

donotos®

CARBOXIMETILCISTEÍNA
CLORFENIRAMINA MALEATO
DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO

expectorante, antihistamínico, antitusivo

- Jarabe
- Solución oral

CONOCIENDO donotos®

donotos® es un medicamento que combina la acción expectorante de la Carboximetilcisteína, la acción antihistamínica descongestionante de la Clorfeniramina y la acción antitusiva del Dextrometorfano, actuando en forma rápida y segura sobre las manifestaciones más frecuentes de los procesos infecciosos de las vías respiratorias como la tos, catarro y congestión nasal.

QUÉ CONTIENE donotos®

donotos® jarabe

Cada 5 mL contiene:	
Carboximetilcisteína	150 mg
Clorfeniramina maleato	2.5 mg
Dextrometorfano bromhidrato	5 mg
Vehículo c.s.	

donotos® solución oral

Cada 1 mL contiene:	
Carboximetilcisteína	50 mg
Clofeniramina maleato	0.5 mg
Dextrometorfano bromhidrato	4 mg
Vehículo c.s.	

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO donotos®

- Tos irritativa y crónica, tos en bronquitis, neumonía y bronconeumonía.
- Tos de los estados gripales, así como en los procesos inflamatorios, alérgicos e infecciones de las vías respiratorias superiores.

CÓMO SE PRESENTA donotos®

donotos® solución oral se presenta en caja conteniendo un envase ámbar con 30 mL, 50 mL y 60 mL de solución oral, y el presente inserto.

donotos® jarabe se presenta en caja conteniendo un envase ámbar con 50 mL y 120 mL de jarabe, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

Las dosis usuales son:

donotos® jarabe

- Adultos y niños mayores de 10 años: 2 cucharaditas de 5 mL cada 6 u 8 horas.

- Niños de 2 a 10 años: 1 cucharadita de 5 mL cada 6 u 8 horas.
- Niños menores de 2 años: según la indicación del médico.

donotos® solución oral

- Lactantes hasta 6 meses: 0.3 mL 3 o 4 veces al día.
- Niños de 6 meses a un año: de 0.3 a 0.6 mL 3 o 4 veces al día.
- Niños de 1 a 2 años: de 0.6 a 1.2 mL 3 o 4 veces al día.

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

- Alergia: Infórmele a su médico si usted es alérgico a alguno de los componentes de la fórmula o a cualquier otro medicamento o comida.
- Tomar en cuenta que: el incremento de la expectoración, que se puede observar durante los primeros días como consecuencia de la fluidificación de las secreciones patológicas, se irá atenuando a lo largo del tratamiento. No obstante, si los síntomas empeoran o después de 5 días persisten administrando **donotos®** en la dosis recomendada, debe consultar a su médico.
- Uso en Embarazo y lactancia: No está indicado durante el embarazo y la lactancia. No se sabe si los principios activos pasan a través de la leche materna, por lo que el médico valorará el riesgo-beneficio para poderlos utilizar en estos periodos.
- No debe ingerirse simultáneamente con depresores del SNC. Ni con bebidas alcohólicas.
- Si ocurre somnolencia no maneje automóviles, maquinarias peligrosas.
- Use con cuidado en niños, puede producir sueño o excitación.
- No use este medicamento si: padece de úlcera gastroduodenal, tiene asma o algún tipo de insuficiencia respiratoria, si es hipertenso, si padece de hipertrofia prostática o algún otro tipo de obstrucción urinaria baja, si padece insuficiencia renal o hepática severa.
- En caso de función renal limitada, dosificar de acuerdo a la severidad de la misma.
- Uso prolongado solo bajo vigilancia médica.

EFFECTOS ADVERSOS

- Muy ocasionalmente se puede producir sequedad de boca, debilidad muscular, somnolencia, trastornos gastrointestinales (malestar gástrico, diarrea, náuseas, vómitos), pérdida del apetito, alteraciones del gusto o del olfato, espesamiento de las secreciones, retención de orina, visión borrosa que ceden con la disminución de la dosis.
- En algunos casos, pueden producirse reacciones alérgicas de carácter leve como erupciones cutáneas, picor o hinchazón. También pueden aparecer, dolor de cabeza, vértigo y muy raramente dificultad para respirar, acompañada o no de chillidos en el pecho y hemorragia gastrointestinal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No utilice **donotos®** si:

- Está tomando fármacos del grupo de los Inhibidores de la mono oxidasa (IMAO's), como por ejemplo Selegilina o antidepresivos tricíclicos (Imipramina o Amitriptilina), antidepresivos selectivos de la recaptación de Serotonina (SRS) como Fluoxetina o Paroxetina, u otros fármacos serotoninérgicos como bupropión debido que pueden aumentar el riesgo de producirse reacciones adversas severas caracterizadas por un síndrome serotoninérgico con excitación sudoración, rigidez e hipertensión, debido a la inhibición del metabolismo hepático del dextrometorfano, por lo que se recomienda evitar la asociación y no administrar

dextrometorfano hasta pasados al menos 14 días del tratamiento con alguno de estos medicamentos.

- Está tomando medicamentos que producen depresión sobre el sistema nervioso central especialmente los sedantes e hipnóticos (utilizados para la ansiedad y el insomnio) ya que pueden potenciar la producción de efectos adversos.

USO ADECUADO DE donotos®

- No administre más dosis ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Administre el medicamento por el tiempo que le indicó su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omita la dosis olvidada y continúe con su horario normal.
- No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvese en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

Última Revisión 07/08/2.025

V.001.08.25

COD. 53397



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