

REVISTA DE MEDICINA DE LA UNIVERSIDAD DE NAVARRA



VOL. XXVI - N.º 3
Septiembre 1982

alergogamma[®] LETI

Registrada en la D.G.F.M. con el N.º 51.879

inmunoglobulina líquida antialérgica en ampolla-jeringa

Composición: 1 ampolla de 5 c.c. contiene 500 mg. de gammaglobulina humana seleccionada biológicamente por su alto poder antialérgico.

Dosificación: *Lactantes y niños de menos de 20 kg. de peso:* 1 ampolla al iniciar el tratamiento. 1 ampolla cada quince días, durante dos meses por vía i. m. *Adultos y niños de más de 20 kg. de peso:* 2 ampollas al iniciar el tratamiento, seguidas de 1 ampolla cada semana durante dos meses, por vía intramuscular.

Contraindicaciones y efectos secundarios: No existen.

Tolerancia: ALERGOGAMMA, por ser un producto de extracción homóloga, no presenta intolerancias. Pueden observarse, excepcionalmente, reacciones por opsonización que, por lo general, remiten a las pocas horas.

Indicaciones: PEDIATRIA: Asma infantil. Coriza espasmódica. Fiebre del heno. Conjuntivitis. Eczema atópico. Eczema del lactante. Urticaria. Prurito. Alergias alimentarias. OTORRINOLARINGOLOGIA: Rinitis. Rinofaringitis. Sinusitis alérgica. Coriza espasmódica. Fiebre del heno. Poliposis rinosinusal. OFTALMOLOGIA: Conjuntivitis alérgicas. APARATO RESPIRATORIO: Asma bronquial. Bronquitis crónica. Bronquitis espástica. Bronquitis de repetición en el niño. Alergias polínicas, por motivos ambientales, etc. DERMATOLOGIA: Dermatitis alérgica. Eczema atópico. Urticaria. Edema de Quincke. Forunculosis repetidas.

Presentación y P.V.P.: 1 ampolla de 5 c.c. P.V.P. 825,- Ptas.

NUEVA
PRESENTACION

LETI

Información Médica Leti Rosellón, 285, Barcelona - 37

Antitrombótico específico (sin otras actividades terapéuticas)

Indicaciones:

Prevención y tratamiento de la enfermedad tromboembólica y de los procesos patológicos asociados con hiperactividad de las plaquetas:

- Trastornos vasculo-cerebrales isquémicos
- Vasculopatías periféricas
- Trombosis venosa profunda
- Trombosis postoperatoria
- Infarto y reinfarto
- Tromboembolias en portadores de prótesis vasculares
- Riesgo trombótico en cirugía traumatológica
- Trastornos microvasculares en pacientes aterosclerosos
- Complemento o sustitución de la terapia anticoagulante

Composición:

Cada cápsula contiene 300 mg de triflusal (DCI)

Presentación:

Disgren 50 cápsulas (P.V.P. 4.628,- ptas.)
Disgren 30 cápsulas (P.V.P. 2.782,- ptas.)

Posología:

1-3 cápsulas diarias, durante o al final de las comidas.

Dosis preventiva:

1 cáp. diaria o cada dos días.

Dosis de mantenimiento:

1-2 cáps. diarias.

Dosis de ataque y en situaciones de alto riesgo:

2-3 cáps. diarias.

Interacciones:

Potencia a los anticoagulantes, AAS y sulfonilureas. Asociado al dipiridamol se potencia la acción de ambos fármacos.

Contraindicaciones:

Deberá administrarse con precaución en la úlcera péptica y en pacientes con antecedentes de sensibilidad a los salicilatos.

No está demostrada su inocuidad en el embarazo.

Efectos secundarios:

En raros casos molestias gástricas que se evitan administrando el medicamento con las comidas y que ceden con antiácidos.

Intoxicación:

No se han descrito fenómenos tóxicos incluso a dosificaciones de 1800 mg diarios. En caso de intoxicación accidental los síntomas son: excitación o depresión del SNC, alteraciones circulatorias y respiratorias y del equilibrio electrolítico, hemorragias digestivas y diarreas. Tratamiento con carbón activo, eliminación del fármaco (vómito, aspiración, lavado), prestando atención al equilibrio electrolítico e instaurando tratamiento sintomático.

