción dopaminérgica. ASOCIACIONES NO RECOMENDADAS. Alcohol: Amisulprida puede potenciar los efectos centrales del alcohol. Deberá evitarse el consumo de bebidas alcohólicas y medicamentos que contengan alcohol. ASOCIACIONES QUE REQUIEREN PRECAUCIONES DE USO. Medicamentos que pueden potenciar el riesgo de *torsade de pointes*: - Medicamentos que inducen bradicardia: betabloqueantes, bloqueantes de los canales de calcio inductores de bradicardia tales como diltiazem y verapamilo, clonidina, guanfacina, digitálicos. - Medicamentos que inducen hipokaliemia: diuréticos hipokalémicos, laxantes, estimulantes, anfotericina B EV, glucocorticoides, tetracosactida. La hipokaliemia debe ser corregida. - Neurolepticos tales como pimozida, haloperidol, imipramina, antidepressivos, litio. ASOCIACIONES A TENER EN CUENTA. Sales de litio: La administración conjunta de amisulprida con sales de litio puede dar lugar a la aparición de síntomas extrapiramidales. Sucralfato: La administración conjunta de amisulprida con sucralfato puede reducir los niveles plasmáticos de amisulprida, pudiendo ocasionar una disminución o pérdida de la actividad terapéutica. Antiácidos: La administración conjunta de amisulprida con antiácidos que contengan sales de magnesio o aluminio puede provocar una disminución de los niveles plasmáticos de amisulprida, pudiendo llevar a una reducción o pérdida de la actividad terapéutica. Agentes antihipertensivos: efecto antihipertensivo y posibilidad de incrementar la aparición de hipotensión postural (efecto aditivo). Depresores del SNC: incluyendo narcóticos, analgésicos, antagonistas de los receptores de histamina H1, barbitúricos, benzodiazepinas y otros ansiolíticos, clonidina y derivados. **Embarazo y lactancia.** Embarazo. En animales, amisulprida no mostró toxicidad reproductora directa. Se observó una disminución en la fertilidad relacionada con los efectos farmacológicos del fármaco (efecto mediado por prolactina). No se observaron efectos teratogénicos con amisulprida. No existen datos suficientes sobre la utilización de amisulprida en mujeres embarazadas. Por tanto, no se recomienda el uso del fármaco durante el embarazo a no ser que los beneficios justifiquen los riesgos potenciales. **Lactancia.** Se desconoce si amisulprida se excreta por la leche materna, por tanto, se recomienda interrumpir la lactancia durante el tratamiento con amisulprida. **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria.** Amisulprida puede afectar al tiempo de reacción, por lo que puede alterar la capacidad de conducir vehículos o utilizar maquinaria. **Reacciones adversas.** En los ensayos clínicos controlados se han observado las siguientes reacciones adversas: **Trastornos del sistema nervioso central y periférico.** Muy frecuentes. Pueden darse síntomas extrapiramidales: temblor, rigidez, hipocinesia, hipersalivación, acatisia. Estos síntomas son, en general, leves con dosis óptimas y parcialmente reversibles sin interrupción de amisulprida después de la administración de medicación antiparkinsoniana. La incidencia de síntomas extrapiramidales está relacionada con la dosis y se mantiene muy baja en el tratamiento de pacientes con síntomas predominantemente negativos con dosis de 50-300 mg/día. **Frecuentes.** Puede aparecer distonía aguda (tortícolis espástica, crisis oculogrífica, trismo). Esto es reversible sin la interrupción de amisulprida después del tratamiento con un agente antiparkinsoniano. **Raras.** Se ha descrito discinesia tardía caracterizada por movimientos rítmicos, involuntarios principalmente en la lengua y/o cara, normalmente después de una administración a largo plazo. La medicación antiparkinsoniana no es eficaz o puede empeorar los síntomas. **Muy raras.** Se han descrito casos de síndrome neuroleptico maligno (ver apartado *Advertencias y precauciones especiales de empleo*). Casos de convulsiones. **Reacciones adversas observadas en niños.** **Muy frecuentes.** Insomnio. **Frecuentes.** Somnolencia, ansiedad, agitación. **Trastornos gastrointestinales.** **Frecuentes.** Estreñimiento, náuseas, vómitos, sequedad de boca. **Trastornos endocrinos.** **Frecuentes.** Amisulprida causa un incremento de los niveles plasmáticos de prolactina que es reversible después de interrumpir la administración del fármaco. Esto puede dar como resultado galactorrea, amenorrea, ginecomastia, dolor torácico, disfunción orgásmica e impotencia. **Trastornos cardiovasculares.