## EUROPEAN PSYCHIATRY

Volumen 8 Número 5 JUNIO 2001

EDICIÓN ESPAÑOLA REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA

#### ARTÍCULOS ORIGINALES

- 283 Rasgos de la personalidad en la fobia social I. Marteinsdottir, et al.
- 294 Subclasificación de los pacientes con trastorno de angustia con bradicardia J. Massana, et al.
- 303 Distribución relacionada con el género de los trastornos de la personalidad en una muestra de pacientes con trastorno de angustia

  G. Barzega, et al.
- Trastorno bipolar, trastorno esquizoafectivo y esquizofrenia: diferencias epidemiológicas, clínicas y de pronóstico

  A. Benabarre, et al.
- Características clínicas del alcoholismo familiar frente al esporádico en una muestra de pacientes masculinos y femeninos F. Limosin, et al.
- 324 Prevalencia puntual de la esquizofrenia en grupos inmigrantes en Rotterdam: datos de las instituciones ambulatorias

  A. C. Schrier, et al.

#### INFORME CLÍNICO

330 Trastorno psicótico inducido por interferón-α en un paciente con hepatitis C crónica V. Bozikas, et al.

#### CARTAS AL DIRECTOR

- La naltrexona como tratamiento del comportamiento autolesivo: un informe clínico H. Griengl, et al.
- Anticuerpos reactivos al virus de la enfermedad de Borna y trastornos psiquiátricos de comienzo reciente

  F. Rybakowski, et al.





# Atípico por su alta eficacia sin los efectos, adversos típicos



#### UN NUEVO CONCEPTO DE ANTIPSICÓTICO DE PRIMERA LÍNEA

- Tan eficaz como haloperidol frente a síntomas positivos<sup>1,2</sup>
- Eficaz en el tratamiento de los síntomas negativos<sup>2,3,4</sup>
- Mejora la función cognitiva<sup>5,6,7</sup>
- Incidencia de efectos extrapiramidales igual a placebo incluso a altas dosis<sup>8</sup>
- No requiere controles hematológicos<sup>9</sup>
- No aumenta los niveles de prolactina respecto a placebo minima incdencia de disfunción sexual)<sup>8-11</sup>
- Mínimo aumento de peso<sup>y,re</sup>

#### UNA MIRADA QUE SE ABRE AL MUNDO

Los trastornos neurológicos y psiquiátricos constituyen una inmensa carga física, emocional y financiera para los enfermos, sus familias y la sociedad en general. Cada año, millones de personas sufren de enfermedades invalidantes, tales como la esquizofrenia, la depresión, la migraña y el accidente cerebrovascular agudo. La depresión es más común de lo que creemos, y afecta a unos 80 millones de personas en todo el mundo. A lo largo de su vida, aproximadamente una de cada cien personas sufrirá de esquizofrenia, pero muchas más se verán afectadas de forma indirecta. El 12% de la población sufre de migrañas tan severas que las crisis impactan de forma significativa en su calidad de vida. El accidente cerebrovascular agudo es la tercera causa más frecuente de muerte. En AstraZéneca queremos buscar soluciones a estas enfermedades invalidantes. Nuestra inversión en investigación se dirige a desarrollar productos con menos efectos adversos. Productos que no sólo traten la enfermedad, sino que prevengan la progresión de la misma. Nuestro objetivo está

claro. Desarrollar nuevos métodos para ayudar a los pacientes de todo el mundo con enfermedades del Sistema Nervioso Central, minimizando los efectos adversos. Tal vez nunca lo consigamos, pero



#### BIBLIOGRAFÍA:

(1) Emsley RA, et al. A comparison of the effects of quetiapine ('Seroquel') and haloperidol in schizophrenic patients with a history



(Seroquel') and haloperidol in schizophrenic patients with a history of and a demostrated, partial response to conventional antipsychotic treatment. Int. Clin. Psychopharmacol 2000; 15(3):121-131. (2)
Copolov DL. Link CGG, Kowalcyk B. A multicentre, doble-blind, randomized comparison of quetiapine (ICI 204,636. 'Seroquel') and haloperidol in schizophrenia. Psychol. Med. 2000; 30:95-106. (3) Small JG et al. Seroquel study group. Quetiapine in patients with schizophrenia. A high and low dose double-blind comparison with placebo. Arch. Gen. Psychiatr. 1997; 54:549-557. (4) Peuskens J, Link CG. A comparison of quetiapine and chlorpromazine in the treatment of schizophrenia. Acta. Psychiatr. Scand 1997; 96:265-73, (5) Sax KW. Strakowski SM. Kerk PF Jr. Attentional improvement following 96:265-273. (5) Sax KW, Strakowski SM, Keck PE Jr. Attentional improvement following quetiapine fumarate treatment in schizophrenia. Schizophr. Res. 1998; 33:151-155. (6) Velligan DI, Miller AL. Cognitive dysfunction in schizophrenia and its importance to outcome: Velligan DI, Miller AL. Lognitive dysfunction in schizophrenia and its importance to outcome: the place of atypical antipsychotics in treatment. J. Clin. Psychiatry 1999; 60 (suppl 23):25-28. (7) Purdon SE, Malla A, Labelle A, Lit W. Neuropsychological change in schizophrenia after 6 months of double-blind treatment with quetiapine or haloperidol. J. Psychiatry Neurosci. 2000; In press. (8) Arvanitis LA, Miller BG. Seroquel trial study group. Multiple fixed doses of "Seroquel" (quetiapine) in patients with acute exacerbation of schizophrenia: a comparison with haloperidol and placebo. Biol. Psychiatry 1997; 42:233-246. (9) Kasper S, Müller-Spahn F. Review of quetiapine and its clinical applications in schizophrenia. Exp. Opin. Pharmacother. 2000; 1(4): 783-801. (10) Hamner MB et al. Plasma prolactin in schizophrenia subjects treated with Seroquel (ICI 204,636). Psychopharmacol. Bull. 1996; 32:107-110. (11) Meats P. Quetiapine (Seroquel); an effective and well tolerated atypical antipsychotic. Int.J.Psychiatry Clin.Prac. 1997; 1:231-239. (12) Rak IW et al. Weight changes in patients treated with Seroquel (quetiapine). Schizophre Res. 2000; 41 (1):B83.

