

# DOXINEST®

**DOXICICLINA 100 mg/cápsula. Vía Oral**

**ANTIBIOTICO DE AMPLIO ESPECTRO PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCIONES.**

**Lea detenidamente toda la información del prospecto antes de empezar a usar este medicamento.**

**Cada cápsula de Doxine® contiene 100 mg de doxiciclina (hiclato) y excipientes en c.s.**

**Este medicamento está indicado para el tratamiento de las siguientes enfermedades:**

- **Tratamiento del Acné**, especialmente en pacientes que no responden al tratamiento tópico.
- **Tratamiento de la neumonía**, fuera de hospitales o como complemento de la terapia basada en cefalosporinas para pacientes hospitalizados.
- **Infección gastrointestinal** producida por *Vibrio cholerae*.
- **Diferentes enfermedades** genitales y urinarias.
- **Tratamiento de otras infecciones** como Brucelosis, Rickettsiosis y Psitacosis.

**No tome Doxine® cápsulas si es alérgico a la doxiciclina.**

Informe a su médico si ha sufrido alguna reacción alérgica a algún medicamento.

**Tenga especial cuidado con Doxine® en los siguientes casos:** Si Ud. padece una enfermedad de hígado o de riñón, informe a su médico. Si la terapia es prolongada, deben realizarse controles periódicos de los parámetros sanguíneos, así como de las funciones hepática y renal. Evite la exposición a la luz solar directa. En caso de exposición directa con el sol, puede producirse enrojecimiento de la piel, si esto ocurre, debe interrumpirse el tratamiento. Si Ud. presenta diarrea mientras recibe tratamiento con doxiciclina, consulte a su médico. Si le tienen que realizar algún análisis de orina, debe informar al personal sanitario que está en tratamiento con este medicamento, dado que doxiciclina puede interferir en los resultados.

**Uso en niños:** No debe utilizarse Doxine® cápsulas durante el período de dentición (2ª mitad del embarazo, lactancia y niños menores de 8 años) puesto que puede causar coloración permanente en los dientes. La fijación de doxiciclina en los huesos de los niños puede causar inhibición del desarrollo óseo que, no obstante, cesa al suspender el tratamiento. Si advierte reacciones de hipersensibilidad tales como urticaria (aparición de picores), erupciones (aparición de granos), dermatitis (inflamación de la piel), interrumpa la medicación y consulte a su médico.

**Embarazo y Lactancia:** Debe evitar el uso de Doxine® cápsulas durante el embarazo y la lactancia.

**Conducción y uso de máquinas:** No se han observado efectos de Doxine® cápsulas sobre la capacidad de conducción o utilización de maquinaria.

**Uso con otros medicamentos:** Tenga en cuenta que estas instrucciones pueden ser también de aplicación a medicamentos que se hayan tomado antes o puedan tomarse después. Algunos medicamentos, cuando se toman al mismo tiempo que Doxine® cápsulas, pueden afectar al mecanismo de acción de Doxine® cápsulas. Los medicamentos para el ardor del estómago (antiácidos que contienen magnesio, aluminio o calcio) o preparados que contienen hierro (para el tratamiento de la anemia), disminuyen la absorción de doxiciclina.

En el tratamiento simultáneo con anticoagulantes, como la warfarina, la dosis de éstos debe disminuirse, puesto que Doxine® cápsulas influye en el efecto de estos anticoagulantes. Consulte a su médico. El indicará cuál es la dosis adecuada.

No debe administrarse conjuntamente con antibióticos bactericidas (como penicilina) porque disminuye el efecto de estos últimos. La eficacia de los anticonceptivos orales, que contienen estrógenos, podría reducirse si se toman con las tetraciclinas. El alcohol, los barbitúricos, la carbamazepina, la fenitoína y la rifampicina aceleran la eliminación de doxiciclina, disminuyendo su efecto. Informe a su médico si está tomando, o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

**Este medicamento debe tomarse en el transcurso de una comida, acompañado de un vaso de agua y no debe administrarse juntamente con productos lácteos, antiácidos, ni antianémicos, que contengan hierro.** Es importante que, después de tomar el medicamento, Ud. deje transcurrir al menos una hora antes de tumbarse o acostarse para dormir. Las recomendaciones anteriores tratan de prevenir la aparición de problemas digestivos, especialmente úlceras en el esófago. Evite el uso conjunto de Doxine® cápsulas y alcohol.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

**Las dosis habituales de Doxine® cápsulas son:**

**En adultos con infecciones leves:** 200 mg (2 cápsulas de Doxinvest®) el primer día de tratamiento, bien en una sola toma o bien una cápsula cada 12 horas. Se continúa el tratamiento con una dosis de 100 mg (1 cápsula) cada 24 horas.

