

donok[®]

CEFIXIMA

antibiótico

- Polvo para preparar suspensión
- Tabletas recubiertas

CONOCIENDO donok[®]

donok[®] es un medicamento que contiene como principio activo Cefixima un antibiótico cefalosporínico de tercera generación, su mecanismo de acción es bactericida y lo lleva a cabo al unirse a las proteínas de las membranas celulares inhibiendo la síntesis de la pared celular bacteriana, interviniendo en la función de las transpeptidasas con lo cual impide la formación normal de la pared bacteriana provocándose la rotura de la pared celular y posteriormente la muerte del microorganismo.

QUÉ CONTIENE donok[®]

donok[®] polvo para suspensión oral

Cada 5 mL de suspensión preparada contienen: Cefixima trihidratada equivalente a 100 mg de Cefixima Vehículo c.s.

donok[®] tabletas recubiertas

Cada tableta recubierta contiene: Cefixima trihidratada equivalente a 400 mg de Cefixima Excipientes c.s.

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO donok[®]

donok[®] está indicado en el tratamiento de:

- Infecciones de vías respiratorias altas: Sinusitis, faringitis y amigdalitis causadas por *S. pyogenes*, *S. pneumoniae* u otros estreptococos, en el tratamiento de bronquitis aguda, exacerbaciones agudas de bronquitis crónica causadas por *S. pneumoniae*, *M. catarrhalis* y *H. influenzae*.
- Infecciones de las vías urinarias no complicadas causadas por: *Escherichia coli* o *Proteus mirabilis*.
- Infecciones de las vías respiratorias bajas: Bronquitis aguda, episodios de agudización de bronquitis crónica y neumonías causadas por *Streptococcus pyogenes* y *Haemophilus influenzae*.
- Infecciones de oídos: Otitis media causada por *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Streptococcus pyogenes* y *Streptococcus pneumoniae*.

- Infecciones del tracto digestivo y/o sistémicas: como aquellas causadas por *Shigella* y *Salmonella*, incluso en los casos de fiebre tifoidea causadas por cepas de *Salmonella typhi* multirresistente.

CÓMO SE PRESENTA donok[®]

donok[®] polvo para suspensión oral se presenta en una caja conteniendo un envase con el polvo y un envase con agua purificada en cantidad apropiada para preparar 50 mL de suspensión. Incluye cucharita dosificadora, jeringa graduada en mililitros (mL), retapa para su fácil administración, instructivo de uso y el presente inserto.

donok[®] tabletas recubiertas se presenta en caja de 5 y 10 tabletas recubiertas contenidas en burbujas individuales de blíster que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

La dosis puede variar en los diferentes pacientes dependiendo del tipo y severidad de la infección. Siga las indicaciones que le dé su médico.

A continuación se presentan las dosis promedio usuales:

donok[®] polvo para suspensión oral

Niños: 8 mg/kg en dosis única o en 2 dosis de 4 mg/kg cada 12 horas dependiendo de la severidad del caso.

Niños mayores de 12 años o peso superior a 50 kg: deberán ser tratados con las dosis recomendadas para adultos.

DOSIFICACIÓN PEDIÁTRICA

PESO CORPORAL		DOSIS/DÍA	DOSIS/DÍA
(kg)	(Lbs)	mg	(mL)
6.25	13.75	50	2.50
12.50	27.50	100	5.00
18.75	41.25	150	7.50
25.00	55.00	200	10.00
31.25	68.75	250	12.50
37.50	82.50	300	15.00

Los casos de sinusitis deben ser tratados con suspensión ya que resulta en concentraciones séricas mayores que las tabletas a la misma dosis.

donok® tabletas recubiertas

Adultos, adolescentes y niños mayores de 50 kg de peso corporal: una tableta de 400 mg una vez al día, dependiendo de la severidad del cuadro.

ANTES DE USAR donok® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

- Alergia: No administrar en pacientes alérgicos a las cefalosporinas o a alguno de los componentes de la fórmula.
- Infórmele a su médico si usted padece de alergia a las penicilinas o a cualquier otro medicamento o comida.
- La dosis y frecuencia de la administración de **donok®** debe ser disminuida en pacientes con insuficiencia renal, ya que la concentración de Cefixima en plasma es mayor y más prolongada en éstos pacientes.
- Debe tenerse especial cuidado en pacientes que han tenido historia de enfermedad gastrointestinal, particularmente colitis.
- En caso de insuficiencia hepática las modificaciones farmacocinéticas de **donok®** son muy leves, no se considera necesario adaptar o modificar la posología para este tipo de pacientes.
- El uso de cefalosporínicos con aminoglicósidos incrementa el riesgo de nefrotoxicidad.
- La Cefixima disminuye la respuesta inmunológica a la vacuna tifoidea, se debe esperar 24 horas después de la última dosis del antibiótico para aplicar la vacuna.
- **donok®** se absorbe independientemente del pH gástrico y su biodisponibilidad, no se modifica por la presencia simultánea de alimentos, medicamentos antisecretores H₂, antiácidos a base de hidróxido de aluminio, magnesio o bicarbonato.
- Debido a que se han reportado casos muy raros de prolongación del tiempo de protrombina durante el tratamiento con **donok®** en el caso de coadministración con anticoagulantes se recomienda monitorear los tiempos de coagulación.
- El ácido salicílico y los demás salicilatos desplazan a **donok®** de los sitios de unión con las proteínas plasmáticas, esto resulta en más de un 50% de incremento en la concentración de Cefixima libre.
- No se recomienda utilizar Cefexima durante el embarazo ni tampoco durante la lactancia, salvo que, a criterio médico, el beneficio supere el riesgo.

EFFECTOS NO DESEADOS

Así como con otros medicamentos se pueden presentar efectos no deseados. Los más comunes en el tracto gastrointestinal son: diarrea o colitis pseudomembranosa,

dolor abdominal, náusea, anorexia, vómitos, dispepsia, flatulencia, prurito anal y sequedad en la boca. A nivel del sistema nervioso central se pueden presentar dolor de cabeza, vértigo, insomnio, agitación, somnolencia, desfallecimiento y fatiga. Pueden presentarse reacciones de hipersensibilidad como rash, urticaria, fiebre, prurito y dolor en las articulaciones. En un mínimo porcentaje puede aparecer prurito genital, vaginitis y candidiasis vaginal.

USO ADECUADO DE donok®

- No tome más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Tome **donok®** durante todo el tiempo de tratamiento que le indicó su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómela tan pronto sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cerca, omita la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal. No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

- **Polvo antes de preparar la suspensión y tabletas recubiertas:** protéjase de la luz y consérvase en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.
- **Suspensión preparada:** después de preparada la suspensión se conserva estable durante 14 días, a temperatura ambiente que no exceda los 30 °C o bajo refrigeración, al cabo de este tiempo deseche cualquier sobrante.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE
A.G.S.A.



Producto Centroamericano hecho en Guatemala por Laboratorio y Droguería Trinomed Internacional para Laboratorio y Droguería Donovan Werke A.G.S.A.
Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro Departamento Médico en Guatemala al PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com
Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com