#### FICHA TÉCNICA:

NOMBRE DEL MEDICAMENTO: SEROQUEL\*-25, SEROQUEL\*-100, SEROQUEL\*-200. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA: Cada comprimido de 200. COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA: Cada comprimido de SEROQUEL 25 mg contiene 25 mg de Quetiapina (como fumarato de Quetiapina), cada comprimido de SEROQUEL 100 mg contiene 100 mg de Quetiapina (como fumarato de Quetiapina), y cada comprimido de SEROQUEL 200 mg contiene 200 mg de Quetiapina (como fumarato de Quetiapina). FORMA FARMACEUTICA: Comprimidos recubiertos. Los comprimidos de SEROQUEL\*-25 son de color melocotón, los, de SEROQUEL\*-100 son amarillos y los de SEROQUEL\*-250 son blancos. DATOS CLÍNICOS: Indicaciones terapéuticas: Tratamiento de la esquizofrenia. Posología y forma de administración: SEROQUEL se administración: dos veces al día, con o sin alimentos Adultos: la dosis diaria total durante los cuatro primeros días de terapia es 50 mg (día 1). Adultos: La dosis diaria total durante los cuatro primeros días de terapia es 50 mg (día 1), 100 mg (día 2), 200 mg (día 3) y 300 mg (día 4). A partir del cuarto día, la dosis se titulará a la dosis efectiva usual de 300 a 450 mg/día. Dependiendo de la respuesta clínica 100 mg (día 2), 200 mg (día 3) y 300 mg (día 4). A partir del cuarto día, la dosis se titulará a la dosis efectiva usual de 300 a 450 mg/día. Dependiendo de la respuesta clínica y tolerabilidad de cada paciente, la dosis se puede ajustar dentro del rango de 150 a 750 mg/día. Geriatría: Como con otros antipsicóticos, SEROQUEL deberá emplearse con precaución en geriatría, especialmente durante el periodo inicial de tratamiento. La tasa de titulación de dosis puede necesitar ser más lenta y la dosis terapéutica diaria menor que la empleada en pacientes más jóvenes, dependiendo de la respuesta clínica y tolerabilidad de cada paciente. El aclaramiento plasmático medio de Quetiapina se redujo en un 30%-50% en sujetos geriátricos en comparación con pacientes más jóvenes. Pediatría y adolescencia: La seguridad y eficacia de SEROQUEL no se han evaluado en niños y adolescencia: La seguridad y eficacia de SEROQUEL no se han evaluado en niños y adolescentes. Alteración renal: No se requiere ajuste posológico en pacientes con alteración renal. Alteración hepática: Quetiapina se metaboliza extensamente por el hígado; por tanto, SEROQUEL se empleará con precaución en pacientes con alteración hepática conocida, especialmente durante el periodo inicial de tratamiento. Los pacientes con alteración hepática conocida deberán iniciar el tratamiento con 25 mg/día. La dosis se aumentará diariamente en incrementos de 25-50 mg/día hasta una dosis efectiva, dependiendo de la respuesta clínica y tolerabilidad del paciente individual. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes de este producto. Estó contraindicada la administración concomitante de inhibidores del citorormo P450 3A4, tales como inhibidores de las proteasas del VIH, agentes antifúngicos de tipo azol, eritromicina, claritromicina y nefazodona (ver "Interacción en pacientes con enfermedad cardiovascular: SEROQUEL será empleado con precaución en pacientes con enfermedad cardiovascular conocida, enfermedad cerebrovascular in otras co se debe considerar una reducción de la dosis o una finilación más gradual. Convuisiones en En ensayos clínicos controlados, no existió diferencia en la incidencia de convulsiones en pacientes tratados con SEROQUEL o con placebo; no obstante, como con otros antipsicóticos, se recomienda precaución cuando se traten pacientes con un historial convulsivo. Síntomas extrapiramidales: En ensayos clínicos controlados, la incidencia de síntomas extrapiramidales no fue diferente de la de placebo dentro del rango de dosis síntomas extrapiramidales no fue diferente de la de placebo dentro del rango de dosis terapéutico recomendado. Discinesia tardía: Si aparecen signos y síntomas de discinesia tardía, se deberá considerar la reducción de la dosis o interrupción del tratamiento con SEROQUEL. Síndrome neuroléptico maligno: El síndrome neuroléptico maligno se ha asociado al tratamiento antipsicótico. Las manifestaciones clínicas incluyen hipertermia, estado mental alterado, rigidez muscular, inestabilidad autonómica y aumento de creatininfosfoquinasa. En tal caso, se interrumpirá la terapia con SEROQUEL y se administrará el tratamiento médico apropiado. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: Teniendo en cuenta los efectos principales de Quetiapina sobre el sistema nervioso central, SEROQUEL será empleado con precaución en combinación con otros fármacos de acción central y alcohol. El citocromo P450 (CYP) 3A4 es el enzima que es responsable principalmente del metabolismo de Quetiapina mediado por el citocromo P450. En un estudio de interacción con voluntarios sanos, la administración concomitante de Quetiapina (dosis de 25 mg) con ketoconazol, un inhibidor de CYP 3AA, produjo un aumento de 5 a 8 veces en la AUC de Quetiapina. En base a ésto, está contraindicado el uso concomitante de Quetiapina con inhibidores de CYP base a ésto, está contraindicado el uso concomitante de Quetiapina con inhibidores de CYP 3AA. Tampoco está recomendado tomar Quetiapina con zumo de pomelo. La co-administración de SEROQUEL y fenitoína (inductor del enzima microsomal) causó un aclaramiento altamente incrementado de Quetiapina en aproximadamente el 450%; por lo tanto, se pueden requerir dosis mayores de SEROQUEL para mantener el control de los síntomas psicóticos en pacientes a los que se co-administra estos dos fármacos u otros inductores del enzima hepático (por ejemplo carbamazepina, barbitáricos, rifampicina). La dosis de SEROQUEL puede requerir ser reducida si se retira fenitoína y se reemplaza por un no-inductor (por ejemplo, valproato sódico). La farmacocinética de Quetiapina no se alteró significativamente por la co-administración de los antidepresivos imipramina (un conocido inhibidor de CYP 2D6) o fluoxetina (un conocido inhibidor de CYP 3A4 y de CYP 2D6). La farmacocinética de Quetiapina no se alteró significativamente por la co-administración de los antipsicóticos risperidona o haloperidol; sin embargo, el uso concomitante de SEROQUEL y tioridazina provocó aumentos en el aclaramiento de Quetiapina de aproximadamente el 70%. La farmacocinética de Quetiapina no se alteró tras la co-administración con cimetidina. La farmacocinética de litio no se alteró con la cobase a ésto, está contraindicado el uso concomitante de Quetiapina con inhibidores caucitatina de aproximadamente el 70%. La farmacociniera de Quenapina no se alteró tras la co-administración con cimetidina. La farmacocinética de litio no se alteró con la co-administración de SEROQUEL. No se han realizado estudios formales de interacción con fármacos cardiovasculares comúnmente utilizados. **Embarazo y lactancia:** No se ha establecido todavía la seguridad y eficacia de Quetiapina durante el embarazo humano.

