

BETIVER

Betahistina Noas Farma Uruguay

Farmacocinética

La betahistina es un fármaco de uso vía oral, a diferencia de la histamina que presenta un primer paso hepático muy intenso inactivando esta molécula. Luego de la ingesta oral la betahistina se absorbe casi completamente, logrando los niveles plasmáticos máximos en 1 hora aproximadamente. La vida media en plasma es de 3,4 – 4,4 horas. Se elimina en orina del 55 al 90% de la dosis, dentro de las 56 horas posteriores a la administración oral del mismo.

Mecanismo de acción

La sumatoria de la fuerte actividad sobre los receptores H3 y la acción débil sobre los receptores H1, explican su eficacia antivertiginosa y los acúfenos. Por el efecto sobre los receptores H3 a nivel vestibular periférico la betahistina disminuye el nivel de descarga basal de los receptores y aumenta el flujo sanguíneo vestibulococlear, lo que produce una protección de los órganos sensoriales. Pese a el modesto agonismo H1, le es suficiente para tener implicancia en la efectividad de la betahistina. Su acción es a nivel de estructuras corticales y subcorticales, sin afectar el estado de vigilia e incluso mejora la capacidad de respuesta. Su efectividad en el síndrome de Ménière se debe a la acción a nivel de la microcirculación laberíntica, disminuyendo la presión de la endolinfa, ya que esta patología se encuentra aumentada.

Indicaciones

La betahistina se encuentra indicada en casos de vértigo producido por el síndrome de Ménière. Se encuentra indicado en otras alteraciones audiovestibulares, como los acúfenos.

Posología

La dosis inicial habitual de la betahistina es de 16 mg, tres veces al día.

Se puede comenzar con dosis menores como 8 mg, tres veces al día.

La dosis diaria máxima recomendada es de 48 mg.

Una vez estabilizado el paciente la dosis de mantenimiento va de 24 mg a 48 mg diarios, divididos en dos o tres dosis.

Efectos adversos

En general la betahistina es bien tolerada.

Se han descrito infrecuentemente algunos efectos secundarios relacionados a la esfera gastrointestinal como náuseas, vómitos o epigastralgia.

Algunos pacientes presentaron cefaleas.

En forma rara rush, xerostomia, astenia fueron descritos.

Contraindicaciones

La betahistina se encuentra contraindicada en aquellos pacientes portadores de feocromocitoma. En aquellos pacientes portadores de ulcus gastrointestinal activo no se recomienda la utilización de betahistina. No se debe de administrar betahistina en pacientes que reciben concomitantemente con antihistamínico ya que la betahistina es un análogo de la histamina. Con respecto a la utilización en el embarazo, no se ha comprobado su seguridad en

humanos. Pese a no mostrar efectos teratogénicos en animales no se recomienda su utilización. Tampoco se recomienda su utilización en el período de lactancia, ya que no se sabe si se excreta por la leche materna.

Precauciones

Dado que la betahistina es un análogo de la histamina, debe de utilizarse con precaución en aquellos pacientes portadores de asma bronquial, o en aquellos portadores de gastritis. Debe de utilizarse con precaución en pacientes con reacciones alérgicas severas. De aparecer broncoespasmo, rush alérgico severo o empuje de gastritis, se recomienda suspender el tratamiento con betahistina.

Interacciones farmacológicas

No se han reportado interacciones farmacológicas de entidad clínica con la utilización de betahistina. En teoría no debería de administrarse betahistina en conjunto con antihistamínicos ya que se contrarresta su efecto.

Sobredosificación

En caso de sobredosis se recomienda la utilización de antihistamínicos con el fin de contrarrestar los efectos histamínicos de la betahistina. El rescate por el lavado gástrico se recomienda si se realiza en las primeras 4 horas siguientes a la ingesta.

En caso de intoxicación consultar al CIAT (Centro de información y asesoramiento toxicológico), tel.: 1722.

Fórmula

BETIVER 16

Cada comprimido ranurado contiene: Betahistina clorhidrato 16 mg; Exc. c.s.p.

BETIVER 24

Cada comprimido ranurado contiene: Betahistina clorhidrato 24 mg; Exc. c.s.p.

Presentación

BETIVER 16: Cajas de 20 comprimidos ranurados.

BETIVER 24: Cajas de 20 comprimidos ranurados.

MANTENGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Control médico recomendado

M.S.P. Reg. N° 41851. Ley 15443

D.T.: Q.F. Beatriz Raffo

NOAS FARMA URUGUAY S.A.

Lab. N° 311

Industria Uruguaya



noasfarmauruguay
especialidades farmacéuticas

Río Negro 1573 | Montevideo | Uruguay

Tel. 2903 0769* | Fax: 2903 0766

noasfarma@noasfarma.com.uy

www.noasfarma.com.uy