

Doloneutin®

Pregabalina 25, 50, 75, 150 y 300 mg.

Cápsulas - Uso oral

Industria Argentina - Venta bajo receta archivada



Cada cápsula contiene: Pregabalina 25 mg, 50 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg. Excipientes: Lactosa monohidrato CD, Almidón de maíz, Talco.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.

- Conserve este prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted personalmente y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.

Contenido de este prospecto:

1. ¿Qué es Doloneutin y para qué se utiliza?
2. Antes de usar Doloneutin.
3. ¿Cómo usar Doloneutin?
4. Interacciones con otros fármacos.
5. Posibles efectos adversos.
6. Conservación de Doloneutin.
7. Información adicional.

1. ¿Qué es Doloneutin® y para qué se utiliza?

Doloneutin® cápsulas contiene pregabalina, un agente antiepiléptico utilizado en diversas afecciones como:

Dolor neuropático periférico y central: Doloneutin® se utiliza para el tratamiento del dolor crónico causado por daños en los nervios. Hay diversas enfermedades que pueden causar dolor neuropático periférico, como la diabetes o el herpes. La sensación de dolor se podría describir como calor, quemazón, dolor pulsátil, dolor fulgurante, dolor punzante, dolor agudo, espasmos, dolor continuo, hormigueo, entumecimiento y sensación de pinchazos. El dolor neuropático periférico y central podría estar también asociado con cambios de humor, alteraciones del sueño, fatiga (cansancio) y puede tener efecto sobre la actividad física y social y sobre la calidad de vida en general.

Epilepsia: Doloneutin® se utiliza en el tratamiento de ciertas clases de epilepsia (crisis parciales con o sin generalización secundaria) en adultos. Su médico le recetará Doloneutin® para tratar la epilepsia cuando su tratamiento actual no controle la enfermedad. Doloneutin® no se debe administrar solo, sino que siempre debe utilizarse en combinación con otros tratamientos antiepilépticos.

Trastorno de ansiedad generalizada: Doloneutin® se utiliza en el tratamiento del trastorno de ansiedad generalizada (TAG). Los síntomas del TAG son ansiedad y preocupación excesivas y prolongadas que resultan difíciles de controlar. El TAG también puede producir inquietud o sensación de excitación o nerviosismo, sentirse fatigado (cansado) fácilmente, tener dificultad para concentrarse o quedarse con la mente en blanco, irritabilidad, tensión muscular o alteración del sueño.

Fibromialgia: Doloneutin® está indicado en el tratamiento de la fibromialgia. Ésta es una afección que se caracteriza por dolores musculares (puntos sensibles) y fatiga (cansancio). Las personas que padecen fibromialgia pueden también tener otros síntomas, tales como: dificultad para dormir, rigidez por la mañana, depresión, ansiedad, dolor de cabeza, falta de memoria o dificultad para concentrarse, etc.

2. Antes de usar Doloneutin®:

No use Doloneutin® si usted presenta:

- Antecedentes de hipersensibilidad a cualquier componente del producto.

Advertencias y precauciones

Algunos pacientes tratados con pregabalina han notificado síntomas que apuntan a una reacción alérgica. Estos síntomas incluyen hinchazón de la cara, los labios, la lengua y la garganta, así como aparición de erupción cutánea difusa. Si usted experimenta alguno de estos síntomas, debe acudir inmediatamente a su médico.

Pregabalina se ha asociado con mareos y somnolencia, lo que podría aumentar los casos de lesiones accidentales (caídas) en pacientes de edad avanzada. Por lo tanto, usted debe tener precaución hasta que se familiarice con los efectos que puede tener el medicamento.

Pregabalina puede causar visión borrosa, pérdida de visión u otros cambios en la vista, muchos de ellos transitorios. Si experimenta cualquier alteración en su visión, debe informar inmediatamente a su médico.

Aquellos pacientes diabéticos que aumenten de peso mientras toman pregabalina pueden necesitar un cambio en sus medicamentos para la diabetes.

En los pacientes con lesión de la médula espinal, ciertos efectos adversos, como la somnolencia, pueden ser más frecuentes ya que estos pacientes pueden estar tomando otros medicamentos para el tratamiento, por ejemplo, del dolor o la espasticidad (músculos tensos o rígidos), con efectos adversos similares a los de Pregabalina de modo que la intensidad de estos efectos puede incrementarse cuando se toman conjuntamente.