Hasta la fecha, no existen indicaciones de peligrosidad en pruebas en animales, aunque no han sido examinados los posibles efectos sobre los ojos del feto. Por tanto, SEROQUEL solamente, se utilizará sobre los ojos del teto. Por tanto, SEROQUEL solamente se utilizará durante el embarazo si los beneficios justifican los riesgos. potenciales. Se desconoce el grado en el que Quetiapina se excreta en la leche humana. En consecuencia, se deberá aconsejar a las mujeres que se encuentran en periodo de lactancia que eviten dicha lactancia durante el tratamiento con SEROQUEL. Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos y utilizar maquinaria: Teniendo en cuenta sus efectos riprignales sobre el sistema nervioso central Quetagia puede interferir con seticidado.

principales sobre el sistema nervioso central, Quetiapina puede interferir con actividades que requieran alerta mental; por tanto, se deberá aconsejar a los pacientes que no conduzcan o utilicen maquinaria hasta que se conozca la susceptibilidad individual.

Reacciones adversas: El tratamiento con SEROQUEL puede asociarse a astenia leve, conduzcan o utilicen maquinaria hasta que se conozca la susceptibilidad individual.

Reacciones adversas: El tratamiento con SEROQUEL puede asociarse a astenia leve, sequedad de boca, rinitis, dispepsia o estreñimiento. Se puede producir somnolencia leve, habitualmente durante las dos primeras semanas de tratamiento, la cual generalmente se resuelve con la administración continuada de SEROQUEL. Como con otros antipsicóticos, SEROQUEL se puede asociar también con un aumento de peso limitado, predominantemente durante las primeras semanas de tratamiento. Como con otros antipsicóticos con actividad bloqueante alfan adrenérgica, Quetiapina puede inducir comúnmente hipotensión ortostática, asociada a mareo, taquicardia y, en algunos pacientes, sincope, especialmente durante el periodo inicial de titulación de dosis (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo"). Han existido informes ocasionales de convulsiones en pacientes tratados con SEROQUEL, aunque la frecuencia no fue superior a la observada en los que se administró placebo en ensayos clínicos controlados (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo"). Como con otros agentes antipsicóticos, se han comunicado raramente casos de posible síndrome neuroléptico maligno en pacientes tratados con SEROQUEL (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo"). Como con otros antipsicóticos, se han observado en pacientes tratados con SEROQUEL leucopenia y/o neutropenia. No se comunicaron casos de neutropenia grave persistente o agranulocitosis en los ensayos clínicos controlados con SEROQUEL se ha observado la resolución de la leucopenia y/o neutropenia los posibles factores de riesgo para la leucopenia y/o neutropenia inducidas por fármacos. Ocasionalmente, se ha observado eosinofilia. En algunos pacientes trotados con SEROQUEL, se han observado aumentos asintomáticos en los niveles de tratamiento con SEROQUEL ligeras elevaciones en los niveles de triglicéridos séricos en periodos de no ayuno y de colesterol total. El tratamiento con SEROQUEL se independientemente de la duración de tal tratamiento. Los niveles de globulina ligadora de terroxina (TBG) no se modificaron y, generalmente, no se observó un aumento recíproco de tirotropina ("hormona estimulante del tiroides", TSH). No existen indicios de que SEROQUEL pueda causar hipotiroidismo de importancia clínica. Las incidencias de las posibles reacciones adversas citadas anteriormente, observadas como reacciones adversas en los ensayos clínicos controlados de Fase II/III con SEROQUEL se tabulan a continuación según el formato recomendado por el Consejo de Organizaciones Internacionales de las Ciencias Médicas (CIOMS).