Disgren

Triflusal

Antitrombótico específico.



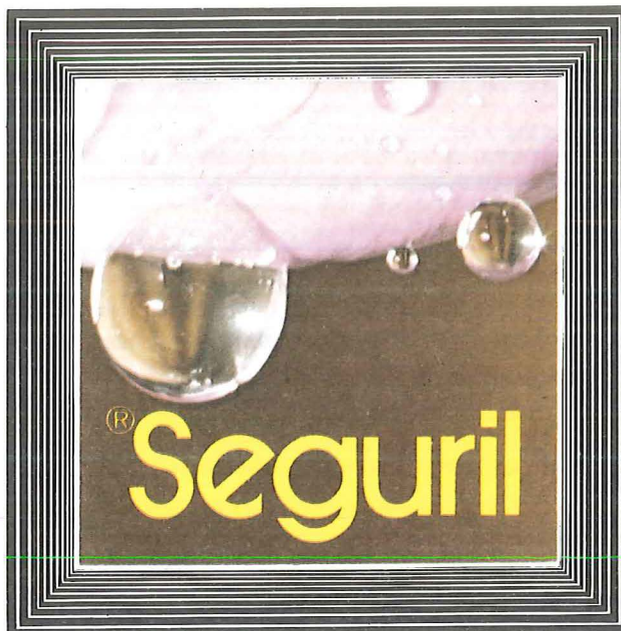
URIACH

Bruch, 49 - Barcelona 9

INDICE

TEMA MONOGRAFICO

- **Factores psicosociales y diagnóstico psiquiátrico** 11
-
- **La influencia de los acontecimientos de la vida en los trastornos psiquiátricos: planteamiento del problema** 11
- S. CERVERA
- Aspectos históricos
Objetivos
Delimitación del concepto
Estudio de las referencias bibliográficas
-
- **Clasificación y características de los acontecimientos biográficos** 14
- R. ZAPATA, M. BURMESTER, F. LAHORTIGA
- Categorización de los A-V
Influencia de los A-V sobre el individuo
-
- **Metodología para el estudio de los acontecimientos de la vida en los trastornos psiquiátricos** 21
- M. GURPEGUI, M. AGUIRRE, J. MUÑOZ
- Diseño de la investigación
Estimación de los acontecimientos
Relación entre enfermedad y acontecimientos biográficos
-
- **Estudios empíricos sobre la relación entre acontecimientos de la vida y enfermedad** 27
- J. AIZARNA, P. ANTON, J. CASANOVA, J. MUÑOZ, M. GURPEGUI
- Enfermedad depresiva
Génesis de la depresión
Psicosis maníaco-depresiva
Psicosis esquizofrénicas
Neurosis
Patología somática
-
- **La influencia de los acontecimientos de la vida en los trastornos psiquiátricos: conclusiones** 36
- S. CERVERA
- Aspectos generales
Enfermedad depresiva
Psicosis maníaco-depresiva
Esquizofrenia
Neurosis
Patología somática
-
-



Composición

Acido 4-cloro-N-(2-furilmetil)-5-sulfamoil-antranílico.
(Furosemda). Cada tableta contiene: 40 mg
Cada ampolla contiene: 20 mg

Propiedades

Salidiurético. Actúa inhibiendo la reabsorción de sodio y cloro en el túbulo proximal y distal así como en la rama ascendente del asa de Henle.

Indicaciones

Edemas de etiología renal (en el síndrome nefrótico, asociado a 6-metilprednisolona.) Edemas periféricos. Edemas pulmonar y cerebral. Ascitis, Hipertensión. Obesidad.

Posología

Para el tratamiento oral, bastan generalmente, en los casos leves, 40 mg de Seguril en días alternos. En casos graves pueden ser necesarios al principio 80-120 mg o más en días alternos y, en ocasiones, diarios.

