

EUROPEAN PSYCHIATRY

EDICIÓN ESPAÑOLA
REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA

Volumen 12

Número 4

MAYO

2005

ARTÍCULOS ORIGINALES

- 207 **Las mujeres con trastornos de ansiedad durante el embarazo corren mayor riesgo de síntomas depresivos postnatales intensos: Un estudio prospectivo de la cohorte MATQUID**
A.L. Sutter-Dallay, V. Giacomme-Marcasche, E. Glatigny-Dallay, H. Verdoux
- 212 **Ambiente familiar de pacientes con trastorno de la conducta alimentaria con y sin comportamientos autolesivos**
L. Claes, W. Vandereycken, H. Vertommen
- 217 **Intervención farmacológica en la fase prodrómica inicial de la psicosis**
S. Ruhrmann, F. Schultze-Lutter, W. Maier, J. Klosterkötter
- 223 **Lo viejo frente a lo Nuevo: sopesar los datos entre los antipsicóticos de primera y segunda generación**
J.M. Davis, N. Chen
- 231 **Mecanismos de acción de los medicamentos antipsicóticos de segunda generación en la esquizofrenia: conocimientos obtenidos a partir de los estudios de imágenes cerebrales**
A. Abi-Dargham, M. Laruelle

COMUNICACIONES BREVES

- 245 **La dimensión de caja fractal en el movimiento del globo ocular humano: ¿un marcador biológico objetivo de la esquizofrenia?**
T. Kleszczewski, W. Rutkiewicz
- 247 **¿Merece la pena cambiar de antipsicóticos convencionales a atípicos pacientes ambulatorios esquizofrénicos clínicamente estables con síntomas residuales, efectos secundarios, o ambas cosas, de leves a moderados? Un estudio prospectivo distribuido al azar con olanzapina**
B. Appelberg, K. Tuiskua, G. Joffe

INFORME CLÍNICO

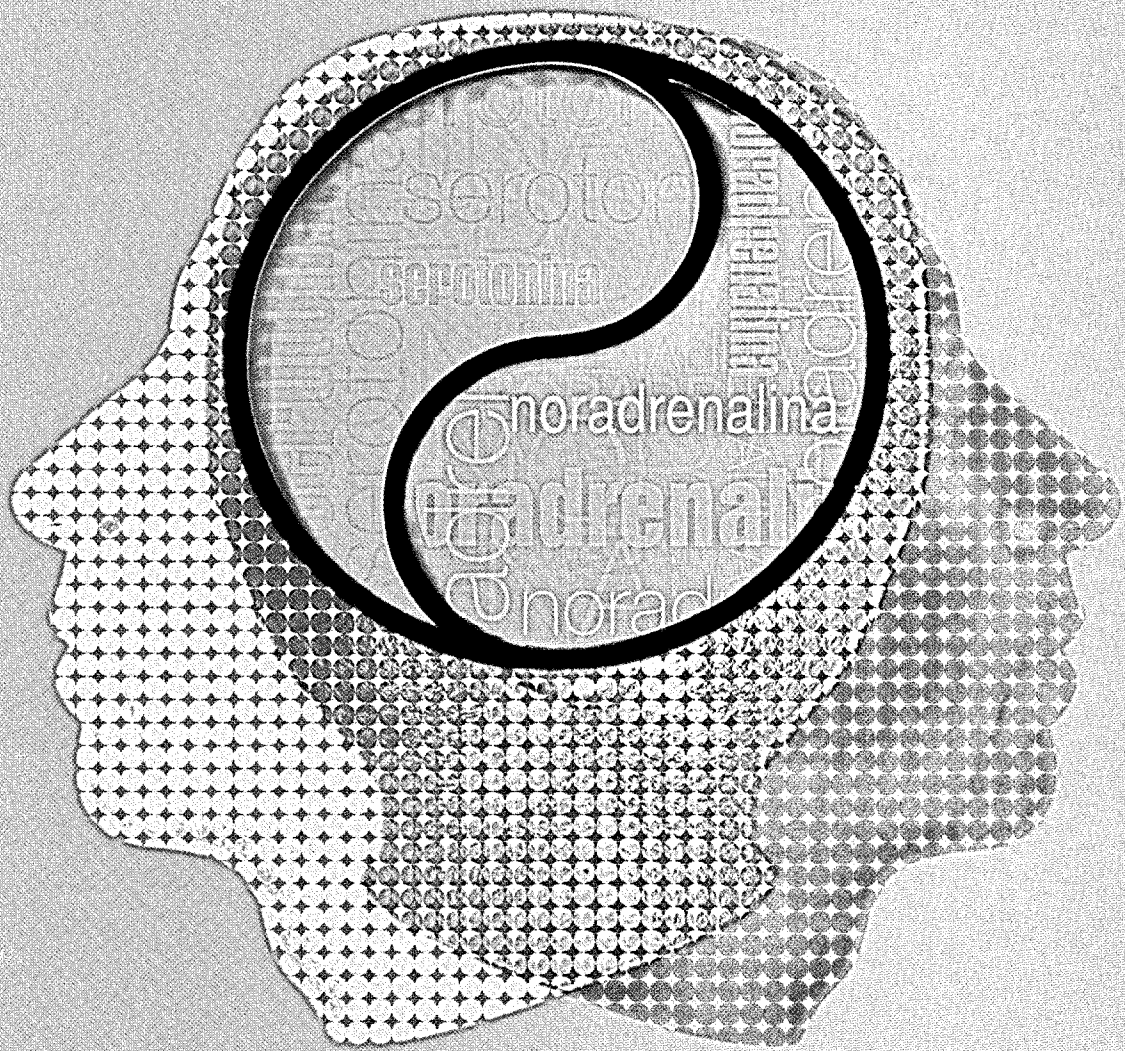
- 250 **Síndrome de Kleine-Levin postraumático: un informe clínico**
Z. Pelin, L. Öztürk, M. Bozluolcay