Muy habitual (>10%)	Nervioso: Somnolencia  General: Astenia Cardiovascular: Hipotensión postural, hipotensión, taquicardia Digestivo: Estreñimiento, sequedad de boca, dispepsia Hémico y linfático: Leucopenia Metabólico y nutricional: Aumento de ALT (SGPT), aumento de AST (SGOT), aumento de peso Nervioso: Mareo Respiratorio: Rinitis		
Habitual (1% al 10%)			
No habitual (0,1% al 1%)	Cardiovascular: Síncope Digestivo: Aumento de GGT Metabólico y nutricional: Hipercolesteremia, hiperlipidemia Hémico y linfático: Eosinofilia Nervioso: Convulsiones		
Rara (0,01% al 0,1%)	<b>General:</b> Síndrome neuroléptico maligno <b>Digestivo:</b> Ictericia <b>Nervioso:</b> Crisis de gran mal		

Muy rara

Sobredosificación: La experiencia obtenida en ensayos clínicos con SEROQUEL en so-bredosificación es limitada. Se han tomado dosis estimadas de Quetiapina de hasta 20 g, sin consecuencias fatales. Los pacientes se recuperaron sin secuelas. En general, los signos y síntomas comunicados fueron los resultantes de una exageración de los efectos farmacolósíntomas comunicados fueron los resultantes de una exageración de los efectos farmacológicos conocidos del fármaco, es decir, adormecimiento y sedación, taquicardia e hipotensión. No existe un antidoto específico para Quetiapina. En casos de signos graves, se deberá considerar la posible implicación de varios fármacos, recomendándose procedimientos de cuidados intensivos incluyendo el establecimiento y mantenimiento de una vía aérea abierta que asegure la oxigenación y ventilación adecuadas y la monitorización y apoyo del sistema cardiovascular. Ya que no se ha investigado la prevención de la absorción en la sobredosificación, se deberá considerar el lavado gástrico (tras la intubación, si el paciente está inconsciente) y la administración de carbón activado junto a un laxante. Se deberá mantener una estrecha supervisión y monitorización medica hasta la recuperación del paciente. DATOS FARMACEUTICOS: Incompatibilidades: No procede. Instrucciones de uso/manipulación: Ningún requisito especial. REGIMEN DE PRESCRIPCION Y DISPENSACION: Con receta médica. CONDICIONES DE LA PRESTACION DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD: Especialidad de aportación reducida (Cicero). PRESENTACION Y PRECIOS: los comprimidos de SEROQUEL se acondicionan en blisters de PVC/aluminio, dispuestos en cartonajes, los formatos que se comercializan en España son: SENTACION Y PRECIOS: los comprimidos de SEROQUEL se acondicionan en blisters de PVC/aluminio, dispuestos en cartonajes. Los formatos que se comercializan en España son:
- SEROQUEL 25: Envase conteniendo 6 comprimidos (PVP IVA4- 831 Pts. M.R.).
- SEROQUEL 100: Envase conteniendo 60 comprimidos (PVP IVA4- 15.951 Pts. M.R.).
- SEROQUEL 200: Envase conteniendo 60 comprimidos (PVP IVA4- 23.051 Pts. M.E.).
NÚMERO DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION: SEROQUEL 25, comprimidos de 25 mg: 63.054. SEROQUEL 100, comprimidos de 100 mg: 63.055. SERO-QUEL 200, comprimidos de 200 mg: 63.056. FECHA DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION: Abril 2000. Para más información, consultar la ficha técnica completa. TITULAR DE LA AUTORIZACION DE COMERCIALIZACION: ZENECA Farma, S.A. La Relva, s/n. Porriño (Pontevedra). Marzo 2000. ser9911.v1.4. \*Marca Re-

## Responsabilidad Legal

del Profesional Sanitario

- HISTORIA CLÍNICA
- CONSENTIMIENTO INFORMADO
- RESPONSABILIDAD
- SECRETO MÉDICO Y CONFIDENCIALIDAD DE LOS DATOS SANITARIOS
- EL SEGURO DE RESPONSABILIDAD CIVIL DE PROFESIONALES DE LA SANIDAD
- EL CÓDIGO DE ÉTICA Y DEONTOLOGÍA MÉDICA



#### **COORDINADOR GENERAL**

Ricardo De Lorenzo y Montero

#### **AUTORES**

Jose Mª Álvarez-Cienfuegos Suárez, Manuel Aulló Chaves, Susana Gracia González, Gonzalo Herranz Rodríguez, Eugenio Laborda Calvo, Orencio López Domínguez, Ricardo De Lorenzo y Montero, Ignacio Megía Salvador, Santiago Pelayo Pardos y Javier Sánchez Caro.

Nombre	
Apellidos	

C.P. Ciudad Provincia

#### FORMA DE PAGO

- Giro postal №
- Talón nominativo a EDICOMPLET, S.A.
- ☐ VISA

Nº de Tarjeta

Válida hasta

**Firma** 

PRECIO 8000 PTS. (IVA INCLUIDO)

#### EUROPEAN PSYCHIATRY

Indexada en: BIOSIS/Biological Abstracts, Current Contents/Clinical Medicine and Social and Behavioural Sciences, EMBASE/Excerpta Medica, MEDLINE/Index Medicus, PASCAL/INIST-CNRS, Psychological Abstracts, Psyc INFO, Psyc L/T, Research Alert, SciSearch. Editors-in-chief: P Boyer, Y. Lecrubier (Paris).

Secretariat: Hôpital de la Salpêtrière, INSERM U 302, Pavillon Clérambault, 47, bd de l'Hôpital, 75651 Paris cedex 13, France. Tel: (33) 01 42 16 16 56. Fax: (33) 01 45 85 28 00

Editors: JD Guelfi (Paris/Villejuif), R. Murray (London), M. Maj (Naples), CB Pull (Luxembourg), M. Ackenheil (Munich), P Bech (Copenhagen), Editors Emeritus: C Ballús (Barcelona), H Heimann (Tübingen).

Consejeros estadísticos: A. Heyting (Damarken), N. Takei (Hamamatsu), B. Fallisord (Paris).