También se puede iniciar el tratamiento con una inyección intravenosa de Seguril, administrando 20 mg 1-2 veces al día. La inyección intravenosa ha de ser lenta. También es posible la inyección intramuscular. En procesos con insuficiencia renal aguda pueden administrarse hasta 1000 mg i.v. por día, repartidos en una o dos infusiones.

Contraindicaciones

Glomerulonefritis, estados carenciales de potasio, hiperdosificación de digital, cirrosis hepática precomatosa. Precaución en la descompensación cardíaca grave, en los trastornos de la micción y durante el primer período del embarazo.

Efectos secundarios

Tras una administración prolongada de Seguril pueden presentarse fenómenos de hipoacusia que son pasajeros y reversibles. En ocasiones se han descrito gastralgias, vómitos y diarreas. Puede aumentar la tendencia gotosa, así como, raramente, disminuir la tolerancia a la glucosa.

Observaciones

En casos de alcalosis hay que restablecer previamente el equilibrio ácido-básico. En tratamientos prolongados es necesario el control del K^+ pudiendo compensar su posible pérdida con la administración de dicho ion.

Presentaciones

Tabletas: Envases con 10 y 30.
P.V.P. i.i. Ptas. 90,— y 251,— resp.
Ampollas: Envases con 5 de 2 ml. P.V.P. i.i. Ptas. 58,—

Hoechst



TERAPEUTICA PRACTICA

- Farmacología clínica de la teofilina en el tratamiento del asma 39
R. CUENA BOY, J. M. HONORATO PEREZ, J. R. AZANZA PEREA
-
-

TRABAJOS DE INVESTIGACION

- Infiltración cutánea en el mieloma múltiple 45

B. CUESTA, B. ARRIZABALAGA, J. FERNANDEZ DIAZ, J. PARDO, E. ROCHA

El interés del caso, enferma de 44 años, diagnosticada de mieloma múltiple Bence-Jones lambda en estadio III de la clasificación de Durie y Salmon, radica en la rareza de la infiltración cutánea en el M. M. (2 casos descritos), que coinciden con nuestra paciente en tratarse de casos muy agresivos, con intensa infiltración ósea y visceral y ser resistentes a la quimioterapia usualmente empleada en el M. M.

- Lipomas submucosos de colon 49

J. M. LERA, A. GOMEZ-PORTILLA, A. FAKIH, F. VICENTE, G. ZORNOZA

Se presentan tres casos de lipoma sintomático de colon. Los tres eran submucosos y causaron un cuadro clínico de dolor abdominal, alteración del ritmo intestinal y en dos de ellos rectorragias. Los tres pacientes tuvieron una pérdida de peso importante desde el comienzo de los síntomas hasta la intervención. Dos de ellos asociaban una diverticulosis cólica. El diagnóstico se basa en la radiología y la endoscopia.

- Valoración de la capacidad funcional aeróbica en las prótesis mitrales. Informe preliminar 53

F. MALPARTIDA, J. MARTINEZ, A. ALONSO, J. AZPILICUETA, D. MARTINEZ-CARO

Basado en los resultados de una prueba de esfuerzo en bicicleta ergométrica, realizada en 22 pacientes con valvulopatía mitral, el autor concluye que este método es seguro y reproducible para valorar la capacidad funcional del cardiópata valvular. Los resultados son similares para la prótesis de Bjork (11 pacientes) y para la de Starr-Edwards (11 pacientes).

Por otra parte, el tipo de prótesis utilizada no es determinante para el pronóstico funcional a largo plazo y es posible que el paciente intervenido se beneficie de algún tipo de rehabilitación.