CARTAS AL DIRECTOR

- 252 **Un ensayo al descubierto de estimulación magnética transcranial repetitiva diaria de la corteza prefrontal izquierda para tratar la depresión resistente a la medicación**
C.C. Huang
- 253 **Trastorno obsesivo-compulsivo y tratamiento con clozapina en 200 pacientes con esquizofrenia de comienzo reciente o trastornos relacionados**
L. De Hann, A. Oekeneva, T. Van Amelsvoort, D. Linszen

saned
SANIDAD EDICIONES

Depresión y Ansiedad*



Doble o nada



Doble mecanismo de acción¹

Un mayor porcentaje de pacientes deprimidos tratados con **Venlafaxina Retard**, frente a ISRS, muestra una completa resolución de un amplio rango de síntomas PSÍQUICOS Y SOMÁTICOS ²

Indicaciones:

Tratamiento de la depresión. • Prevención de las recaídas y recurrencias de la depresión. • Trastorno de ansiedad generalizada. • Trastorno de ansiedad social.

VANDRAL[®] Retard

VENLAFAXINA



Wyeth

www.wyeth.es

<https://doi.org/10.1017/S1134066500003465> Published online by Cambridge University Press

Trastorno de ansiedad generalizada. Trastorno de ansiedad social.

1. Ficha técnica de Vandral Retard. 2. Entsuah, R, Zhang J. Remission of depressive symptoms in patients treated with venlafaxine or SSRIs. Poster presented at the World Congress of Women's Mental Health. March 17-20, 2004 Washington DC.

EUROPEAN PSYCHIATRY

THE JOURNAL
OF THE
ASSOCIATION OF
EUROPEAN
PSYCHIATRISTS

EDITORS

S. Frangou (London) & Ph. Gorwood (Paris) & R. Heun (Bonn).
Editorial Office: Prof. Ph. Gorwood, Editor of European Psychiatry - *INSERM U675*,
Faculté Xavier Bichat, 16, rue Henri Huchard, 75018 Paris (France).
e-mail: europsy@free.fr – Tel. 33 1 30 43 02 50 - Fax. 33 1 30 43 17 62.

EDITORIAL BOARD

P. Boyer (Ottawa), J.D. Guelfi (Paris), M. Maj (Naples), R. Murray (London), H. Sass (Aachen)

STATISTICAL ADVISORS

A. Heyting (Da Marken), N. Takei (Hamamatsu), B. Falissard (Paris)

ADVISORY BOARD (permanent reviewers)

Aalto-Setälä, Terhi, *Espoo, Finland*; Amaddeo, Francesco, *Verona, Italy*; Arango, Celso, *Madrid, Spain*; Barbui, Corrado, *Verona, Italy*; Bellivier, Franck, *Créteil, France*; Bertschy, Gilles, *Geneva, Switzerland*; Brambilla, Paolo, *Milan, Italy*; Broome, Matthew, *London, UK*; Clark, Luke, *Cambridge, UK*; Clarke, Mary, *Stillorgan, Ireland*; Colom, Francesc, *Barcelona, Spain*; Courtet, Philippe, *Montpellier, France*; Craddock, Nick, *Birmingham, UK*; Crocq, Marc-Antoine, *Rouffach, France*; Dazzan, Paola, *London, UK*; Delamillieure, Pascal, *Caen, France*; Deuschle, Michael, *Mannheim, Germany*; Dollfus, Sonia, *Caen, France*; Dubertret, Caroline, *Colombes, France*; Ekselius, Lisa, *Uppsala, Sweden*; Fabrozzo, Michele, *Naples, Italy*; Falkai, Peter, *Bonn, Germany*; Favaro, Angela, *Padova, Italy*; Galderisi, Silvana, *Naples, Italy*; Garcia-Portilla, Maria-Paz, *Oviedo, Spain*; Giannakopoulos, Panteleimon, *Geneva, Switzerland*; Gonzales-Pinto, Ana, *Vitoria, Spain*; Gourion, David, *Paris, France*; Grabe Hans-Jörgen, *Stralsund, Germany*; Gustavsson, Petter, *Stockholm, Sweden*; Hansenne, Michel, *Liege, Belgique*; Heinz, Andreas, *Berlin, Germany*; Hosak, Ladislav, *Hradec Kralove, Czech Republic*; Hrdlicka, Michal, *Prague, Czech Republic*; Kircher, Tilo, *Tuebingen, Germany*; Kirov, George, *Cardiff, UK*; Kontaxakis, Vassili, *Athens, Greece*; Kurzthaler, Ilsemarie, *Innsbruck, Austria*; Lederbogen, Florian, *Mannheim, Germany*; Licht, Rasmus-Wentzer, *Risskov, Denmark*; Lieb Roselind, *Munich, Germany*; MacCabe, James, *London, UK*; MacGregor-Lawrie, Stephen, *Edinburgh, Scotland*; Mallet, Luc, *Paris, France*; Martinot, Jean-Luc, *Orsay, France*; McDonald, Colm, *London, UK*; McGuire, Philip, *London, UK*; Menchon, Jose-Manuel, *Hospitalet de Llobregat, Spain*; Mico, Juan-Antonio, *Cadiz, Spain*; Mohr, Pavel, *Prague, Czech Republic*; Monteleone, Palmiero, *Naples, Italy*; Mucci, Armida, *Naples, Italy*; Müller, Ulrich, *Cambridge, UK*; Murray, Graham, *Cambridge, UK*; Neeleman, Jan, *Groningen, the Netherlands*; Nordström, Anna-Lena, *Stockholm, Sweden*; O'Callaghan, Eadhbhard, *Dublin, Ireland*; Öngur, Dost, *Boston, USA*; Oswald, Pierre, *Brussels, Belgium*; Paillere-Martinot, Marie-Laure, *Paris, France*; Papadimitriou, George, *Athens, Greece*; Pariante, Carmine M., *London, UK*; Pélissolo, Antoine, *Paris, France*; Percudani, Mauro, *Milan, Italy*; Perez, Jorge, *Brescia, Italy*; Pilowski, Lyn, *London, UK*; Pini, Stefano, *Pisa, Italy*; Pinto, Emmanuel, *Liege, Belgium*; Pitchot, William, *Bertrix, Belgium*; Runeson, Bo, *Stockholm, Sweden*; Sahakian, Barbara, *Cambridge, UK*; Schmidt, Ulrike, *London, UK*; Schuman, Gunther, *Mannheim, Germany*; Schütz, Christian, *Munich, Germany*; Schwarz, Marcus, *Munich, Germany*; Sommer, Wolfgang, *Stockholm, Sweden*; Souery, Daniel, *Brussels, Belgium*; Spence, Sean A., *Sheffield, UK*; Ströhle, Andreas, *Berlin, Germany*; Suvisaari, Jaana, *Helsinki, Finland*; Thome, Johannes, *Swansea, UK*; Tortorella, Alfonso, *Naples, Italy*; Van Os, Jim, *Maastricht, The Netherlands*; Verdoux, Héléne, *Bordeaux, France*; Weiss, Elisabeth M., *New York, USA*; Yazgan, Yanki, *Istanbul, Turkey*.

