

Nueva presentación de la medicación
para el tratamiento de la tuberculosis

Cuádruple Asociación

Ministerio de Salud de la Nación
Av. 9 de Julio 1925, (C1073ABA)
Cdad. Autónoma de Buenos Aires, República Argentina

www.msal.gov.ar



PROGRAMA NACIONAL
DE CONTROL DE LA
TUBERCULOSIS Y LEPROA



NUEVA PRESENTACIÓN DE LA MEDICACION ANTITUBERCULOSA

El Programa Nacional de Control de la Tuberculosis, de acuerdo con las recomendaciones internacionales de la Organización Mundial de la Salud (OMS), incorpora la Cuádruple Asociación (CA) en la administración de medicamentos para el tratamiento antituberculoso. La introducción de la CA está de acuerdo con las Normas Técnicas Nacionales.

¿Qué es la Cuádruple Asociación?

La CA es la combinación de 4 medicamentos antituberculosos (Rifampicina + Isoniazida + Pirazinamida + Etambutol) para ser utilizada en la primera fase de tratamiento de los pacientes con tuberculosis sensible en reemplazo de la Triple Asociación (Rifampicina + Isoniazida + Pirazinamida) combinada con Etambutol por separado.

La administración de la CA simplifica la prescripción de los medicamentos antituberculosos ya que disminuye el riesgo de dosificación incorrecta.

Tiene como objetivo mejorar el nivel de adherencia, reducir el abandono y colaborar con el cumplimiento del tratamiento por necesitar el paciente menos comprimidos por día para cumplir con el mismo.

Composición de cada comprimido recubierto

Rifampicina	150 mg
Isoniazida	75 mg
Pirazinamida	400 mg
Etambutol	275 mg

Posología y modo de administración

La CA reemplaza al uso de la Triple Asociación + Etambutol (combinación más común) u otras combinaciones utilizadas para el tratamiento de la tuberculosis sensible sin cambios por efectos adversos a los medicamentos.

Debe administrarse diariamente, durante dos meses, en la fase inicial con el mismo esquema que la Triple Asociación + Etambutol.

Dosis de la CA según peso en fase inicial de tratamiento

Frecuencia		Diaria (60 tomas)
Duración		2 meses
Peso	30-40 kg	2 comprimidos
	40-55 kg	3 comprimidos
	>55 kg	4 comprimidos

Efectos adversos

Las presentaciones combinadas a dosis fijas no producirían más efectos adversos que las presentaciones en monofármacos. Es decir, no es esperable que se produzcan más efectos adversos que los existentes hasta el presente con la Triple Asociación + Etambutol u otras drogas combinadas.

Las reacciones adversas graves que requieren la suspensión del tratamiento son relativamente raras -la retirada del tratamiento puede ocurrir en 3 a 6 % de los pacientes-. En caso que éstas se produzcan, la utilización de las drogas combinadas obliga a suspender el tratamiento completo. Los pacientes que presentan reacciones adversas, que obligan a la suspensión del tratamiento, podrían ser tratados con la Doble Asociación o las presentaciones individuales, en función de la droga que provocó la reacción. En dichas situaciones se debería evaluar y consultar con un centro especializado en terapéutica más apropiada para estos casos.

Interrupción del tratamiento

La curación de la TBC sensible se logra en la mayoría de los casos con el tratamiento completo.

Es de enorme importancia advertir a los pacientes que no deben interrumpir el tratamiento, y tomar toda la medicación todos los días.

Si el tratamiento antituberculoso inicial se interrumpe por cualquier motivo, incluso por el incumplimiento del paciente, la reinstauración del tratamiento deberá ser analizada en un centro de atención especializado o en interconsulta con dicho centro.