NUEVOS MEDICAMENTOS

- Ketoconazol 57

R. CUENA BOY, J. R. AZANZA PEREA, J. M. HONORATO PEREZ

MEDICINA Y PERSONA

- La pérdida de la alegría en las neurosis 59

J. CARDONA PESCADOR

- CRITICA DE LIBROS 65
-
-

LA TERAPEUTICA VASCULAR EMPIEZA EN LA SANGRE

Concepto Actual:

Elevación de lípidos en sangre

Arteriosclerosis

Necesaria disminución de lípidos

Concepto Clásico:

Disminución de la luz de los vasos

Dificultades en la circulación de la sangre

Necesaria vasodilatación

Hipolipemiantes actuales

+

Vasodilatadores clásicos

RONICOL[®] retardado Roche

Composición

El 'Ronicol' contiene por gragea, 150 mg. de β -piridilcarbinol (alcohol correspondiente al ácido nicotínico), en forma de tartrato, que se libera lentamente en el tracto digestivo.

Propiedades

El 'Ronicol' retardado es un vasodilatador derivado del ácido nicotínico, del que se diferencia por su acción menos brusca y su efecto que se prolonga mucho más tiempo. La liberación regular y continua de sustancia activa a la sangre tiene lugar durante 8-12 horas. La acción vasodilatadora se manifiesta en los vasos terminales, favoreciendo la formación de colaterales y una mayor velocidad de irrigación sanguínea en casos de trastornos circulatorios periféricos.

A dosis altas (900-1200 mg), el 'Ronicol' retardado produce un descenso del colesterol sanguíneo.

Indicaciones

Tratamiento de trastornos circulatorios funcionales y orgánicos y alivio de los síntomas o secuelas de las alteraciones circulatorias periféricas. Prevención de arteriosclerosis.

Medicina interna y Cirugía

Trastornos de la circulación en diabetes y tromboembolias.

Endangiitis obliterante, claudicación intermitente.

Enfermedad de Raynaud, Perniosis, Encefalomalacia. Secuelas de apoplejía, Jaquecas, Trastornos estenocárdicos, Arteriosclerosis, Hipercolesterolemia, Congelaciones y síndrome de Sudeck.

Otorrinolaringología

Síndrome de Meniere, Otosclerosis.

Oftalmología

Trastornos circulatorios de los vasos retinales.

Coadyuvante en el tratamiento de ambliopía tóxica, neuritis retrobulbar, retinitis, coroiditis e inflamación de la mácula, Escotoma, secuelas de la apoplejía, Arteriosclerosis.

Posología

Depende de la indicación y gravedad. En general:

Para el tratamiento de trastornos circulatorios: 1-2 grageas, dos veces por día (mañana y noche).

Para reducir los niveles de lípidos séricos: 2 grageas, tres a cuatro veces al día. Llegar a esta dosis progresivamente.

Modo de administración

Tomar las grageas con líquidos sin partirlas ni masticarlas.

Contraindicaciones

Insuficiencia cardíaca descompensada, Infarto de miocardio reciente, Hemorragia cerebral masiva, Estado de shock, Hipersensibilidad conocida a los derivados del ácido nicotínico, Sujetos portadores de cardioestimuladores.

Tolerancia y Efectos Secundarios

El 'Ronicol' retardado, se tolera muy bien. El rubor de la piel, efecto típico de los derivados

del ácido nicotínico, o no se presenta o es muy ligero aún después de dosis altas, cediendo a una reducción de dosis, y posterior aumento muy lento de la misma. Hasta 6-8 grageas diarias se toleran bien por el estómago.

Precauciones

Tras la toma de muy altas dosis de 'Ronicol' retardado, al igual que ocurre con otros derivados del ácido nicotínico, puede aparecer una modificación de la tolerancia a los glucidos; por ello, en casos de administración prolongada de fuertes dosis, se recomienda controlar periódicamente el metabolismo de los glucidos y la función hepática.

Se recuerda el elemental principio médico de que sólo en casos de absoluta necesidad se administrarán medicamentos en los primeros meses de la gestación.

Incompatibilidades

No se conocen incompatibilidades farmacológicas.

Intoxicación y su tratamiento

Muy raramente tras dosis muy altas, pueden aparecer síntomas de vasodilatación intensa (fuerte rubefacción y prurito, sobre todo en rostro), mareos o vómitos y posible hipotensión. Se tratará con lavado gástrico, vasoconstrictores adrenalinicos y medicación de las molestias digestivas y de la hipotensión.