EDITORS EMERITUS

C. Ballus (Barcelona), P. Bech (Copenhagen), H. Heimann (Tübingen), Y. Lecrubier (Paris), C.B. Pull (Luxembourg)

www.aep.lu

President:

H. Sass (Aachen)

Past President:

M. Maj (Naples)

President Elect:

C. Höschl (Prague)

Secretary General:

M. Kastrup (Copenhagen)

Treasurer:

K. Mann (Mannheim)

Counsellors:

P. Boyer (Ottawa)

S. Tyano (Petach-Tikva)

Sections Secretary:

M. Musalek (Vienna)

INDEXED IN :

BIOSIS/Biological Abstracts,
Current Contents/Clinical Medicine
and Social & Behavioural Sciences,
EMBASE:Excerpta Medica,
MEDLINE/index Medicus,
PASCAL/INIST-CNRS,
Psychological Abstracts,
PsycINFO,
PsycLIT,
Research Alert,
SciSearch

Director de la Edición Española: C. Ballús

saned

SANIDAD EDICIONES

Sanidad y Ediciones (SANED, S.L.). C/ Capitán Haya, 60. 28020 MADRID. Telf.: (91) 749 95 06. saned@medynet.com

Ramon Turró, 91. 08005 BARCELONA. Telf.: (93) 320 93 30. sanedb@medynet.com

Suscripciones: SANED, S.L. Capitán Haya, 60. 28020 MADRID. Telf.: 91 749 95 00

España: Ordinario: 85€. Institución: 115€


Extranjero: Comunidad Europea: 130€. Resto de países: 160€.

Publicación Bimensual (8 números al año).

Composición: Artecomp, S.L. Albaracín, 50-1.º. Madrid. Imprime: D.G.B. Resina, 13-15. Madrid.

Soporte válido M. Sanidad: SV 93040 R. ISSN: 1134-0665. Depósito Legal: M-5991-1994.

Copyright de los textos originales 2005. Reservados todos los derechos. Ninguna parte de esta publicación puede ser reproducida, transmitida en ninguna forma o medio alguno, electrónico o mecánico, incluyendo fotocopias, grabaciones o cualquier sistema de recuperación de almacenaje de información, sin la autorización por escrito de los titulares del Copyright.

Difusión controlada por 



Realidad bioequivalente

Muy pronto la bioequivalencia de ratiopharm llegará a la RISPERIDONA

Muy pronto sus pacientes podrán beneficiarse de todas las ventajas de la Risperidona a un precio razonable. Muy pronto usted podrá contar con un nuevo principio activo genérico con la garantía de bioequivalencia de **ratiopharm**. Porque, muy pronto, el laboratorio líder en medicamentos genéricos tendrá la **Risperidona** dentro de su vademécum.

ratiopharm

Líder en medicamentos genéricos

EUROPEAN PSYCHIATRY

EDICIÓN ESPAÑOLA - REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA

Sumario

Vol. 12 - Núm. 4 - Mayo 2005

ARTÍCULOS ORIGINALES

- Las mujeres con trastornos de ansiedad durante el embarazo corren mayor riesgo de síntomas depresivos postnatales intensos: Un estudio prospectivo de la cohorte MATQUID**
A.L. Sutter-Dallay, V. Giaconne-Marcasche, E. Glatigny-Dallay, H. Verdoux 207
- Ambiente familiar de pacientes con trastorno de la conducta alimentaria con y sin comportamientos autolesivos**
L. Claes, W. Vandereycken, H. Vertommen 212
- Intervención farmacológica en la fase prodrómica inicial de la psicosis**
S. Ruhrmann, F. Schultze-Lutter, W. Maier, J. Klosterkötter 217
- Lo viejo frente a lo Nuevo: sopesar los datos entre los antipsicóticos de primera y segunda generación**
J.M. Davis, N. Chen 223
- Mecanismos de acción de los medicamentos antipsicóticos de segunda generación en la esquizofrenia: conocimientos obtenidos a partir de los estudios de imágenes cerebrales**
A. Abi-Dargham, M. Laruelle 231

