

• Fetzima®

- Cápsulas (de liberación prolongada): 20 mg, 40 mg, 80 mg y 120 mg

Si tú o alguien que conoces están en crisis, llama al 911 y/o a la Línea Nacional de Prevención del Suicidio gratuita al 800-273-TALK (8255) para hablar con un consejero capacitado en casos de crisis disponible las 24 horas del día, los siete días de la semana. Una línea de ayuda y otros recursos también están disponibles en el sitio web de NAMI: nami.org.



¿Qué es el levomilnacipran? ¿Qué síntomas trata?

El levomilnacipran es un medicamento antidepresivo que actúa en el cerebro. Está aprobado para el tratamiento del trastorno depresivo mayor (TDM).

Los síntomas de depresión incluyen:

- Estado de ánimo depresivo: sentirte triste, vacío o con ganas de llorar
- Sentimiento de inutilidad, culpabilidad, desesperanza e impotencia
- Pérdida de interés o gusto por las actividades diarias
- Dormir o comer más o menos de lo usual (en la mayoría de personas es menos)
- Poca energía, problemas para concentrarte o pensamientos relacionados con la muerte (pensamientos suicidas)
- Agitación psicomotora (“energía nerviosa”)
- Retraso psicomotor (sentir que estás moviéndote y pensando en cámara lenta)
- Pensamientos o comportamientos suicidas

¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre el levomilnacipran?

No dejes de tomar levomilnacipran, incluso si te sientes mejor. Solo tu proveedor de atención médica puede determinar la duración del tratamiento que sea mejor para ti.

El decidir no tomarte el medicamento varias veces o por periodos largos puede aumentar el riesgo de una recaída. Esto puede resultar en la reaparición de síntomas que ya estaban bajo control.

Dejar de tomar levomilnacipran de forma abrupta puede generar uno o más de los siguientes síntomas de abstinencia: irritabilidad, náuseas, mareo, vómito, pesadillas, dolor de cabeza y/o parestesias (sensación de hormigueo o cosquilleo en la piel).

La depresión también forma parte de las condiciones bipolares. Las personas con trastorno bipolar que toman antidepresivos pueden estar en riesgo de “cambiar rápidamente” de depresión a manía. Los síntomas de la manía incluyen estado de ánimo “alto” o irritable, autoestima muy alta, poca necesidad de sueño, necesidad de seguir hablando, pensamientos apresurados, distraerte fácilmente, involucrarte frecuentemente en actividades con un riesgo alto de generar consecuencias negativas (por ejemplo, compras compulsivas excesivas).

Se debe buscar atención médica si se sospecha la aparición del síndrome de la serotonina. En caso de presentar signos/síntomas, consulta los efectos secundarios graves.

Todas las advertencias de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés) se encuentran al final de esta hoja informativa. Revísalas antes de tomar este medicamento.

¿Existen problemas específicos relacionados con el levomilnacipran y el embarazo?

Si estás planeando quedar embarazada, déjale saber a tu proveedor de atención médica para conocer cómo administrar mejor tus medicamentos. Las personas que tienen TDM y desean quedar embarazadas deben tomar varias decisiones importantes. El TDM sin tratar implica riesgos para el feto y para la madre. Es importante analizar los riesgos y beneficios del tratamiento con tu médico y cuidadores. Las mujeres embarazadas que tomen antidepresivos durante el segundo y tercer trimestre (desde la semana 13 hasta el fin del embarazo), corren el riesgo de que el bebé nazca antes de las 37 semanas, cuando aún no está completamente desarrollado.

En cuanto a la lactancia, se recomienda tener precaución, ya que se desconoce si el levomilnacipran pasa a la leche materna, de modo que es importante consultar esto con tu médico y tus cuidadores.

¿Qué debo analizar con mi proveedor de atención médica antes de tomar levomilnacipran?

