

La FDA aprueba NUPLAZID, el primer medicamento para el tratamiento de las alucinaciones y delirios asociados a la enfermedad de Parkinson.

El día 2 de mayo la FDA (Administración de Alimentos y Medicamentos) de EE.UU. ha anunciado la autorización de **Nuplazid** tabletas (Pimavanserin), el primer fármaco aprobado para el tratamiento de las alucinaciones y los delirios asociados con la psicosis que sufren algunas personas con la enfermedad de Parkinson.

Las alucinaciones o delirios pueden ocurrir en hasta el 50% de los pacientes con enfermedad de Parkinson en algún momento durante el curso de su enfermedad. Las personas que los experimentan, ven o escuchan cosas que no existen (alucinaciones) o tienen creencias falsas (delirios).

Nuplazid (pimavanserin) es un agonista selectivo de la serotonina inversa (SSIA) para el tratamiento de la psicosis asociada con la enfermedad de Parkinson.

La eficacia de Nuplazid se demostró en un ensayo clínico de seis semanas de 199 participantes, donde mostró ser superior al placebo en cuanto a la disminución de la frecuencia y / o severidad de las alucinaciones y delirios, sin empeorar los síntomas motores primarios de la enfermedad de Parkinson.

Al igual que con otros antipsicóticos atípicos, Nuplazid tiene una advertencia alertando a los profesionales de la salud acerca de un aumento del riesgo de muerte asociado con el uso de estos fármacos para tratar a las personas de edad avanzada con psicosis relacionada con demencia.

En los ensayos clínicos, los efectos secundarios más comunes reportados por los participantes que tomaron Nuplazid fueron: inflamación, por lo general de los tobillos, las piernas y los pies debido a la acumulación de exceso de líquido en los tejidos (edema periférico); náusea; y estado de ánimo de confusión.

Nuplazid es comercializado por Acadia Pharmaceuticals Inc. de San Diego, California.

Disponible en:

<http://www.fda.gov/NewsEvents/Newsroom/PressAnnouncements/ucm498442.htm>

La Habana, 2 de mayo 2016