COMUNICACIONES BREVES

- La dimensión de caja fractal en el movimiento del globo ocular humano: ¿un marcador biológico objetivo de la esquizofrenia?**
T. Kleszczewski, W. Rutkiewicz 245
- ¿Merece la pena cambiar de antipsicóticos convencionales a atípicos pacientes ambulatorios esquizofrénicos clínicamente estables con síntomas residuales, efectos secundarios, o ambas cosas, de leves a moderados? Un estudio prospectivo distribuido al azar con olanzapina**
B. Appelberg, K. Tuiskua, G. Joffe 247

INFORME CLÍNICO

- Síndrome de Kleine-Levin postraumático: un informe clínico**
Z. Pelin, L. Öztürk, M. Bozluolcay 250

CARTAS AL DIRECTOR

- Un ensayo al descubierto de estimulación magnética transcranial repetitiva diaria de la corteza prefrontal izquierda para tratar la depresión resistente a la medicación**
C.C. Huang 252
- Trastorno obsesivo-compulsivo y tratamiento con clozapina en 200 pacientes con esquizofrenia de comienzo reciente o trastornos relacionados**
L. De Hann, A. Oekeneva, T. Van Amelsvoort, D. Linszen 253



Risperdal **CONSTA**TM

RISPERIDONA INYECTABLE DE LARGA DURACIÓN

**Mejora la
adherencia⁽¹⁾**

**Disminuye
las recaídas⁽²⁾**

**Mejora
el pronóstico
a largo plazo⁽³⁾**



JANSSEN-CILAG, S.A.

Paseo de las Doce Estrellas, 5 - 7
28042 - Madrid

www.janssen-cilag.es

Bibliografía: 1. Keith SJ, et al. Partial compliance and patient treatment consequences in schizophrenia: Our patients can do better. *J Clin Psychiat* 2003; 64: 1308-1315. 2. Eriksson L, et al. Treatment with long acting risperidone significantly reduces the need for institutional psychiatric care regardless of previous treatment. Poster presented at the 2004 Congress of the Collegium International Neuro-Psychopharmacologicum (CINP), June 22-24, Paris, France. 3. Kane JM, et al. Long acting injectable risperidone: efficacy and safety of the first long-acting atypical antipsychotic. *Am J Psychiatry* 2003; 160 (6): 1125-1132.