Se han notificado casos de insuficiencia cardíaca en algunos pacientes tratados con Pregabalina. La mayoría de ellos eran pacientes de edad avanzada con enfermedades cardiovasculares. Antes de utilizar este medicamento, debe indicar a su médico si tiene antecedentes de enfermedad cardíaca. El tratamiento con pregabalina puede causar edema periférico. En pacientes sin enfermedad cardíaca o vascular periférica clínicamente significativa, no hubo asociación aparente entre edema periférico y complicaciones cardiovasculares tales como hipertensión o insuficiencia cardíaca congestiva. Debido a la existencia de datos limitados en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva grave, pregabalina debe utilizarse con precaución en este tipo de pacientes.

Se han notificado casos de insuficiencia renal en algunos pacientes tratados con Pregabalina. Si durante el tratamiento nota una disminución en su capacidad para orinar, debe informar a su médico ya que la interrupción del tratamiento puede mejorar esta situación.

Un pequeño número de personas en tratamiento con antiepilépticos tales como Pregabalina han tenido pensamientos de hacerse daño o suicidarse. Si en cualquier momento usted presenta estos pensamientos, contacte a su médico lo antes posible.

Cuando Pregabalina se toma junto con otros medicamentos que pueden causar estreñimiento (como algunos tipos de medicamentos para el dolor) es posible que aparezcan problemas gastrointestinales (ej. estreñimiento y bloqueo o parálisis intestinal). Informe a su médico si sufre estreñimiento, especialmente si usted es propenso a sufrir este problema. Antes de tomar este medicamento, debe indicar a su médico si tiene antecedentes de Alcoholismo, abuso o dependencia de cualquier droga. No tome una dosis mayor de la que le ha sido recetada.

Se han notificado casos de convulsiones durante el tratamiento con Pregabalina o al poco tiempo después de interrumpir el tratamiento. Si usted presenta convulsiones, contacte a su médico inmediatamente.

Se han notificado casos de reducción de la función cerebral (encefalopatía) en algunos pacientes que estaban tomando Pregabalina y que presentaban otras enfermedades. Indique a su médico si tiene antecedentes de alguna enfermedad grave, incluyendo enfermedad hepática o renal.

Doloneutin® contiene lactosa monohidrato. Si su médico le ha indicado que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Embarazo y lactancia: No existen datos suficientes sobre la utilización de pregabalina en mujeres embarazadas. Se desconoce el posible riesgo en seres humanos. Por tanto, DOLONEUTIN® no debería utilizarse durante el embarazo a menos que el beneficio para la madre supere el riesgo potencial para el feto. Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz. Se desconoce si pregabalina se excreta en la leche materna humana; sin embargo, está presente en la leche de las ratas. Por lo tanto, no se recomienda la lactancia materna durante el tratamiento con pregabalina.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: DOLONEUTIN® puede causar mareos y somnolencia por lo que puede afectar la capacidad de conducir o de utilizar máquinas. Se aconseja a los pacientes que no conduzcan, manejen maquinaria pesada o se dediquen a otras actividades potencialmente peligrosas hasta que se sepa si este medicamento afecta su capacidad para realizar estas actividades.

3. ¿Cómo usar Doloneutin®?

La posología será determinada según criterio médico. El rango de dosis es de 150 a 600 mg al día, dividiendo su administración en dos o tres tomas. Doloneutin® se puede administrar con o sin alimentos. Trague la capsula entera con agua. Continúe tomando Doloneutin® hasta que su médico le diga que deje de tomarlo.

Dolor neuropático: El tratamiento con pregabalina se puede comenzar con una dosis de 150 mg al día. En función de la respuesta y tolerabilidad individual de cada paciente, la dosificación se puede incrementar hasta 300 mg al día después de un intervalo de 3 a 7 días, y si fuese necesario, hasta una dosis máxima de 600 mg al día después de un intervalo adicional de 7 días.

Epilepsia: El tratamiento con pregabalina se puede iniciar con una dosis de 150 mg al día. En función de la respuesta y tolerabilidad individual de cada paciente, la dosis se puede incrementar a 300 mg al día después de una semana. La dosis máxima que se puede alcanzar, después de una semana adicional, es de 600 mg al día.

Trastornos de ansiedad generalizada: El tratamiento con pregabalina se puede iniciar con una dosis de 150 mg al día. En función de la respuesta y tolerabilidad individual de cada paciente, la dosis se puede incrementar a 300 mg al día después de una semana. Tras una semana adicional la dosis se puede incrementar a 450 mg al día. La dosis máxima que se puede alcanzar, después de una semana adicional, es de 600 mg al día.