#### Consejo Editorial

Arango, Celso, Madrid, Spain Bellivier, Franck, Créteil, France Bertschy, Gilles, Geneva, Switzerland Biver, Françoise, Brussels, Belgium Bolton, Patrick, Cambridge, UK Craddock, Nick, Birmingham, UK Crocq, Marc-Antoine, Roufach, France D'Amato, Thierry, Lyon, France Deuschle Michael, Mannheim, Germany Dollfus, Sonia, Caen, France Ekselius, Lisa, Uppsala, Sweden Falkai, Peter, Bonn, Germany

Frangou, Sophia, London, UK Franke, Petta, Bonn, Germany Galderisi, Silvana, Napoli, Italy Gillberg, Christopher, Gothenburg, Sweden

Gonzales-Pinto, Ana, Vitoria, Spain Gorwood, Philip, Colombes, France Gustavsson, Petter, Stockholm, Sweden Heilig, Markus, Huddinge, Sweden Heinz, Andreas, Berlin, Germany Heun, Reinhard, Bonn, Germany Hosak, Ladislas, Hradec Kralove, Czech Republic Huron, Caroline, Paris, France

Krebs, Marie-Odile, Paris, France Kugener, Thomas, Innsbruck, Austria Licht, Ramus Wentzer, Risskov, Denmark

Lieb, Roselind, Munich, Germany Mallet, Luc, Paris, France Martinor, Jean-Luc, Orsay, France McGuire, Philip, London, UK Mico, Juan Antonio, Cadiz, Spain Mohr, Pavel, Prague, Czech Republic Monteleone, Palmerio, Napoli, Italy Motlova, Lucie, Prague, Czech Republic

Nyberg, Svante, Stockholm, Sweden O'Callaghan, Eadhard, Dublin, Ireland O'Keane, Veronica, Dublin, Ireland Papezova, Hana, Prague, Crech Republic

Pélissolo, Antoine, Paris, France Percudani, Mauro, Londo, UK Perreti, Charles Siegfried, Reims, France

Pilowsky, Lyn, London, UK Pitchot, William, Bertrix, Belgium Prince, Martin, London, UK Runeson, Bo, Stockholm, Sweden Sahakian, Barbara, Cambridge, UK Schmidt, Ulrike, London, UK Schütz, Christian, Munich, Germany Schwarz, Marcus, Munich, Germany Souery, Daniel, Brussels, Belgium Suvisaari, Jaana, Helsinki, Finland Van Os, Jim, Maastricht, The Netherlands

Verdoux, Hélène, Bordeaux, France Yazgan, Istanbul, Turkey

#### Association of European Psychiatrists

President: N. Sartorius (Geneva); Past President: J. Angst (Zürich); President Elect: G. Sedvall (Stockholm); Secretary Generat: UB Pull (Luxembourg); Treasurer: M Patris (Strasbourg); Counsellors: H Häfner (Mannheim), Y Lecrubier (Paris); Section: L Singer (Strasbourg).

European Psychiatry, edición original, es publicada por Editions Scientifiques Elsevier, 23 rue Linois, 75724 París, cedex 15, Francia.

#### Director de la Edición Española: C. Ballús



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

Caspe, 172, 4.°-A. BARCELONA. Telf.: (93) 247 24 11. Directora Editorial: Alicia Martínez Magro.

Suscripciones: SANED, S.A. Capitán Haya, 60. 28020 MADRID.

Publicación Bimensual (8 números al año).

Composición: Artecomp, S.L. Albarracín, 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 2001. Reservados todos los derechos. Ninguna parte de esta publicación puede ser reproducida, transmitida en ninguna forma o medio alguno, electrónico o mecánico, incluyendo fotocopías, grabaciones o cualquier sistema de recuperación de almacenaje de información, sin la autorización por escrito de los titulares del Copyright.

Difusión controlada por



#### EUROPEAN PSYCHIATRY

EDICIÓN ESPAÑOLA - REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA

#### Sumario

Vol. 8 - Núm. 5 - Junio 2001

ARTÍCULOS ORIGINALES Rasgos de la personalidad en la fobia social	
I. Marteinsdottir, F. Furmark, M. Tillfors, M. Fredrikson, L. Ekselius	283
Subclasificación de los pacientes con trastorno de angustia con bradicardia	
J. Massana, J. A. López Risueño, G. Masana, T. Marcos, L. González, A. Otero	294
Distribución relacionada con el género de los trastornos de la personalidad en una muestra de pacientes con trastorno de angustia	
G. Barzega, G. Maina, S. Venturello, F. Bogetto	303
Trastorno bipolar, trastorno esquizoafectivo y esquizofrenia: diferencias epidemiológicas, clínicas y de pronóstico A. Benabarre, E. Vieta, F. Colom, A. Martínez-Arán, M. Reinares,	014
C. Gastó	311
Características clínicas del alcoholismo familiar frente al esporádico en una muestra de pacientes masculinos y femeninos	
F. Limosin, P. Gorwood, J. Adès	318
Prevalencia puntual de la esquizofrenia en grupos inmigrantes en Rotterdam: datos de las instituciones ambulatorias	
A. C. Schrier, B. J. M. van de Wetering, P. G. H. Mulder, J. P. Selten	324
INFORME CLÍNICO Trastorno psicótico inducido por interferón-α en un paciente con hepatitis C crónica	220
V. Bozikas, P. Petrikis, A. Balla y Karavatos	330
CARTAS AL DIRECTOR  La naltrexona como tratamiento del comportamiento autolesivo: un informe clínico	
H. Griengl, K. Danterndorfer	332
Anticuerpos reactivos al virus de la enfermedad de Borna y trastornos psiquiátricos de comienzo reciente  F. Rybakowski, T. Sawada, K. Yamaguchi	335