** **Raras.** Hipotensión y bradicardia. Casos de prolongación del intervalo QT. **Muy raras.** *Torsades de pointes*. **Trastornos hepatobiliares.** **Muy raros.** Elevación de las enzimas hepáticas, principalmente transaminasas. **Trastornos generales.** **Frecuentes.** La terapia con amisulprida puede provocar aumento de peso. **Raras.** Reacciones alérgicas. **Sobredosis.** La experiencia con amisulprida en sobredosificación es limitada. Se ha descrito intensificación de los efectos farmacológicos conocidos del fármaco. Incluye somnolencia y sedación, coma, hipotensión y síntomas extrapiramidales. En casos de sobredosificación aguda, debe tenerse en cuenta la posibilidad de ingesta de múltiples fármacos. Debido a que amisulprida se dializa débilmente, no se utiliza la hemodiálisis para eliminar el fármaco. No hay ningún antídoto específico para amisulprida. Deben instaurarse las medidas de soporte apropiadas, se recomienda un estrecho control de las funciones vitales y monitorización cardíaca continua (riesgo de prolongación del intervalo QT) hasta que el paciente se recupere. Si se producen síntomas extrapiramidales graves, deberán administrarse agentes anticolinérgicos. **DATOS FARMACÉUTICOS. Lista de excipientes.** SOLIAN 100 mg comprimidos / SOLIAN 200 mg comprimidos. Almidón de patata. Lactosa monohidrato. Metilcelulosa. Sílice coloidal hidratada. Estearato de magnesio. Agua purificada. SOLIAN 400 mg comprimidos. Núcleo: Carboximetilcelulosa de sodio. Lactosa monohidrato. Celulosa microcristalina. Hipromelosa. Estearato de magnesio. Recubrimiento: Hipromelosa. Celulosa microcristalina. Polietilenglicol 2000 monoestearato. Dióxido de titanio. SOLIAN 100 mg/ml solución oral. Aroma de caramelo. Ácido clorhídrico concentrado para ajustar el pH. Sacarina sódica, gluconato sódico y gluconodeltolactona. Parahidroxibenzoato de metilo (E218). Parahidroxibenzoato de propilo (E216). Sorbato de potasio. Agua purificada. **Incompatibilidades.** No se conocen. **Período de validez.** SOLIAN 100 mg comprimidos / SOLIAN 200 mg comprimidos / SOLIAN 100 mg/ml solución oral: 24 meses. SOLIAN 400 mg comprimidos: 36 meses. **Precauciones especiales de conservación.** Ninguna especial. **Naturaleza y contenido del recipiente.** SOLIAN 100 mg comprimidos: Blíster de PVC/aluminio conteniendo 60 comprimidos. SOLIAN 200 mg comprimidos: Blíster de PVC/aluminio conteniendo 60 comprimidos. SOLIAN 400 mg comprimidos: Blíster de PVC/aluminio conteniendo 30 comprimidos. SOLIAN 100 mg/ml solución oral: Frasco de vidrio tapado de 60 ml. **Instrucciones de uso/manipulación.** Sin precauciones especiales. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** Sanofi-Synthelabo, S.A. Avda. Litoral Mar, 12-14, 08005 Barcelona. Con receta médica. Financiado por la Seguridad Social. Aportación reducida. Visado de inspección previo a su dispensación en mayores de 75 años. **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** SOLIAN 100 mg comprimidos: nº registro 63994. SOLIAN 200 mg comprimidos: nº registro 63995. SOLIAN 400 mg comprimidos: nº registro 63996. SOLIAN 100 mg/ml solución oral: nº registro 6599. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** SOLIAN 100 mg comprimidos: Fecha de autorización 21 de junio de 2001. SOLIAN 200 mg comprimidos: Fecha de autorización 21 de junio de 2001. SOLIAN 400 mg comprimidos: Fecha de autorización 7 de noviembre de 2001. SOLIAN 100 mg/ml solución oral: Fecha de autorización 15 de abril de 2004. **PRECIO (PVP IVA).** SOLIAN 100 mg comprimidos: 57,31 €. SOLIAN 200 mg comprimidos: 104,67 €. SOLIAN 400 mg comprimidos: 104,67 €. SOLIAN 100 mg/ml solución oral: 58,48 €. **CONSULTE LA FICHA TÉCNICA COMPLETA ANTES DE PRESCRIBIR ESTE MEDICAMENTO. FECHA DE REVISIÓN DEL TEXTO.** Abril de 2004.

Bibliografía: 1.Schoemaker H et al, JPET, 1997; 280(1): 83-97. 2.Pani L, Curr Med Res Opin, 2002; 18(3): s3-7. 3.Lerner V et al, Clin Neuropharmacol, 2005; 28: 66-71.

Volver a tener el control



Solian[®] AMISULPRIDA

- Único antipsicótico con bloqueo selectivo dopaminérgico D₂/D₃^{1,2}
- Eficacia y seguridad en combinación para sus pacientes resistentes al tratamiento³

EAMS 07.01.01 862694



sanofi aventis

La Salud es lo esencial



▶ alegría

▶ ilusión

▶ vida

▶ ánimo



El antidepresivo que **da** lo necesario

