

APÉNDICE 1 AL FORMULARIO DE INFORME MÉDICO

POR DIABETES MELLITUS 2

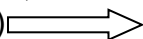
(Dirigido a Médicos y Personal Aeronáutico con DM2)

FÁRMACOS POSIBLES DE OCUPAR EN TERAPIA ANTIDIABÉTICA ORAL Y COMBINACIONES ACEPTABLES DE MEDICAMENTOS PARA DIABETES MELLITUS 2, SIEMPRE QUE EN EL PACIENTE NO SE PRODUZCAN EFECTOS ADVERSOS O SECUNDARIOS.

(Actualizada el 01/03/2017)

Biguanida

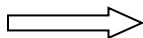
- Metformina (ej: Glifortex®, Glafornil®, Glucophage®, Glutetza®, Riomet®)



Grupo A

Thiazolidinediones (TZD)

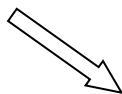
- pioglitazona (Actos®)
- rosiglitazona (Avandia®)



Grupo B

GLP-1 miméticos

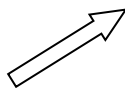
- dulaglutida (Trulicity®)
- exenatida (Byetta®)
- exenatida –ED (Bydureon®)
- liraglutida (Victoza®)



Grupo C

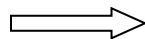
Inhibidores DPP-4

- sitagliptina (Januvia®)
- saxagliptina (Onglyza®)
- linagliptina (Tradjenta®)
- alogliptina (Nesina®)



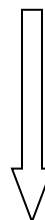
Inhibidores de la Alpha- glucosidasa

- acarbose (Precose®)
- miglitol (Glyset®)



Grupo D

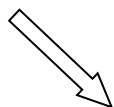
PRECAUCIONES



Grupo C no permitido con Meglitinidas de Grupo E

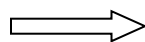
Sulfonilureas (SFU)

- clorpropamida (Diabenase®)
- gliburida (Diabeta®)
- glimepirida (Amaryl®)
- glipizida (Glucotrol®)
- tolbutamida (Orinase®)
- tolazamida (Tolinase®)



Meglitinidas

- repaglinida (Prandin®)
- nateglinida (Starlix®)

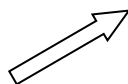


Grupo E

Meglitinidas no permitidas
con Grupo C de GLP-1
miméticos o Inhibidores
DPP-4

Insulina

- Todas sus presentaciones



El Médico Internista, Diabetólogo o Endocrinólogo tratante debe informar el detalle de terapia según este apéndice adjunto al “Formulario de Informe de Médicos Internistas y Diabetólogos para Personal Aeronáutico de Vuelo y Tierra portador de Diabetes Mellitus”; fármaco (marca), dosis, fecha de inicio, fecha de estabilización de la dosis, combinación farmacológica y eventuales efectos adversos (acápito 11.-)

Respecto a **marcas registradas**, las señaladas son las del país de origen o internacionales, pudiendo existir otros nombres registrados en Chile. Asimismo, conforme a normas del Ministerio de Salud e Instituto de Salud Pública de Chile, los fármacos publicados en sitio web ISP por la autoridad sanitaria competente que son “**bioequivalentes**” reciben igual aceptación que los originales.