

Naltrexona inyectable de liberación prolongada en el territorio de la dependencia a opiáceos

REFERENCIA

Krupitsky E, Nunes EV, Ling W, Illeperuma A, Gastfriend DR, Silverman BL (2011). Injectable extended-release naltrexone for opioid dependence: a double-blind, placebo-controlled, multi-centre randomized trial. *Lancet* 377: 1506–13.

Eduardo López Briz

Servicio de Farmacia. HUP La Fe, Valencia (España)

RESUMEN

El abordaje farmacológico del mantenimiento de la abstinencia en la dependencia a opiáceos se apoya fundamentalmente en la administración de agonistas (metadona, buprenorfina) o de antagonistas (naltrexona) de estas sustancias. La imposibilidad de utilizar la primera opción en la Federación Rusa, impulsó la realización de un ensayo clínico multicéntrico con naltrexona inyectable de liberación prolongada (NTX-LP) por parte del equipo de Krupitsky, que fue financiado por el laboratorio fabricante. Para ello, se reclutaron en 13 centros rusos 250 pacientes mayores de 18 años que cumplían los criterios DSM-IV para dependencia a opiáceos, que habían sido desintoxicados previamente a lo largo del mes

anterior y que no habían consumido opiáceos en la semana previa al reclutamiento. Fue también criterio de inclusión la disponibilidad de una persona cercana al paciente que fuera capaz de supervisar el cumplimiento de pautas, visitas y procedimientos del protocolo.

Se excluyeron del ensayo embarazadas o madres lactantes, pacientes con prueba positiva a la naloxona, fallo hepático, historia pasada o presente de SIDA, alteración de enzimas hepáticas superior a tres veces el límite superior del valor normal, hipersensibilidad a NTX o a alguno de los componentes de NTX-LP, psicosis, enfermedad bipolar, depresión mayor con tendencias suicidas, dependencia a otras sustancias diferentes de opiáceos o uso de NTX en los seis meses anteriores. No se

— Correspondencia a:
Eduardo López Briz
Servicio de Farmacia
HUP La Fe, Valencia (Spain)
E-mail: lopez_edubri@gva.es