

Trizivir (AZT+3TC+abacavir)

reimpreso de www.aidsmeds.com, estados unidos

¿Qué es Trizivir?

- Trizivir es un medicamento anti-VIH que pertenece a la categoría de los inhibidores nucleósidos de la transcriptasa reversa (INTR). Trizivir evita que el VIH ingrese al núcleo de las células T sanas. Esto impide que las células produzcan más virus, disminuyendo la cantidad de virus en el cuerpo.
- Trizivir es comercializado por GlaxoSmithKline. En el año 2000, la Administración de Alimentos y Fármacos de los Estados Unidos (FDA) aprobó el uso de este medicamento para las personas que viven con el VIH.
- Trizivir es una combinación de tres medicamentos anteriormente aprobados: 300 mg de Retrovir® (AZT), 150 mg de Epivir® (3TC) y 300mg de Ziagen® (abacavir). Trizivir debe ser recetado por un proveedor de atención médica a pacientes que deban tomar los tres medicamentos. Para aquellos pacientes que sólo toman AZT y 3TC, existe una pastilla combinada denominada Combivir®. Además, cualquiera de estos tres medicamentos se puede comprar por separado para usarlo en combinación con otros medicamentos anti-VIH.

¿Qué se sabe sobre Trizivir?

- Trizivir se toma dos veces al día, una tableta a la mañana y otra a la noche, con o sin alimentos.

- Trizivir no es más ni menos eficaz que Retrovir, Epivir y Ziagen tomados por separado. Sin embargo, se considera que es una forma mucho más conveniente de tomar estos tres medicamentos anti-VIH.
- Muchos expertos piensan que es mejor tomar Trizivir combinado con un inhibidor no nucleósido de la transcriptasa reversa (INNTR) o con un inhibidor de la proteasa (PI). Por lo general no se recomienda que Trizivir se tome sin ningún INNTR o IP, ya que puede no resultar lo suficientemente potente como para mantener la carga viral indetectable durante mucho tiempo.
- Consulta las secciones “¿Qué se sabe sobre ...?” de Retrovir® (zidovudina, AZT), Epivir® (lamivudina, 3TC) y Ziagen® (abacavir) para información acerca de la posible resistencia a los medicamentos.

¿Qué se sabe sobre las interacciones con otros medicamentos?

- Consulta las secciones “¿Qué se sabe sobre las interacciones con otros medicamentos?” de Retrovir® (zidovudina, AZT), Epivir® (lamivudina, 3TC) y Ziagen® (abacavir).

¿Cuáles son los efectos secundarios?

- Un efecto secundario poco frecuente, aunque potencialmente grave, de Retrovir® (AZT), uno de los tres medica-

mentos de Trizivir, es la miopatía (lesión muscular, que afecta incluso a los músculos del corazón). Las personas que toman Retrovir durante mucho tiempo (varios años) corren más riesgo de padecer miopatía que el resto. Los síntomas generales de la miopatía incluyen debilidad en las extremidades, por lo general en las proximales (ubicadas cerca del centro del cuerpo).

- Las personas que toman Retrovir, uno de los tres medicamentos activos de Trizivir, pueden manifestar problemas de médula ósea, tales como disminución de glóbulos rojos y de glóbulos blancos. Comunícate con tu doctor de inmediato en caso de fatiga anormal, palidez, dolor de garganta, fiebre o escalofríos, los que pueden ser signos de problemas en la médula ósea.
- Un importante efecto secundario al que los doctores y pacientes deben estar atentos es la “hipersensibilidad.” Aproximadamente, del 3% al 5% de las personas que toman Ziagen® (abacavir), uno de los tres medicamentos de Trizivir, manifiestan una reacción alérgica. Ésto puede ser grave y generalmente es necesario suspender Trizivir y no volver a tomar Trizivir ni Ziagen®. La reacción de hipersensibilidad suele presentarse durante la segunda semana de tratamiento, pero se puede tardar hasta seis semanas en advertir algún síntoma. Los síntomas más frecuentes son fiebre y sarpullido, seguidos de dolor de cabeza, malestar estomacal, decaimiento y cansancio, dolor de garganta, tos y dificultad para respirar. Estos síntomas se suelen agravar con el tiempo y es importante que se lo informes a tu doctor de inmediato. Si debes dejar de tomar Trizivir debido a esta reacción de hipersensibilidad, aún podrás tomar Retrovir® y Epivir®, los otros dos medicamentos en Trizivir.
- Se han advertido casos de acidosis láctica, la que puede ser mortal, y casos de problemas hepáticos graves en personas que toman inhibidores nucleósidos de la transcriptasa reversa (INTR), entre los que se encuentran Retrovir® (zidovudina, AZT), Epivir® (lamivudina, 3TC) y Ziagen® (abacavir),

los tres medicamentos activos de Trizivir.