Fibromialgia: La dosis de pregabalina recomendada es de 300 a 450 mg/día. El tratamiento con pregabalina se puede iniciar con una dosis de 75 mg dos veces por día y se puede incrementar a 150 mg dos veces por día en el intervalo de una semana en base a la eficacia y tolerabilidad. Los pacientes que no experimentan beneficio suficiente con 300 mg/día se puede incrementar a 225 mg dos veces al día después de una semana. No hay evidencia que dosis de 600 mg/día, brinde un beneficio adicional y esta dosis no es muy bien tolerada. No se recomienda el tratamiento con dosis mayores a 450 mg al día, dadas las reacciones adversas dosis-dependientes.

Interrupción del tratamiento: Si se tiene que interrumpir el tratamiento con pregabalina, se deberá hacer de forma gradual durante un período mínimo de 1 semana, independientemente de la indicación. No se ha establecido la seguridad y eficacia de Doloneutin® en niños menores de 12 años ni en adolescentes (de 12 a 17 años de edad). No hay datos disponibles.

Pacientes con alteración de la función renal: la dosis de Doloneutin® deberá ajustarse según evaluación de su médico (cálculo del clearance de creatinina). En pacientes sometidos a hemodiálisis, se debe ajustar la dosis diaria de pregabalina según su función renal evaluando la administración de una dosis complementaria luego de cada sesión de 4 horas de hemodiálisis. Los pacientes ancianos (mayores de 65 años) pueden precisar una reducción de la dosis de pregabalina debido a la disminución de la función renal.

Pacientes con alteración de la función hepática: No se requiere ajuste de la dosis en pacientes con la función hepática alterada.

4. Interacciones con otros fármacos.

Comuníquese a su médico los medicamentos que usted se encuentra tomando al momento de iniciar el tratamiento con Doloneutin®. Dada las características de Doloneutin® es poco probable que produzca interacciones farmacocinéticas o sea susceptible a las mismas.

No se observaron interacciones relevantes desde el punto de vista clínico entre pregabalina y fenitoína, carbamazepina, ácido valproico, lamotrigina, gabapentina, lorazepam, oxidodona o etanol.

El análisis indicó que los hipoglucemiantes orales, diuréticos, insulina, fenobarbital, tia-gabina y topiramato no presentaban un efecto clínicamente importante sobre la eliminación de pregabalina.

La administración de pregabalina junto con anticonceptivos orales como noretisterona y/o etinilestradiol, no influye en la farmacocinética en el estado de equilibrio de ninguna de estas sustancias. Dosis múltiples orales de pregabalina administrada junto con oxidodona, lorazepam o etanol no produjeron efectos clínicamente importantes sobre la respiración. La pregabalina parece tener un efecto aditivo en la alteración de la función cognitiva y motora causada por oxidodona. La pregabalina puede potenciar los efectos del alcohol y lorazepam. Se aconseja no tomar alcohol durante el tratamiento con Doloneutin®. Las capsulas de Doloneutin® se pueden tomar con y sin alimentos.

5. Posibles efectos adversos.

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Las reacciones adversas más frecuentes comunicadas que pueden afectar a más de 1 persona de cada 10 fueron: mareos y somnolencia. Generalmente, las reacciones adversas fueron de importancia leve a moderada.

