

## **La FDA aprueba Noctiva, primer tratamiento para la poliuria nocturna en adultos**

El día 3 de marzo de 2017, la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) aprobó Noctiva (Acetato de desmopresina), spray nasal para el tratamiento de la poliuria nocturna en adultos. Noctiva es el primer tratamiento aprobado por la FDA para esta condición.

La poliuria nocturna (nicturia) es un síntoma que puede ser causado por una amplia variedad de condiciones como insuficiencia cardíaca congestiva, diabetes mellitus mal controlada, medicamentos o enfermedades de la vejiga o la próstata. Antes de prescribir Noctiva, los profesionales de salud deben evaluar a cada paciente por las posibles causas de la nicturia y optimizar el tratamiento de las condiciones subyacentes que pueden estar contribuyendo a la micción nocturna.

Noctiva es aprobada con advertencias y guía de medicamentos, ya que puede causar bajos niveles de sodio en la sangre (hiponatremia). La hiponatremia severa puede poner en peligro la vida si no se diagnostica y trata con prontitud, ya que provoca convulsiones, coma, paro respiratorio o muerte. Antes de indicar el tratamiento con Noctiva los médicos deben asegurarse de que el nivel de sodio del paciente es normal y posteriormente deben controlarlos a la semana y un mes después de inicio del tratamiento y periódicamente después.

La dosis baja de Noctiva se recomienda como dosis inicial para aquellos que pueden estar en riesgo de hiponatremia, como los ancianos. Noctiva no debe utilizarse en pacientes con mayor riesgo de hiponatremia severa, como aquellos con consumo excesivo de líquidos, con enfermedades que pueden causar desequilibrios de líquidos o electrolitos, con daño renal y aquellos que usan medicamentos, como bucle diuréticos o glucocorticoides. Tampoco debe utilizarse en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva sintomática o hipertensión no controlada porque la retención de líquidos puede empeorar estas condiciones subyacentes. El uso de Noctiva debe interrumpirse temporalmente en pacientes con ciertas afecciones nasales como resfriados o alergias hasta que estas condiciones hayan resuelto.

Los efectos secundarios más comunes de Noctiva en ensayos clínicos incluyeron malestar nasal, síntomas de resfriado (nasofaringitis), congestión nasal, estornudos, presión arterial alta o aumentada, dolor de espalda, hemorragias nasales, bronquitis y mareos.

Disponible en:  
[https://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm544877.htm?source=govdelivery&utm\\_medium=email&utm\\_source=govdelivery](https://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm544877.htm?source=govdelivery&utm_medium=email&utm_source=govdelivery)

**La Habana, 6 de marzo de 2017**