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO. RISPERDAL® CONSTA 25 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable. RISPERDAL® CONSTA 37,5 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable. RISPERDAL® CONSTA 50 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable. **COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** RISPERDAL® CONSTA 25 mg; cada vial contiene Risperidona (DOE)...25 mg. RISPERDAL® CONSTA 37,5 mg; Cada vial contiene Risperidona (DOE)...37,5 mg. RISPERDAL® CONSTA 50 mg; Cada vial contiene Risperidona (DOE)...50 mg. (Ver excipientes). **FORMA FARMACÉUTICA.** Polvo y disolvente para suspensión inyectable: Vial con polvo: polvo suelto de color blanco a blanquecino. Jeringa precargada con el disolvente para la reconstitución: Solución acuosa transparente e incolora. **DATOS CLÍNICOS. Indicaciones terapéuticas.** RISPERDAL® CONSTA está indicado para el tratamiento de mantenimiento de la esquizofrenia en pacientes previamente estabilizados con risperidona oral. **Patología y forma de administración.** El tratamiento con RISPERDAL® CONSTA deberá iniciarse por un médico con experiencia en el manejo de pacientes esquizofrénicos. Adultos: La dosis recomendada es de 25 mg cada dos semanas por vía intramuscular. Debido a las características farmacocinéticas del RISPERDAL® CONSTA, es necesario que durante las tres primeras semanas de tratamiento los pacientes reciban además risperidona vía oral, con el fin de mantener concentraciones terapéuticas del fármaco. El cambio de la formulación oral a RISPERDAL® CONSTA debe acompañarse de un seguimiento clínico estrecho de los pacientes, que permita identificar la dosis de RISPERDAL® CONSTA más apropiada para cada paciente. Incremento de la dosis: No debe incrementarse la dosis de RISPERDAL® CONSTA hasta que no hayan transcurrido, como mínimo, cuatro semanas desde el ajuste anterior. La dosis puede aumentarse de 25 mg a 37,5 mg o de 37,5 mg a 50 mg. Dado que se trata de una formulación de liberación prolongada, no cabe esperar que el efecto de cada ajuste de dosis se produzca antes de que transcurran 3 semanas de tratamiento. La dosis máxima de RISPERDAL® CONSTA no debe sobrepasar los 50 mg cada 2 semanas. Ancianos: La dosis recomendada es la misma que en adultos, es decir, 25 mg por vía intramuscular cada dos semanas. Sin embargo, y dado que la experiencia de uso de RISPERDAL® CONSTA en ancianos es limitada, debe utilizarse con precaución en este grupo de pacientes, no siendo indicado su uso en pacientes diagnosticados de demencia (ver Contraindicaciones, Advertencias y precauciones especiales de empleo). Insuficiencia hepática y renal: La eficacia y seguridad de RISPERDAL® CONSTA no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática y/o renal, por lo que debe administrarse con precaución por tratarse de una formulación de liberación prolongada. RISPERDAL® CONSTA sólo deberá administrarse a pacientes con insuficiencia renal o hepática que toleren dosis de risperidona oral de al menos 2 mg al día. En estos pacientes, se recomienda una dosis de RISPERDAL® CONSTA de 25 mg cada dos semanas que deberá administrarse con precaución. Niños: RISPERDAL® CONSTA no se ha estudiado en niños y adolescentes menores de 18 años. Forma de administración: RISPERDAL® CONSTA se debe administrar, cada dos semanas, mediante inyección intramuscular profunda utilizando la aguja de seguridad incluida en el envase. Las inyecciones se deben alternar en ambos glúteos. RISPERDAL® CONSTA no debe administrarse por vía intravenosa (ver Instrucciones de uso). **Contraindicaciones.** RISPERDAL® CONSTA está contraindicado en: • pacientes con hipersensibilidad conocida a risperidona o a cualquiera de los componentes de la especialidad, • pacientes con demencia (ver Advertencias y precauciones), • pacientes con enfermedad de Parkinson. **Advertencias y precauciones especiales de empleo.** RISPERDAL® CONSTA solamente deberá utilizarse en pacientes diagnosticados de esquizofrenia que estén previamente estabilizados con risperidona oral. Debido a la actividad alfa-bloqueante de risperidona, se puede producir hipotensión ortostática especialmente durante el período de inicio de ajuste de la dosis. Se debe evaluar la relación riesgo-beneficio de continuar el tratamiento con RISPERDAL® CONSTA si se produce hipotensión ortostática clínicamente relevante. Risperidona se debe utilizar con cuidado en pacientes con enfermedad cardiovascular conocida (p. ej., insuficiencia cardíaca, infarto de miocardio, trastornos de la conducción, deshidratación, hipovolemia o enfermedad cerebrovascular), incluyendo las enfermedades asociadas a prolongaciones del intervalo QT. Los antagonistas de los receptores de la dopamina pueden inducir discinesia tardía, que se caracteriza por movimientos rítmicos involuntarios, predominantemente de la lengua y/o de la cara. Se ha comunicado que la aparición de síntomas extrapiramidales es un factor de riesgo del desarrollo de discinesia tardía. Dado que el potencial de RISPERDAL® para inducir síntomas extrapiramidales es más bajo que el de los neurolepticos clásicos, el riesgo de inducir discinesia tardía está también reducido en comparación con estos últimos. Si aparecen signos y