contante de labación el adiciamento une el actuale de diminación en entre el minación de la ciminación en un 1214 in las policiquade en o financiarios que en intuadores que no mandracion par la ciminación en un 475 y la vida media amenina de eliminación en entre 1750-1762. De la ciminación como entre el minación de la discripción por la ciminación como contratorio de la ciminación en entre entre 1750-1762. De la ciminación como entre entre entre entre 1750-1762. De la ciminación como entre ent so puterne con requeste a charginar. Characteria es secución com majores más o forme establishment por internacion de companio com en registros. Si 2 Prophedades hamacochificios. La observa prima e decidar be independe e au administración con a morporado activo em más de 2.00 pacientes explucitáricas que presentanta train sistemas positivos como en registros. Si 2 Prophedades hamacochificios. La observa prima se discorbe bene desposite o como registros. Si 2 Prophedades hamacochificios. La observa prima se describe de los despositivos como especials. Si 2 Prophedades hamacochificios. La observa prima se discorbe bene despositivo como especials. Si 2 Prophedades hamacochificios. La observa prima se describe de los despositivos de 3 a Novas. Si prophedades hamacochificios. La observa prima de se describe de companio de companio de companio de 1 prophedades prophedades de la descripción de companio de los descripcios de la descripción de los descripcios de la descripción de los del prophedades de companio de los del propiedades de la descripción de la NUEVO

## PRSDAL 30 Citalopram

Sin INTERFERENCIAS

Depresión y ahora también Trastorno de Angustia

Crisis de Ansiedad o Pánico



#### **EUROPEAN PSYCHIATRY**

EDICIÓN ESPAÑOLA - REVISTA DE LA ASOCIACIÓN EUROPEA DE PSIQUIATRÍA.

S	u	m	nr	าล	ry
V	u	1 1	11 1	IC	ıу

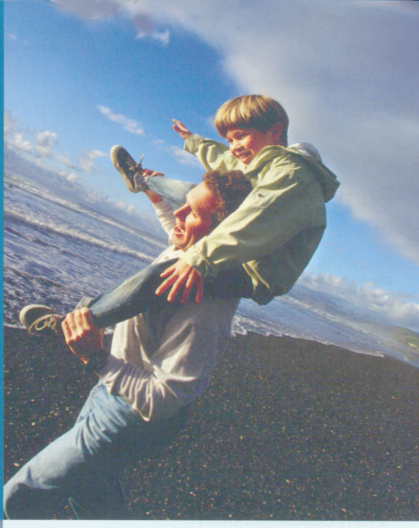
Vol. 8 - No. 5 - June 2001

ORIGINAL ARTICLES	
Personality traits in social phobia	
I. Marteinsdottir, F. Furmark, M. Tillfors, M. Fredrikson, L. Ekselius	283
Subtyping of panic disorder patients with bradycardia	
J. Massana, J. A. López Risueño, G. Masana, T. Marcos, L. González, A. Otero	294
Gender-related distribution of personality disorders in a sample of patients with panic disorder	
G. Barzega, G. Maina, S. Venturello, F. Bogetto	303
Bipolar disorder, schizoaffective disorder and schizophrenia: epidemiologic, clinical and prognostic differences	
A. Benabarre, E. Vieta, F. Colom, A. Martínez-Arán, M. Reinares, C. Gastó	311
Clinical characteristics of familial versus sporadic alcoholism in a sample of male and female patients	
F. Limosin, P. Gorwood, J. Adès	318
Point prevalence of schizophrenia in immigrant groups in Rotterdam: data from out patient facilities	
A. C. Schrier, B. J. M. van de Wetering, P. G. H. Mulder, J. P. Selten	324
CASE CLINIC	
An interferon- $lpha$ -induced psychotic disorder in a patient with chronic hepatitis C	
V. Bozikas, P. Petrikis, A. Balla y Karavatos	330
LETTER TO THE DIRECTOR	
Naltrexone as a treatment of self-injurious behavior: a case report	
H. Griengl, K. Danterndorfer	332
Borna disease virus-reactive antibodies and recent-onset psychiatric disorders	
F. Rybakowski, T. Sawada, K. Yamaguchi,	335

Investigación y Experiencia aportan el conocimiento.



Trabajamos para el bienestar en el tratamiento de la depresión.



Para una información más detallada, se encuentra a disposición de los profesionales sanitarios la ficha técnica de esta especialidad. Composición cualitativa y cuantitativa. Adofen. 20 mg cápsulas: Cada cápsula contiene fluoxetina (D.C.I.) (clorhidrato) 20 mg. Excipientes: almidón de maiz y dimelicosa. Adofen 20 mg solución. Cada 5 ml contienen fluoxetina (D.C.I.) (clorhidrato) 20 mg. Excipientes: sacarosa, aproximadamente 3 g. ácido benzoico, glicerol, sabonizante de menta y agua purificada. Adofen 20 mg. comprimidos: cada comprimido contiene fluoxetina (D.C.I.) (clorhidrato) 20 mg. Datos clínicos. Indicaciones terapéuticas: Depresión: El clorhidrato de fluoxetina está indicado en el tratamiento de la depresión y su ansiedad asociada (DSM III, ICD-9 y RDC). La eficacia de fluoxetina fue establecida en ensayos clínicos de 5 a 6 semanas de duración con pacientes ambulatorios que sufrian depresión y cuyo diagnóstico correspondía estrechamente a la categoría DSM-III de