**En adultos con infecciones severas:** 100 mg (1 cápsula) cada 12 horas a lo largo de los días de tratamiento.

**En niños con infecciones leves:** 4 mg/Kg de peso corporal el primer día de tratamiento, bien en una sola toma o bien dos dosis iguales cada 12 horas. Se continúa el tratamiento con una dosis de 2 mg/Kg de peso corporal cada 24 horas.

**En niños con infecciones severas:** 4mg/Kg de peso corporal cada 24 horas a lo largo de los días de tratamiento.

Recuerde tomar su medicamento en los horarios establecidos. No suspenda el tratamiento antes de lo que ha indicado su médico, ya que puede ser que no haya completado el proceso de curación de su enfermedad. El tratamiento debe continuar durante 24 a 48 horas después de que los síntomas hayan desaparecido.

**Si Ud. toma más Doxinvest® cápsulas del que debiera:** Consulte inmediatamente a su médico. El tratamiento de la intoxicación será sintomático. En caso de sobredosis o ingestión accidental comuníquese con su médico o concorra con este prospecto al hospital más cercano.

**Si olvidó tomar Doxinvest® Cápsulas no tome una dosis doble** para compensar las dosis olvidadas. Es importante tomar el medicamento de forma regular a la misma hora del día. Si olvida una dosis, tome la siguiente cuando le toque.

**Doxinvest® cápsulas puede tener los siguientes efectos adversos:** Los trastornos sanguíneos tras la administración de tetraciclinas son extremadamente raros. Sin embargo, se han notificado casos de anemia hemolítica, trombocitopenia, neutropenia y eosinofilia. A nivel del sistema nervioso, de forma poco frecuente, se puede producir hipertensión intracraneal caracterizada por el dolor de cabeza, náuseas, vómitos, mareos, zumbido de oídos y trastornos visuales. Estos síntomas se resuelven tras la retirada del fármaco. También se ha comunicado abombamiento de las fontanelas (espacios membranosos del cráneo antes de su osificación completa) en niños. Es posible la aparición de las siguientes alteraciones digestivas: Úlceras en el esófago, dolor de estómago, diarrea, pérdida del apetito, inflamación de la lengua, inflamación intestinal, candidiasis ano genital (infección por un hongo microscópico). También se produce coloración permanente en los dientes, si se utiliza doxiciclina durante el desarrollo dental (2ª mitad del embarazo, lactancia y niños menores de 8 años). El tratamiento con dosis elevadas puede producir hepatitis y trastornos en el funcionamiento del hígado. Pueden producirse las siguientes reacciones de tipo alérgico: Urticaria, rash maculo papular (manchas y pequeñas elevaciones de la piel), eritema exudativo (enrojecimiento) y manchas en la piel, erupciones multiformes (enrojecimiento y abultamiento de la piel), reacciones cutáneas de foto sensibilidad, excepcionalmente dermatitis exfoliativa (inflamación y descamación de la piel), y raramente Síndrome de Stevens – Johnson. También puede producirse dolor en las articulaciones y dolor muscular, así como retraso en el crecimiento de los niños. Como todas las tetraciclinas, la doxiciclina puede producir elevaciones del nitrógeno ureico en sangre. En ocasiones, pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad excepcionalmente graves como urticaria, angioedema, hipotensión, pericarditis, empeoramiento del lupus eritematoso sistémico, edema angioneurótico, enfermedad del suero y muy raramente shock anafiláctico.

Si los síntomas persisten o empeoran o si se observa cualquier otra reacción adversa, no descrita anteriormente, consulte a su médico.

**Mantenga Doxinvest® cápsulas fuera del alcance y de la vista de los niños, protegido de la luz directa y de la humedad, a no más de 30° C.**

**Presentaciones:** Caja x 20 cápsulas y Caja x 100 cápsulas  
NºR.S.: II-58743/2021

**DOXINVEST® es fabricado**

Por: SCOTT - EDIL PHARMACIA LTD.

Plot N° 56, E.P.I.P., Phase 1, Jharmajri, Baddi, Distt. Solan (H.P.) INDIA.

Para: LABORATORIOS ALFA S.A. Dir. Tec. Fco.: Juan J. Ferrer. M.Prof. N° F-57.

Avda. Busch N° 1970. Tel.: (591) 2 -2227910

La Paz - Bolivia.

www.alfabolivia.com



PM00012908-R1