- Los síntomas de tu condición que más te molestan
- Si tienes pensamientos suicidas o autolesivos
- Los medicamentos que has tomado en el pasado para tratar tu condición, y si estos han sido eficaces o han causado efectos adversos
- Si has tenido efectos secundarios debido a tus medicamentos, menciónaselos a tu proveedor. Es posible que con el paso del tiempo se reduzcan algunos efectos secundarios, pero otros pueden requerir cambios en el medicamento
- Cualquier otro problema médico o psiquiátrico que tengas, incluyendo antecedentes de trastorno bipolar
- Otros medicamentos que estés tomando (incluyendo productos de venta libre, suplementos nutricionales y herbales) y alergias que tengas a algún medicamento
- Otros tratamientos no farmacológicos que estés recibiendo, como terapia conversacional o tratamiento del uso excesivo de sustancias. Tu proveedor puede explicar cómo funcionan estos diferentes tratamientos con el medicamento
- Si estás embarazada, planeas quedar embarazada o estás lactando
- Si bebes alcohol o consumes drogas

¿Cómo debo tomar levomilnacipran?

Por lo general, el levomilnacipran se toma una vez al día, con o sin alimentos.

Normalmente, los pacientes empiezan con una dosis baja del medicamento y luego se va aumentando poco a poco después de unos días.

Usualmente la dosis es de 20 mg a 120 mg. Solo tu proveedor de atención médica puede determinar la dosis correcta para ti.

Trágate las cápsulas enteras, no las abras, aplastes ni mastiques.

Considera el uso de un calendario, pastillero, alarma o alerta en el celular para ayudarte a recordar que debes tomar tu medicamento. También puedes pedirle a un familiar o amigo que te recuerde o verifique que estás tomando tu medicamento.

¿Qué pasa si me olvida tomar una dosis de levomilnacipran?

Si se te olvida tomar una dosis de levomilnacipran, tómala tan pronto te acuerdes, a menos que la siguiente dosis sea pronto. Coméntale esto a tu proveedor de atención médica. No dupliques tu siguiente dosis ni tomes más de lo recetado.

¿Qué debo evitar mientras tomo levomilnacipran?

Trata de no beber alcohol ni consumir drogas ilícitas mientras tomas medicamentos antidepresivos. Estos pueden reducir los beneficios (por ejemplo, empeoran tu condición) y aumentan los efectos adversos (por ejemplo, el efecto sedante) del medicamento.

¿Qué pasa si tengo una sobredosis de levomilnacipran?

En caso de una sobredosis, llama a tu médico o al 911. Es posible que necesites atención médica urgente. También puedes comunicarte con el Centro de Control de Envenenamientos al 1-800-222-1222.

No existe un tratamiento específico que revierta los efectos del levomilnacipran.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios del levomilnacipran?

Efectos secundarios comunes

Náuseas, vómito, hipotensión ortostática, estreñimiento, sudoración excesiva, aumento de la frecuencia cardíaca, palpitaciones, dificultad para orinar y menos apetito. Por lo general, estos efectos se reducirán en las primeras dos semanas, mientras sigas tomando el medicamento.

Los efectos secundarios que afectan la vida sexual, como problemas para alcanzar el orgasmo o eyaculación tardía, no suelen reducirse con el tiempo.

Efectos secundarios graves/poco comunes

Síndrome de la serotonina (los síntomas pueden incluir escalofríos, diarrea, confusión, rigidez muscular grave, fiebre, convulsiones y la muerte), aumento de la presión arterial, bajos niveles de sodio (los síntomas pueden incluir dolor de cabeza, debilidad, dificultad para concentrarte y recordar), glaucoma de ángulo cerrado (los síntomas pueden incluir dolor ocular, cambios en la visión, hinchazón o enrojecimiento en los ojos o alrededor).

El levomilnacipran puede aumentar el riesgo de tener episodios hemorrágicos. El uso combinado de aspirina, medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (por ejemplo, el ibuprofeno y el naproxeno), la warfarina y otros anticoagulantes puede aumentar este riesgo. Esto puede incluir encías que sangran con mayor facilidad, sangrado nasal o gastrointestinal. Algunos casos ponen en riesgo la vida.

¿Existe algún riesgo por tomar levomilnacipran durante largos periodos de tiempo?

A la fecha, no se conocen problemas relacionados con el uso a largo plazo del levomilnacipran. Es un medicamento seguro y eficaz cuando se usa según las indicaciones.

¿Qué otros medicamentos pueden interactuar con el levomilnacipran?