los trastornos depresivos mayores. Bulimia nerviosa: El clorhidrato de fluoxetina está indicado en el tratamiento de la bulimia nerviosa En dos ensayos controlados, a doble ciego y aleatorios, en pacientes con bulimia nerviosa, fluoxetina ha mostrado una disminución significativa de la voracidad y de la actividad purgante en comparación con el placebo. Trastornos obsesivo-compulsivos: El clorhidrato de fluoxetina está indicado en el tratamiento del trastorno obsesivo compulsivo. La eficacia de la fluoxetina ha sido establecida en ensayos clínicos de 13 semanas de duración con pacientes ambulatorios con trastornos obsesivos-compulsivos cuyos diagnósticos correspondían estrechamente a la categoría de trastorno obsesivo-compulsivo del DSM-III. Posolo inistración: <u>Depresión. Tratamiento inicial:</u> la dosis inicial recomendada es de 20 mg al día por la mañana. Después de varias semanas de tratamiento, y en caso de no observarse mejoría clínica, se puede considerar un aumento de la dosis. Las dosis por encima de 20 mg/dia deben administrarse dos veces al día (por ejemplo, por la mañana y al mediodía), y no debe excederse de la dosis máxima de 80 mg/día. Como sucede con otros antidepresivos, para que se alcance el efecto antidepresivo total, puede necesitarse un tiempo de 4 ó más semanas de tratamiento. Mantenimiento, continuación, tratamiento prolongado: No existen datos suficientes para poder haçer una recomendación en cuanto al tiempo que debe mantenerse el tratamiento de las personas tratadas con fluoxetina. En general, los episodios agudos de depresión necesitan varios meses de farmacoterapia sostenida. No se conoce si la dosis utilizada para inducir la remisión es idéntica a la que se necesita para mantener la eutímia. Bulimia nerviosa: La dosis recomendad es de 60 mg al día. <u>Trastornos obsesivo-compulsivos.</u> La dosis de 20 mg/día a 60 mg/día es la dosis recomendada para el tratamiento del trastorno obsesivo-compulsivo. Los pacientes que recibieron 40 ó 60 mg de fluoxetina en los ensayos clínicos de estudio de esta indicación. tendieron a mostrar un comienzo de la eficacia más temprana que los que recibieron 20 mg de fluoxetina. Debido a que el trastorn obsesivo-compulsivo es una patología crónica, es razonable considerar el mantenimiento del tratamiento una vez que el paciente haya respondido al mismo. La eficacia de fluoxetina durante un tiempo mayor a trece semanas no ha sido sistemáticamente evaluada. Por lo tanto, el método deberá reevaluar la utilidad a largo plazo de fluoxetina en cada paciente. En cualquiera de las indicaciones, la dosis de clorhidrato de fluoxetina no debería exceder de 80 mg diarios. Uso en pediatria: No se recomienda el uso de fluoxetina en niños dado que su seguridad y efectividad no han sido establecidas. Uso en pacientes de edad avanzada: Se recomienda una dosis diaria de 20 mg. Insuficiencia hepática: Se deben utilizar dosis menores o menos frecuentes. Insuficiencia renal: En pacientes con insuficiencia renal grave, se recomienda la administración de dosis menores o menos frecuentes. Forma de administración: Adofen se administra por vía oral. Contraindicaciones: Hipersensibilidad a fluoxetina. Fluoxetina no deberá administrase en combinación con un inhibidor de la monoaminooxidasa (IMAO), ni tampoco durante los 14 días posteriores a la suspensión del tratamiento con un IMAO. Debido a que fluoxetina y su principal metabolito tiene vidas medias largas de eliminación, deberá pasar un minimo de 5 semanas entre la suspensión de fluoxetina y el comienzo con IMAOs. Advertencias y precauciones generales de empleo: Advertencias. Alguno pacientes con erupción cutánea relacionada con fluoxetina, han desarrollado reacciones sistemáticas serias, posiblemente relacionadas con vasculitis. Aunque de forma rara se ha comunicado éxitus en asociación con estos eventos. El clorhidrato de fluoxetina se debe interrumpir cuando se presente una erupción cutánea u otro fenómeno aparentemente alérgico para el que no se haya identificado otra etiología posible. Adofen 20 mg líquido: "Este medicamento contiene azúcar (sacarosa) en su composición, 3 g por cada 5 ml aproximadamente, por lo que tendrán que tenerlo en cuenta las personas diabéticas". Precauciones: Se debe llevar a cabo una estrecha monitorización de los pacientes al comienzo del tratamiento, ya que la posibilidad de un intento de suicidio es inherente a la depresión, y puede persistir hasta que se produzca una remisión significativa. Se ha producido activación de la