síntomas de discinesia tardía, deberá considerarse la necesidad de suspender el tratamiento con todos los fármacos antipsicóticos. En los pacientes tratados con antipsicóticos se puede producir el llamado síndrome neuroleptico maligno, caracterizado por hipertermia, rigidez muscular, inestabilidad autonómica, alteración de la conciencia y niveles de CPK elevados. Si esto sucede, se deben suspender todos los fármacos antipsicóticos, incluyendo risperidona, y se enviará urgentemente al paciente a un centro hospitalario. Debe recordarse que después de la última administración de RISPERDAL® CONSTA, se detectan concentraciones plasmáticas de risperidona hasta un mínimo de 6 semanas. En pacientes con demencia tratados con Risperdal® oral, se ha observado un aumento del riesgo de episodios isquémicos cerebrales, entre los que se incluyen accidentes cerebrovasculares, algunos de ellos de desenlace mortal. El análisis de seis estudios controlados con placebo realizados en pacientes mayores de 65 años de edad diagnosticados de demencia, muestran una incidencia de acontecimientos adversos cerebrovasculares de 3,3% (33/989) en el grupo tratado con risperidona y de 1,2% (8/693) en el grupo de pacientes que recibieron placebo. Por tanto, risperidona triplica el riesgo de episodios isquémicos cerebrales en esta población (RR=3,0 [IC95% 1,3-7,4]). No se apreciaron diferencias estadísticamente significativas en lo que respecta a mortalidad por cualquier causa. Debido a las características farmacocinéticas de RISPERDAL® CONSTA, su uso está contraindicado en pacientes diagnosticados de demencia (ver Contraindicaciones). La experiencia de uso de RISPERDAL® CONSTA en ancianos es hasta el momento limitada, por lo que debe administrarse con cuidado en este grupo de pacientes. Dado que RISPERDAL® CONSTA no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia renal o hepática, RISPERDAL® CONSTA debe administrarse con precaución en este grupo de pacientes. Como sucede con otros antipsicóticos, risperidona disminuye el umbral convulsivo. Se recomienda tener cuidado si RISPERDAL® CONSTA se administra a pacientes con epilepsia. Como sucede con otros antipsicóticos, la administración de RISPERDAL® CONSTA se asocia a aumento de peso, por lo que debe darse consejo dietético a los pacientes tratados con este fármaco. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** No se ha evaluado de forma sistemática el riesgo de utilizar risperidona en combinación con otros fármacos. Dados los efectos primarios de risperidona en el SNC, se debe utilizar con cuidado en combinación con otros fármacos de acción central. Risperidona puede antagonizar el efecto de levodopa y otros agonistas de la dopamina. Se ha demostrado que la carbamazepina reduce las concentraciones plasmáticas de la fracción activa de RISPERDAL® (risperidona) y su metabolito activo 9-hidroxil-risperidona). Se pueden observar efectos similares con otros inductores enzimáticos hepáticos como fenitoína, rifampicina y fenobarbital. Al suspender la administración de carbamazepina u otros inductores enzimáticos hepáticos, se debe reevaluar la dosis de risperidona y, si es necesario, reducirla. Fenolacinas, antidepresivos tricíclicos y algunos betabloqueantes pueden aumentar las concentraciones plasmáticas de risperidona, pero no las de la fracción antipsicótica activa. La amitriptilina no afecta a la farmacocinética de risperidona o de la fracción antipsicótica activa. La cimetidina y ranitidina aumentan la biodisponibilidad de risperidona, pero solo ligeramente la fracción antipsicótica activa. Paroxetina, antidepresivo que inhibe la isoenzima 2D6 del CYP450, aumenta la concentración plasmática de risperidona en un 45% y de la fracción antipsicótica activa en un 65%. Por tanto, cuando se inicia o interrumpe un tratamiento concomitante con paroxetina, el médico debe de ajustar la dosis de RISPERDAL® CONSTA. Fluoxetina comparte la actividad inhibitoria de paroxetina sobre la isoenzima 2D6, por lo que es de esperar que afecte el metabolismo de risperidona de forma similar. Cuando se administra risperidona con otros fármacos con elevada unión a proteínas, no existe desplazamiento clínicamente relevante de ningún fármaco de las proteínas plasmáticas. Los alimentos no afectan la absorción de RISPERDAL®. Se debe aconsejar a los pacientes que eviten la ingesta de alcohol. RISPERDAL® no muestra un efecto clínicamente relevante en la farmacocinética del litio o valproato. **Embarazo y lactancia.** Embarazo: No se ha establecido la seguridad de risperidona para su utilización durante el embarazo en humanos. Aunque en animales experimentales risperidona no demostró toxicidad directa en la reproducción, se observaron algunos efectos indirectos mediados por la prolactina y por el Sistema Nervioso Central (SNC). No se registraron efectos teratogénicos de risperidona en ningún estudio. Por lo tanto, sólo se debe utilizar RISPERDAL® CONSTA durante el embarazo si los beneficios superan a los posibles riesgos. **Lactancia:** No se ha estudiado con fines de lactancia. Por tanto, no se debe administrar a madres lactantes. Se ha demostrado que risperidona y 9-hidroxil-risperidona también se excretan en la leche humana. Por lo tanto, deberá evitarse la