No se debe tomar levomilnacipran con inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO). Al igual, debes esperar un periodo de dos semanas después de tomar los inhibidores para tomar levomilnacipran. Estos incluyen fenelzina (Nardil®), tranilcipromina (Parnate®), isocarboxazida (Marplan®) y selegilina (Emsam®).

Aunque es poco común, existe mayor riesgo de desarrollar el síndrome de la serotonina cuando se toma levomilnacipran con otros medicamentos que aumentan la serotonina, como otros antidepresivos, medicamentos contra la migraña llamados “triptanes” (por ejemplo, Imitrex®), algunos analgésicos (por ejemplo, tramadol (Ultram®)) y el antibiótico linezolid (Zyvox®).

El levomilnacipran puede **aumentar** los efectos de otros medicamentos que pueden causar sangrado (por ejemplo, el ibuprofeno (Advil®, Motrin®), la warfarina (Coumadin®) y la aspirina).

Los siguientes medicamentos pueden **aumentar** los niveles y efectos del levomilnacipran:

- Antibióticos como claritromicina (Biaxin®) y azitromicina (Zithromax®)
- Antidepresivos como fluoxetina (Prozac®), paroxetina (Paxil®) y nefazodona
- Fungicidas como fluconazol (Diflucan®), ketoconazol (Nizoral®) e itraconazol (Sporanox®)
- El agente antiarrítmico quinidina
- Medicamentos para el VIH como los inhibidores de proteasas indinavir (Crixivan®), ritonavir (Norvir®), saquinavir (Fortovase® e Invirase®) y lopinavir/ritonavir (Kaletra®)

¿Durante cuánto tiempo debo tomar levomilnacipran para que tenga efecto?

Es posible que dentro de las primeras dos semanas veas mejorías en el sueño, la energía y el apetito. Las mejorías en estos síntomas físicos pueden ser una señal temprana que indica que el medicamento está haciendo efecto. La reducción del estado de ánimo depresivo y de la falta de interés puede tardar de seis a ocho semanas en ocurrir.

Resumen de las advertencias de caja negra

Pensamientos o actos suicidas en niños y adultos

La depresión y ciertos trastornos psiquiátricos se relacionan con un mayor riesgo de suicidio. Pacientes con trastorno depresivo mayor (TDM), tanto adultos como niños, pueden experimentar un empeoramiento de la depresión y/o la aparición de comportamientos y pensamientos suicidas (tendencias suicidas) o cambios poco comunes en el comportamiento, ya sea que estén tomando o no medicamentos antidepresivos. Este riesgo puede estar presente hasta que haya una reducción significativa de síntomas.

En estudios a corto plazo, los antidepresivos aumentaron el riesgo de suicidio en niños, adolescentes y adultos jóvenes al compararlos con aquellos tratados con placebo. Los estudios a corto plazo no mostraron un aumento en el riesgo de suicidio ocasionado por los antidepresivos en adultos mayores de 24 años, al compararlos con aquellos tratados con placebo. En adultos mayores de 65 años que toman antidepresivos hubo menor riesgo de suicidio. Los pacientes, sus familias y cuidadores deben estar alerta ante la aparición de ansiedad, inquietud, irritabilidad, agresividad e insomnio. Si estos síntomas aparecen, se le deben informar al profesional de atención médica o al médico que atiende al paciente. Todos los pacientes que toman antidepresivos deben estar atentos y notificarle a su proveedor de atención médica si empeoran los síntomas, las tendencias suicidas y los cambios poco comunes en el comportamiento, durante los primeros meses de tratamiento.

Descargo de responsabilidad importante: se brinda esta información como parte del esfuerzo de divulgación comunitario de la Facultad de Farmacéuticos Psiquiátricos y Neurológicos. Esta información es solo para educar e informar mejor a las personas, y no se debe tomar como consejo médico. Esta información contiene un resumen de los puntos importantes, mas no es una revisión completa de la información sobre el medicamento. Siempre debes buscar ayuda médica o de otro profesional médico calificado si tienes alguna pregunta con respecto a los medicamentos o las condiciones médicas. Nunca pospongas pedir ayuda médica profesional ni ignores los consejos de tu médico como resultado de la información contenida en este documento. La Facultad de Farmacéuticos Psiquiátricos y Neurológicos renuncia a todas y cada una de las responsabilidades que puedan surgir como resultado de la información contenida en este documento.