anía en una pequeña proporción de pacientes con fluoxetina. Interacción con otros n interacción: Se recomienda precaución si se requiere la utilización concominante de clorhidrato de fluoxetina con otros medicamentos activos a nivel del sistema nervioso central, incluyendo el litio. Puede haber tanto aumento como disminución de los niveles de litio cuando se utiliza conjuntamente con fluoxetina. Se han comunicado casos de toxicidad por litio. Se deben vigilar los niveles de litio cuando ambos medicamentos se administren conjuntamente. Pacientes con dosis estables de fenitoina, har presentado aumento de las concentraciones plasmáticas de fenitoína y toxicidad clínica por fenitoína, tras iniciar tratamiento concominante con fluoxetina. Se han observado incrementos superiores a dos veces las concentraciones plasmáticas de otros antidepresivos heterocíclicos, que previamente presentan niveles plasmáticos estables, cuando se ha administrado flu asociada a estos agentes. El tratamiento concominante con medicamentos que son metabolizados por e isoenzima P450 II D6 (flecainida, encainida, vinblastina, carbamacepina y antidepresivos tricíclicos) puede requerir dosis mas bajas de las habituales tanto de fluoxetina como del otro medicamento. En pacientes con diabetes, se ha producido hipoglucemia durante el tratamiento con fluoxetina e hiperglucemia tras la suspensión. Puede ser necesario el ajuste de la dosis de insulina y/o del agente hipoglucemiante oral. Ver también apartado de Contraindicaciones. Embarazo y lactancia: Categoría B1: No se ha establecido la seguridad de ese medicamento en mujeres embarazadas. Los estudios en animales de experimentación no indican efectos dañinos directos o indirectos respecto al desarrollo del embrión o feto, la gestación y el desarrollo peri y posnatal. Fluoxetina no debe ser utilizado en pacientes embarazadas, a no ser que sea claramente necesario. Fluoxetina es excretada en la leche materna, por lo que se deberá tener precaución cuando se administre clorhidrato de fluoxetina a mujeres durante la lactancia. Efectos se ucir y utilizar maquinaria: Fluoxetina puede producir efectos adversos leves o moderados. Los pacientes deben tener precaución cuando manejen maquinarias peligrosas, incluyendo automóviles, hasta que exista una certeza razonable de que el tratamiento farmacológico no les afecta de forma adversa. Reacciones adversas: Las reacciones más comúnmente observadas en asociación con el uso de fluoxetina y cuya frecuencia fue mayor del 2% y mayor que la de placebo, incluyen ansiedad, nerviosismo, insomnio, somnolencia, astenia, temblor, sudoración, anorexia, nauseas, diarrea y mareo; reacciones menos frecuentes incluyen: cefalea, sequedad de boca, dispepsia y vómitos. También se han comunicado otras reacciones graves menos frecuentes (incidencia menor del 1%) que incluyen: sincope, arritmia cardiaca, anomalías en las pruebas de función hepática, hipo e hipertiroidismo, aumento del tiempo de hemorragias, sindrome cerebral agudo y convulsiones. Ver también apartado: advertencias y precauciones especiales de empleo. Sobredosificación y su tratamiento: Signos y sintomas: Las náuseas y vómitos son los sintomas predominantes en la sobredosis de fluoxetina. Otros sintomas pueden ser: agitación, convulsiones inquietud, hipomanía y otros signos de excitación del Sistema Nerviosos Central. Desde su comercialización las comunicacion de casos de muerte atribuidas a una sobredosis de fluoxetina solo han sido extremadamente raras. Hasta Diciembre de 1987, se habían comunicado dos muertes entre 38 comunicaciones de sobredosis aguda con fluoxetina, tanto sola como\_en co con otros medicamentos y/o alcohol. Una de las muertes ocurrió en un paciente que tomó una sobredosis de 1.800 mg de fluoxetina en combinación con una cantidad no determinada de maprotilina. Las concentraciones plasmáticas de fluoxetilina y maprotilina fueron de 4,57 mg/l y 4,18 mg/l, respectivamente. En el otro caso, que también resulto en la muerte del paciente se detectan tres medicamentos en plasma a las concentraciones siguientes: 1,93 mg/l de fluoxetilina, 1,10 mg/l de norfluoxetilina, 1,80 mg/l de temazepan. Tratamiento: Se recomienda tratamiento sintomático y se apoyo. El empleo de carbón activado con sorbitol, puede ser tan o más efectivo que la emesis o el lavado gástrico y debería ser considerado en el tratamiento de la sobredosis. Las convulsiones inducidas por fluoxetina que no se resuelvan de manera espontánea pueden responder a diazepan. En el manejo de la sobredosis se debe considerar la posibilidad de que el paciente haya ingerido una diversidad de fármacos. En pacientes que estén tomando fluoxetina o recientemente la hayan tomado e ingieran una cantidad excesiva de antidepresivos se debería proceder con especial cuidado ya que en tales casos se podría aumentar la posibilidad de secuelas clínicamente significativas y aumentar el tiempo requerido de observación médica estrecha del paciente. Presentaciones: Adofen 20 mg cápsulas: Envase con 14 cápsulas para uso oral (983379) P.V.P.: 2.096 ptas. P.V.P.IVA-4: 2.180 ptas. Adofen 20 mg cápsulas: Envase con 28 cápsulas para uso oral (801118) P.V.P.: 4.133 ptas. P.V.P.IVA-4: 4.298 ptas. Adofen 20 mg solución: Envase con 70 ml para uso oral (687400) P.V.P.: 2.024 ptas. PV.P.IVA-4: 2.105 ptas. <u>Adofen 20 mg solución: Envase con 140 m</u> para uso oral (687392) PV.P.: 2.096 ptas. PV.P.IVA-4: 2.180 ptas. <u>Adofen 20 mg comprimidos</u>: Envase con 14 comprimidos para uso oral (934604) PV.P.: 2.096 ptas. PV.P.IVA-4: 2.180 ptas. <u>Adofen 20 mg comprimidos</u>: Envase con 28 comprimidos para uso oral (934612) PV.P.: 4.133 ptas. PV.P.IVA-4: 4.298 ptas. Los medicamentos en mantenerse fuera del alcance de los niños. Con receta médica





http://www.medynet.com

## El portal médico LIDER en Internet

#### **LIDER** en usuarios

54.535 (30 septiembre 2000).

#### LIDER en consultas

I.048.769 (Control OJD septiembre 2000).

#### LIDER en contenidos

Más de 53 páginas webs de diversas Sociedades Médico-Científicas y otras entidades.

#### LIDER en información

**EL MEDICO INTERACTIVO** DIARIO ELECTRÓNICO DE LA SANIDAD. 404.605 consultas (Control OJD septiembre 2000).

#### LIDER en servicios

Simulador de pacientes, Videoconfe<mark>ren</mark>cias y Videosimposios, Aula Acreditada, Buscador propio de recursos nacionales sanitarios en Internet.

#### LIDER en tecnología

RDSI. Fibra Óptica, ADSL, Telefonía Móvil, Correo Electrónico protegido.

### MEDYNET, UNA REALIDAD AL SERVICIO DEL MÉDICO PROFESIONAL.



Casp, 172 - 4º A • 08013 **Barcelona** • Telf.: 93 247 24 11 • Fax: 93 265 52 24 • E-mail: sanedb@medynet.com Capitán Haya, 60 • 28020 **Madrid** • Telf.: 91 749 95 04 • Fax: 91 749 95 05 • E-mail: medynet@medynet.com