lactancia durante la administración de risperidona. **Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.** Risperidona puede interferir con las actividades que requieren alerta mental. Por lo tanto, se debe aconsejar a los pacientes que no conduzcan o manejen maquinaria hasta que se conozca su susceptibilidad particular al producto. **Reacciones adversas.** A continuación se enumeran las reacciones adversas observadas con risperidona, ordenadas por órgano sistema y atendiendo a la siguiente clasificación en función de su frecuencia de aparición: muy frecuente (>1/10); frecuente (>1/100, <1/10); poco frecuente (>1/1.000, <1/100); rara (>1/10.000, <1/1.000); muy rara (<1/10.000), incluyendo casos aislados. **Trastornos hematológicos:** Poco frecuentes: disminución ligera del recuento de neutrófilos y/o trombocitos*. Muy raros: aumento del recuento leucocitario. **Trastornos endocrinos:** Poco frecuentes: hiperprolactinemia (manifestada con síntomas como galactorrea no puerperal, amenorrea, disminución de la lactancia), intoxicación acuosa* (bien debido a polidipsia psicogénica o bien al síndrome de secreción inapropiada de la hormona antidiurética (SIADH)). **Trastornos metabólicos y de la nutrición:** Frecuente: aumento de peso. Poco frecuente: pérdida de peso. Muy raros: hiperglucemia o exacerbación de una diabetes mellitus preexistente. **Trastornos del sistema nervioso:** Frecuentes: depresión, fatiga, síntomas extrapiramidales, agitación*, ansiedad*, jaqueca*, episodios isquémicos cerebrales en pacientes con demencia* (ver Advertencias y precauciones especiales de empleo). Poco frecuentes: nerviosismo, trastornos del sueño, apatía, alteración de la concentración, visión anormal, somnolencia*, mareos*, alteración de la regulación de la temperatura corporal*. Raros: discinesia tardía, síndrome neuroleptico maligno y crisis. **Trastornos vasculares:** Poco frecuentes: hipotensión, hipotensión* (ortostática) y taquicardia* (refleja a la hipotensión). **Trastornos gastrointestinales:** Poco frecuentes: estreñimiento*, dispepsia*, náuseas/vómitos*, dolor abdominal*. **Trastornos hepatobiliares:** Muy raros: aumento de los niveles de enzimas hepáticas. **Trastornos de la piel y el tejido subcutáneo:** Poco frecuentes: erupción cutánea, prurito, edema periférico, reacción en el punto de la inyección, rinitis*, otras reacciones alérgicas*. **Trastornos renales y urinarios:** Poco frecuentes: incontinencia urinaria*. **Trastornos sexuales y del sistema reproductivo:** Poco frecuentes: función sexual anormal, insuficiencia eyaculatoria, impotencia, priapismo*, disfunción orgásmica*. (*Estos efectos adversos han sido notificados con Risperdal® oral. Se desconoce la frecuencia de aparición con Risperdal® Consta). **Sobredosificación.** Puesto que es menos probable que se produzca una sobredosificación con la medicación parenteral que con la oral, a continuación se presenta la información correspondiente a la formulación oral. **Síntomas:** En general, los signos y síntomas comunicados tras la sobredosificación oral son una exageración de los efectos farmacológicos conocidos del fármaco. Consisten en somnolencia y sedación, taquicardia e hipotensión y síntomas extrapiramidales. Se han comunicado casos de sobredosis de hasta 360 mg de risperidona oral. Se han comunicado casos raros de prolongación del QT. En caso de sobredosificación aguda, se debe tener en cuenta la posible implicación de polimedicación. **Tratamiento:** Establecer y mantener libres las vías aéreas y garantizar una oxigenación y ventilación adecuadas. Se debe comenzar inmediatamente la monitorización cardiovascular y hay que realizar un control electrocardiográfico continuo para detectar posibles arritmias. No existe ningún antídoto específico de risperidona. Por lo tanto, se deben adoptar las medidas de soporte apropiadas. La hipotensión y el colapso circulatorio se debe tratar con medidas apropiadas, como la administración de fluidos intravenosos y/o fármacos simpaticomiméticos. En caso de síntomas extrapiramidales graves, se debe administrar tratamiento anticolinérgico. La supervisión médica estrecha y la monitorización se deben mantener hasta que el paciente se recupere. **DATOS FARMACÉUTICOS. Lista de excipientes:** RISPERDAL® CONSTA. Polímero 7525 DL N1 pol-(d,l) lactido-co-glicérido). Disolvente: Polisorbato 20, carmelosa sódica 40 mPas, fosfato hidrogenado disódico dihidratado, ácido cítrico anhidro, cloruro sódico, hidróxido sódico, agua para inyección. **Incompatibilidades:** RISPERDAL® CONSTA no se puede mezclar o disolver con otros fármacos o fluidos distintos al disolvente proporcionado para su administración. **Período de validez:** 35 meses a 2-8°C. Después de la reconstitución: Se ha demostrado la estabilidad química y física durante 24 horas a 25°C. Desde un punto de vista microbiológico, el producto se debe usar inmediatamente. Si no se hace, los períodos de almacenamiento reconstituido y las condiciones previas a su utilización son la responsabilidad del usuario y no deben superar las 6 horas a 25°C, a no ser que la reconstitución se haya realizado en condiciones asepticas controladas y validadas. **Precauciones especiales de conservación.** El envase se debe conservar en el frigorífico (2-8°C) y preservar de la luz. No se debe exponer a temperaturas superiores a 25°C. Si no se dispone de refrigeración, RISPERDAL® CONSTA se puede almacenar a temperaturas no superiores a 25°C durante 7 días como máximo antes de su administración. No exponer el producto sin refrigerar a temperaturas superiores a 25°C. **Naturaleza y contenido del recipiente.** RISPERDAL® CONSTA se acondicionará en un envase con la siguiente configuración: • Un vial que contiene RISPERDAL® CONSTA. • Una jeringa precargada que contiene el disolvente para RISPERDAL® CONSTA. • Dos agujas Hypoject® 20G 2" TW para la reconstitución. • Una aguja Needle-Pro, para inyección intramuscular (aguja de seguridad 20G 2" TW con dispositivo de protección). (*Sólo con receta" = producto sanitario para su venta exclusiva con fármacos con receta). **Instrucciones de uso y manipulación.**