Los efectos adversos frecuentes que pueden afectar a más de 1 persona de cada 100 son: aumento del apetito, sensación de euforia, confusión, desorientación, disminución del apetito sexual, irritabilidad, alteración de la atención, torpeza de movimiento, deterioro de la memoria, temblores, dificultad al hablar, sensación de hormigueo, entumecimiento, sedación, letargo, insomnio, fatiga, sensación anormal, visión borrosa, visión doble, vértigo, problemas de equilibrio, caídas, boca seca, estreñimiento, vómitos, flatulencia, diarrea, náuseas, abdomen hinchado, dificultad en la erección, hinchazón del cuerpo incluyendo las extremidades, sensación de embriaguez, alteraciones del modo de andar, aumento de peso, calambre muscular, dolor en las articulaciones, dolor de espalda, dolor en las extremidades, dolor de garganta. Los efectos adversos poco frecuentes que pueden afectar a más de 1 persona de cada 1.000 son: pérdida del apetito, pérdida de peso, bajos niveles de azúcar, altos niveles de azúcar en sangre, cambio en la percepción de sí mismo, inquietud, depresión, agitación, cambios del estado de ánimo, dificultad para encontrar palabras, alucinaciones, sueños extraños, crisis de angustia, apatía, agresividad, estado de ánimo elevado, deterioro mental, dificultad para pensar, aumento del apetito sexual, problemas en las relaciones sexuales incluyendo incapacidad para alcanzar el clímax, retraso en la eyaculación, cambios en la vista, movimientos no habituales de los ojos, cambios en la visión incluyendo visión en túnel, destellos de luz, movimientos espasmódicos, reflejos disminuidos, hiperactividad, mareos al permanecer de pie, piel sensible, pérdida del gusto, sensación de quemazón, temblor al moverse, disminución de la consciencia, pérdida de conocimiento, desmayos, aumento de la sensibilidad a los ruidos, malestar general, sequedad de ojos, hinchazón de ojos, dolor de ojos, ojos fatigados, ojos llorosos, irritación de los ojos, alteraciones del ritmo del corazón, tensión arterial baja, tensión arterial alta, insuficiencia cardiaca, rubor, sofocos, dificultad al respirar, sequedad nasal, congestión nasal, aumento de la producción de saliva, ardores, entumecimiento alrededor de la boca, sudoración, erupción, escalofríos, fiebre, espasmos musculares, hinchazón de las articulaciones, rigidez muscular, dolor incluyendo dolor muscular, dolor de cuello, dolor de mama, dificultad o dolor al orinar, incapacidad para contener la orina, debilidad, sed, opresión en el pecho, cambios en los resultados de los análisis de sangre y hepáticos (creatinofosfoquinasa elevada en sangre, alanina aminotransferasa elevada, aspartato aminotransferasa elevada, recuento disminuido de plaquetas, neutropenia, aumento de creatinina en sangre, disminución del potasio en sangre) hipersensibilidad, hinchazón de la cara, picor, urticaria, moqueo, sangrado de nariz, tos, ronquidos, períodos menstruales dolorosos, sensación de frío en manos y pies. Los efectos adversos raros que pueden afectar a menos de 1 persona de cada 1.000 son: sentido del olfato alterado, visión oscilante, alteración de la percepción de profundidad, brillo visual, pérdida de visión, pupilas dilatadas, estrabismo, sudor frío, opresión de garganta, hinchazón de la lengua, inflamación del páncreas, dificultad al tragar, movilidad lenta o reducida del cuerpo, dificultad al escribir correctamente, aumento de líquido en la zona del abdomen, líquido en los pulmones, convulsiones, cambios en el electrocardiograma (ECG) que corresponden a alteraciones del ritmo del corazón, daño muscular, secreción de leche, crecimiento anormal del pecho, aumento del tamaño de las mamas en hombres, interrupción del período menstrual, insuficiencia renal, reducción de la cantidad de orina, retención de orina, disminución en el recuento de leucocitos, conducta inapropiada, reacciones alérgicas (que pueden incluir dificultad para respirar, inflamación de los ojos (queratitis), y una reacción cutánea grave caracterizada por erupción, ampollas, descamación de la piel y dolor. Si usted experimenta hinchazón en la cara o en la lengua, o si su piel enrojece y presenta ampollas o descamación, debería solicitar inmediatamente asistencia médica.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

6. Condiciones de Doloneutin®

Conservar en lugar seco, a temperatura ambiente de 25°C. Variación admitida entre 15°C y 30°C. Conservar en su envase original y no retirar del envase hasta el momento de su uso.

7. Información adicional

Sobredosificación: Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano, o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

Hospital General de Niños Pedro de Elizalde: (011) 4300-2115.

El tratamiento de la sobredosis de pregabalina debe incluir medidas generales de soporte y puede incluir hemodiálisis si fuese necesario.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT Responde: 0800-333-1234

PRESENTACIONES:

DOLONEUTIN® 25 mg, 50 mg, 150 mg y 300 mg: Envases conteniendo 30 cápsulas.

DOLONEUTIN® 75 mg: Envases conteniendo 15 y 30 cápsulas.

Este medicamento debe ser administrado sólo bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD. CERTIFICADO N° 57008

Código ATC: NO3A.X16. Fecha última revisión: Enero 2021

GÉMINIS FARMACÉUTICA S.A.
Laboratorio de Especialidades Medicinales

**Géminis**
Farmacéutica

Avda. 2da Rivadavia 23.333 (B1714GJL) - Ituzaingó
Pcia. de Buenos Aires
Tel.: (011) 2150 - 6625

Dirección Técnica: Liliana Vallés, Farmacéutica
Elaborado en: Galicia 2652. Capital Federal.
Ante cualquier duda consulte a su médico.