



**DOXICICLINA Winthrop®**

Tabletas

**Infecciones producidas por gérmenes sensibles a la Doxiciclina.**

**DESCRIPCIÓN:** DOXICICLINA Winthrop® es una tetraciclina bacteriostática de espectro amplio, que actúa por inhibición de la síntesis de proteínas y bloquea la unión del RNA de transferencia al complejo ribosómico del RNA mensajero. La unión reversible se produce en la subunidad ribosómica 30 S de los organismos sensibles. No se inhibe la síntesis de la pared celular bacteriana. Se absorbe por vía oral 90% a 100%. Es parcialmente inactivada por el metabolismo hepático. Su vida media normal es de 12 a 22 horas y se elimina por vía renal por filtración glomerular y por vía fecal; también se excreta en la leche materna.

**COMPOSICIÓN:** Cada tableta contiene doxiciclina monohidrato equivalente a doxiciclina 100 mg.

**INDICACIONES:** Infecciones producidas por gérmenes sensibles a la Doxiciclina. Infecciones del tracto genitourinario causadas por *Chlamydia trachomatis*, uretritis causada por *C. trachomatis* y *Ureaplasma urealyticum*, infecciones rectales no complicadas causadas por *Chlamydia trachomatis*, otitis media y faringitis bacteriana producida por *Staphylococcus aureus*.

**DOSIFICACIÓN:** Adultos: 100mg cada 12 horas en el primer día, luego 100mg a 200mg una vez por día o 50mg a 100mg cada 12 horas; dosis máxima: hasta 300mg/día o hasta 600mg/día durante cinco días en infecciones gonocócicas agudas. Dosis pediátricas: niños de 45kg o menos: 2,2mg/kg cada 12 horas el primer día, luego 2,2mg a 4,4mg/kg una vez al día; niños de más de 45kg: dosis para adultos.

**CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS:** Hipersensibilidad a las tetraciclinas, en trastornos hepáticos o renales graves, durante el periodo de formación del tejido dentario (último trimestre de embarazo, periodo neonatal, primera infancia). Administrar el medicamento con suficiente cantidad de agua a fin de evitar la formación de ulceración esofágica. Advertencias: Las tetraciclinas pueden producir coloración permanente (amarillo, gris, marrón) de los dientes e hipoplasia del esmalte y disminución del índice de crecimiento lineal óseo en lactantes prematuros, por lo que no se recomienda su uso en lactantes y niños menores de 8 años; tampoco se aconseja su uso durante la segunda mitad del embarazo y durante el período de lactancia. Pueden contribuir al desarrollo de candidiasis oral.

**REACCIONES ADVERSAS:** Decoloración permanente de los dientes en lactantes y niños, calambres con gastritis, decoloración u oscurecimiento de la lengua, diarrea, aumento de la fotosensibilidad cutánea, náuseas o vómitos, inflamación de la boca y glositis.

---

**SANOFI** 

733   
**Winthrop**  
PHARMACEUTICALS

**PRESENTACIÓN:** Caja por 10 tabletas de 100 mg (Reg. San. INVIMA <sup>corp 2005M</sup>-Multinacional 0004678).

**Winthrop®: Genéricos con calidad de multinacional, es la división de medicamentos genéricos de SANOFI.** Información prescriptiva completa a disposición del médico en la Dirección Médica de SANOFI: Transversal 23 N°97-73, Piso 9, Ed. City Business, Tel: (1) 621 4400, Fax: (1) 744 4237. Bogotá, D.C.