RISPERDAL® CONSTA sólo se puede suspender en el disolvente para RISPERDAL® CONSTA proporcionado en el envase y se debe administrar con la aguja de seguridad Needle-Pro 20G incluidas en el mismo.

1. Sacar el envase de RISPERDAL® CONSTA del frigorífico y dejar que se adapte a la temperatura ambiente antes de reconstituir.
2. Retirar la cápsula de plástico coloreado del vial de RISPERDAL® CONSTA.
3. Abrir la jeringa rompiendo el sello de la cápsula blanca y quitar esta última junto con el protector de caucho de su interior.
4. Conectar una de las agujas Hypoject® con un movimiento suave de rotación en sentido de las agujas del reloj a la conexión luer de la jeringa. 5. Tirar de la funda de la aguja Hypoject®. No girar. 6. Inyectar todo el contenido de la jeringa con el disolvente en el vial. 7. Retirar la jeringa con la aguja Hypoject® del vial. 8. Desensroscar la aguja Hypoject® de la jeringa y deshacerse de ella adecuadamente. 9. Antes de agitar el vial, colocar la segunda aguja Hypoject® con un movimiento de rotación suave en el sentido de las agujas del reloj, en la conexión luer de la jeringa. **NO QUITAR LA FUNDA DE LA AGUJA TODAVÍA.** 10. Agitar energicamente el vial durante 10 segundos como mínimo. La mezcla está completa cuando la suspensión tiene un aspecto uniforme, espeso, y de color lechoso, y todo el polvo se ha dispersado por completo. 11. No guardar el vial después de la reconstitución porque la suspensión se puede depositar. 12. Tomar la jeringa y tirar de la funda de la aguja Hypoject®. No girar. 13. Insertar la aguja Hypoject® en el vial colocado verticalmente. 14. Aspirar lentamente la suspensión del vial en posición vertical, pero ligeramente inclinado, como se indica en el diagrama para asegurar que se introduce todo el contenido en la jeringa. 15. Retirar la jeringa con la aguja Hypoject® del vial. 16. Desensroscar la aguja Hypoject® de la jeringa y deshacerse de ella adecuadamente. Para una adecuada identificación, rasgar la etiqueta del vial por la zona perforada y pegar la parte desprendida en la jeringa. 17. Abrir la bolsa de plástico del Needle-Pro, hasta la mitad. Sujetar la funda utilizando la bolsa de plástico abierta. 18. Conectar la conexión luer del Needle-Pro® a la jeringa con un movimiento suave de rotación en el sentido de las agujas del reloj. Fijar la aguja con firmeza sobre el Needle-Pro® asegurando con un giro en el sentido de las agujas del reloj. 19. Preparar al paciente para la inyección. 20. Será necesario realizar de nuevo la suspensión de RISPERDAL® CONSTA antes de su administración, dado que se habrá sedimentado después de la reconstitución. Agitar vigorosamente el tiempo necesario hasta que se consiga la nueva suspensión de las microesferas. 21. Sacar la funda de la aguja. No girar la funda, ya que la aguja podría soltarse del Needle-Pro. 22. Golpear levemente la jeringa para que cualquier burbuja de aire suba hacia la punta. 23. Quitar las burbujas del cilindro de la jeringa empujando el émbolo hacia delante con la aguja en posición vertical. Inyectar todo el contenido de la jeringa intramuscularmente en la nalga del paciente. 24. **AVISO:** Para evitar un pinchazo con una aguja contaminada: • no desconecte intencionadamente el Needle-Pro, • no intente enderezar la aguja o conectar al Needle-Pro, si la aguja está doblada o ha sido dañada, • no manipule erróneamente el dispositivo de protección de la aguja de modo que ésta pudiera sobresalir por su funda de protección. 25. Una vez completado el procedimiento, colocar la aguja en su funda utilizando una técnica con una sola mano. Realizar esta maniobra con una mano haciendo una presión SUAVE de la funda contra una superficie plana. Al presionar sobre la funda, la aguja se conecta a ella firmemente. 26. Confirmar visualmente que la aguja está completamente conectada a su funda protectora. 27. Deshacer de forma apropiada inmediatamente. **TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** JANSSEN-CILAG, S.A. Paseo de Los Doce Estrellas, 5-7. 28042 Madrid. **NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** RISPERDAL® CONSTA 25 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 65.213. RISPERDAL® CONSTA 37,5 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 65.214. RISPERDAL® CONSTA 50 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 65.214. **FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** 11 de febrero 2003. **CONDICIONES DE PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN:** Con receta médica, aportación reducida. **PRESENTACIONES Y P.V.P. (IVA 4):** 25 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 146,14 €. 37,5 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 175,51 €. 50 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable: 204,90 €. **FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO.** Julio 2004.

EUROPEAN PSYCHIATRY

EDICIÓN ESPAÑOLA - REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA

Summary

Vol. 12 - No. 4 - May 2005

ORIGINAL ARTICLES

- Women with anxiety disorders during pregnancy are at increased risk of intense postnatal depressive symptoms: a prospective survey of the MATQUID cohort**
A.L. Sutter-Dallay, V. Giacomme-Marcasche, E. Glatigny-Dallay, H. Verdoux 207
- Family environment of eating disordered patients with and without self-injurious behaviors**
L. Claes, W. Vandereycken, H. Vertommen 212
- Pharmacological intervention in the initial prodromal phase of psychosis**
S. Ruhrmann, F. Schultze-Lutter, W. Maier, J. Klosterkötter 217
- Old versus new: weighing the evidence between the first and second-generation antipsychotics**
J.M. Davis, N. Chen 223
- Mechanisms of action of second generation antipsychotic drugs in schizophrenia: insights from brain imaging studies**
A. Abi-Dargham, M. Laruelle 231

SHORT COMMUNICATIONS

- The fractal box dimension on human eyeball movement-objective, biological marker of schizofenia?**
T. Kleszczewski, W. Rutkiewicz 245
- Is it worth while changing clinically stable schizophrenic out-patients with mild to moderate residual symptoms and/or side effects from conventional to atypical antipsychotics? A prospective, randomized study with olanzapine**
B. Appelberg, K. Tuiskua, G. Joffe 247

INFORM CLINIC

- Posttraumatic Kleine-Levin syndrome: a case report**
Z. Pelin, L. Öztürk, M. Bozluolcay 250

LETTERS TO THE DIRECTOR

- An open trial of daily left prefrontal cortex repetitive transcranial magnetic stimulation for treating medication-resistant depression**
C.C. Huang 252
- Obsessive-compulsive disorder and treatment with clozapine in 200 patients with recent-onset schizophrenia or related disorders**
L. De Hann, A. Oekeneva, T. Van Amelsvoort, D. Linszen 253

LÍDER NACIONAL EN INTERNET SANITARIO

<http://www.medynet.com>

NODO
PROPIO
DE ACCESO
A INTERNET

MÁS DE
2.000.000
DE CONSULTAS
MENSUALES

DIARIO
ON-LINE
"EL MEDICO
INTERACTIVO™"

RED

MEDYNET

MÁS DE 120.000
PROFESIONALES
SANITARIOS
REGISTRADOS

WEBS DE MÁS
DE 40 SOCIEDADES
CIENTÍFICO-
SANITARIAS

LÍDER EN INFORMACIÓN Y COMUNICACIÓN CIENTÍFICO-SANITARIA POR INTERNET

Grupo
saned
MEDITEX

Capitán Haya, 60 • 28020 Madrid • Telf.: 91 749 95 04 • Fax: 91 749 95 05 • E-mail: medynet@medynet.com

Ramon Turro, 91 - 4º • 08005 Barcelona • Telf.: 93 320 93 30 • Fax: 93 309 76 74 • E-mail: sanedb@medynet.com