Comunícate con tu doctor de inmediato si tienes náuseas, vómitos o malestar estomacal inusual o repentino; debilidad y cansancio; dificultad para respirar; debilidad en los brazos y piernas; coloración amarillenta de la piel o de los ojos; o dolor en la parte superior del abdomen.

- Los regímenes de medicamentos anti-VIH que contienen INTR, entre los que se incluye Trizivir, pueden provocar aumentos en los niveles de grasa (colesterol y triglicéridos) en la sangre, diabetes y alteraciones en la forma del cuerpo (lipodistrofia, acumulación de grasa alrededor del abdomen, los senos y en la parte posterior del cuello; y también disminuciones en la cantidad de grasa en la cara, los brazos y las piernas).
- Consulta las secciones “¿Cuáles son los efectos secundarios ...” de Retrovir® (zidovudina, AZT), Epivir® (lamivudina, 3TC) y Ziagen® (abacavir) para obtener información acerca de otros posibles efectos secundarios.

¿Quiénes no deben tomar Trizivir?

- Antes de tomar este medicamento, infórmale a tu doctor si tienes:
 - enfermedad renal;
 - enfermedad hepática;
 - antecedentes de pancreatitis;
 - disminución de actividad en la médula ósea (nivel bajo de glóbulos rojos [anemia] o disminución de glóbulos blancos).
- Si padeces alguna de las condiciones mencionadas antes, es posible que no puedas tomar Trizivir, o que requieras una dosis más baja o un control especial durante el tratamiento.
- No tomes Trizivir ni Ziagen® (abacavir), uno de los tres medicamentos en Trizivir, si alguna vez tuviste una reacción alérgica a Trizivir.

- Trizivir está clasificado por la FDA como un medicamento de categoría C para uso durante el embarazo. Todos los medicamentos anti-VIH aprobados por la FDA se clasifican como categoría B o C. La categoría B implica que los estudios en animales no han demostrado riesgo para el feto, pero no se han efectuado estudios adecuados y apropiadamente controlados en mujeres embarazadas. La categoría C quiere decir que los estudios en animales han demostrado algún efecto adverso sobre el feto y que no hay estudios adecuados y apropiadamente controlados en humanos; sin embargo, los posibles beneficios pueden justificar el uso del medicamento en las mujeres embarazadas, a pesar de los riesgos potenciales. Las mujeres VIH positivas que queden embarazadas deberán evaluar los beneficios y posibles efectos secundarios del tratamiento anti-VIH para proteger a sus hijos del VIH.
- Se desconoce si Trizivir pasa a la leche materna y qué efectos pueda tener sobre el bebé. Para evitar la transmisión del virus a un bebé no infectado, se recomienda que las madres VIH positivas no le den el pecho a sus bebés.

¿Dónde puedo encontrar más información sobre estudios clínicos con Trizivir?

- Si estás interesado en participar en algún estudio clínico que esté investigando Trizivir, existe un servicio disponible para averiguar acerca de los estudios clínicos es *AIDSinfo.nih.gov*, un sitio dirigido por los Institutos Nacionales de Salud de los Estados Unidos (National Institutes of Health). Tienen “especialistas en información sobre la salud,” con los que te puedes comunicar llamando al número gratuito 1-800-HIV-0440 (1-800-448-0440).

una nota acerca de esta publicación

Esta publicación ha sido reimpresa de otra fuente de información (www.aidsmeds.com). En Project Inform no siempre tenemos los recursos para producir nuestra propia información acerca de cada tema sobre tratamientos. En estos casos, tratamos de ofrecerles una fuente de información confiable, pero no podemos confirmar que cada punto expresado en esta publicación sea exacto. Las referencias a otros materiales han sido sacadas. Esta información está diseñada para apoyar, y no para sustituir, la relación entre usted y su médico o proveedor de atención médica.

ESTE TEXTO FUE ACTUALIZADO POR ÚLTIMA VEZ EN: FEBRERO DE 2004



Para más información de tratamiento, llamada la línea nacional de ayuda sobre tratamientos para el VIH/SIDA (gratuita) de Project Inform al 1-800-822-7422.