Presentación

Grageas de 150 mg.

Envase de 30 P.V.P. 223 plas.

ROCHE

PRODUCTOS ROCHE, S. A. Ruiz de Alarcón, 23 - Madrid-14

REVISTA DE MEDICINA DE LA UNIVERSIDAD DE NAVARRA

VOL. XXVI, N.º 3
September 1982

Contents

MONOGRAPHY

Psychosocial factors and psychiatric diagnosis

The influence of life-events on psychiatric disorders: a presentation of the problem

S. Cervera
11

Classification and features of the life-events

R. Zapata, M. Burmester, F. Lahortiga
14

Methodology for the study of the life-events influence on psychiatric disorders

M. Gurpegui, M. Aguirre, J. Muñoz
21

Empirical studies on the relationship between life-events and illness

J. Aizarna, P. Antón, J. Casanova, J. Muñoz, M. Gurpegui
27

The life-events influence on psychiatric disorders: conclusions

S. Cervera
36

PRACTICAL THERAPY

Clinical pharmacology of teophyllin in the treatment of asthma

R. Cuenca Boy, J. M. Honorato Pérez, J. R. Azanza Perea
39

ORIGINAL ARTICLES

Cutaneous infiltration in multiple myeloma

B. Cuesta, B. Arrizabalaga, J. Fernández Díaz, J. Pardo, E. Rocha
45

Submucous colonic lipoma

J. M. Lera, A. Gómez-Portilla, A. Fakh, F. Vicente, G. Zornoza
49

Aerobic capacity in patients with mitral prosthesis. Preliminary report

F. Malpartida, J. Martínez, A. Alonso, J. Azpilicueta, D. Martínez-Caro
53

NEW DRUGS

Ketoconazol

R. Cuenca Boy, J. R. Azanza Perea, J. M. Honorato Pérez
57

MEDICINE AND PERSON

The loss of happiness in neurosis

J. Cardona Pescador
59

BOOK REVIEW

65

Fácil ventilación

Fluidasa

aumenta el VEMS
de forma rápida
y persistente



FLUIDASA SOLUCION

Frasco con 150 c.c. P.V.P. 484 ptas.

El frasco contiene: Mepifilina* 750 mg; Sorbitol 40 g; Sacarina sódica 30 mg.

Posología

Niños menores de 5 años: de 1 a 2 cucharaditas (de 5 c.c.) 3 ó 4 veces al día.

Niños mayores de 5 años: de 2 a 3 cucharaditas (de 5 c.c.) 3 ó 4 veces al día.

Adultos: En los casos graves, Fluidasa inyectable. Como terapia de mantenimiento, dosis de 3 cucharadas (de 15 c.c.), al día, suelen ser suficientes.

FLUIDASA CAPSULAS

Envase con 20 cápsulas. P.V.P. 1.568 ptas. Cada cápsula contiene 150 miligramos de Mepifilina.*

Posología: *Adultos:* de 1 a 2 cápsulas cada 8 horas, es decir, de 3 a 6 cápsulas en las 24 horas.

En *niños* debe ser utilizada la forma farmacéutica de solución oral o gotas.

Indicaciones: Bronquitis agudas y crónicas, especialmente las que presentan gran componente espástico.

Contraindicaciones: El medicamento no debe ser utilizado durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre.

Incompatibilidades: Como con cualquier otro producto, es recomendable administrarlo, sin mezclarlo, en el momento de la toma, con ninguna otra sustancia. De esta forma se evitarán posibles reacciones insospechadas que pueden producir inactivación terapéutica e intolerancia.

Puede potenciar la acción depresora central de antihistamínicos, sedantes, o hipnóticos.

Efectos secundarios: A las dosis terapéuticas no se han descrito.

Precauciones: Los pacientes tratados con Mepifilina, deberán abstenerse de conducir o manejar maquinaria peligrosa, hasta comprobar que no se produce somnolencia como efecto secundario.

* Mepifilina, síntesis de Laboratorios Made. Patente Internacional.



LABORATORIOS MADE
Avenida de Burgos, 91. Madrid-34