

Proxy®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Paroxetina. Código ATC: N06AB05

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene paroxetina 20 mg, excipientes c.s.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.



ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antidepresivo.

PROPIEDADES.

Paroxetina es una fenilpiperidina, inhibe de manera selectiva la recaptura de serotonina en las terminaciones nerviosas. El aumento de la concentración sináptica del neurotransmisor explica su efecto beneficioso en la depresión. A diferencia de los antidepresivos tricíclicos, sus efectos anticolinérgicos, hipotensores y sedantes son muy escasos. La absorción en el tubo digestivo es rápida y alcanza concentraciones máximas en 5,2 horas. Se distribuye con amplitud en el organismo con unión extensa a proteínas plasmáticas, su metabolismo hepático se efectiviza mediante el citocromo P450 y su excreción es vía renal y fecal. La vida media de eliminación es de 21 horas. El tiempo requerido para alcanzar cifras plasmáticas estables es de 2 a 11 días. La acción terapéutica completa se observa 2 a 3 semanas después de iniciado el tratamiento.

INDICACIONES.

Tratamiento de la depresión y/o trastornos de ansiedad en adultos. Trastorno obsesivo compulsivo, trastorno de angustia (crisis de pánico, incluyendo los causados por agorafobia, que es el miedo a los espacios abiertos), trastorno de ansiedad social, trastorno de estrés postraumático y trastorno de ansiedad generalizada. Trastorno disfórico premenstrual.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

En depresión 1 comprimido cada 24 horas, con posibilidad de incremento de dosis hasta 50 mg cada 24 horas.

En trastorno obsesivo-compulsivo 1 comprimido cada 24 horas al inicio de tratamiento, posteriormente 2 comprimidos cada 24 horas, hasta un máximo de 60 mg cada 24 horas.

En trastorno por angustia 2 comprimidos cada 24 horas, debiendo iniciar el tratamiento con 10 mg cada 24 horas, hasta un máximo de 60 mg cada 24 horas.

En fobia social y trastorno de estrés postraumático 1 comprimido cada 24 horas, pudiendo aumentar la dosis hasta 50 mg cada 24 horas.

En trastorno de ansiedad generalizada 1 comprimido cada 24 horas, con posibilidad de incremento en dosis hasta 50 mg cada 24 horas.

Las dosis recomendadas en población senil son las mismas que para adultos, pero no se debe elevar las dosis a más de 40 mg cada 24 horas.

Tomar los comprimidos por la mañana con alimentos. Los comprimidos deben tragarse con agua y no masticarse.

INDICACIÓN	DOSIS INICIAL DIARIA	DOSIS DIARIA RECOMENDADA	DOSIS DIARIA MÁXIMA
Depresión	20 mg	20 mg	50 mg
Trastorno obsesivo-compulsivo	20 mg	40 mg	60 mg
Trastorno por angustia	10 mg	40 mg	60 mg
Trastorno de fobia social	20 mg	20 mg	50 mg
Trastorno de estrés postraumático	20 mg	20 mg	50 mg
Trastorno de ansiedad generalizada	20 mg	20 mg	50 mg

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Los efectos secundarios son más frecuentes durante las primeras semanas del tratamiento. Frecuentes: Cefalea, somnolencia, vértigo, insomnio, náuseas, debilidad neuromuscular, diaforesis, estreñimiento, diarrea. Poco frecuentes: Nerviosismo, ansiedad, temblor, parestias, mialgias, palpitaciones, vasodilatación, hipotensión postural, disminución de la libido, impotencia, equimosis. Raros: Insuficiencia renal aguda, agranulocitosis, anemia aplásica, acnesia, alveolitis alérgica, alopecia, amenorrea, reacción anafiláctica, angioedema.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo, pacientes con antecedentes de manía, fase aguda de infarto de miocardio, trastornos sanguíneos con tratamiento de anticoagulantes, insuficiencia renal o hepática severa.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Inhibidores de la monoamino oxidasa (MAO), incluyendo moclobemida y cloruro de metilionina (azul de metileno), pimozida, que son antipsicóticos. Acido acetilsalicílico, ibuprofeno y otros medicamentos antiinflamatorios no esteroideos como celecoxib, etodolaco, diclofenaco y meloxicam, tramadol, buprenorfina y peptidina. Triptanes, incluyendo otros inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina y antidepresivos tricíclicos como clomipramina, nortriptilina y desipramina. Suplemento dietético denominado triptófano. Mivacurio y suxametonio. Lito, risperidona, perfenazina, clozapina. Fentanilo. La combinación de fosamprenavir y ritonavir. Hierba de San Juan. Fenobarbital, fenitoína, valproato de sodio o carbamazepina. Atomoxetina. Proclidina, cetidina, digoxina, amitriptilina, imipramina, desipramina, fluoxetina,

fenotiazina, quinidina y alcohol. Warfarina y otros anticoagulantes, propafenona, flecaicánida, metoprolol, pravaastatina, rifampicina, linezolid, tamoxifeno.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No se recomienda el uso en niños y menores de 18 años, pacientes con cardiopatías, epilepsia, acatias, hiponatremia o que hayan presentado ataques para cambiar de paroxetina a un IMAO o viceversa, debe suspenderse la administración de cualquiera de ellos al menos dos semanas antes de iniciar la administración del otro. En casos de insuficiencia renal o hepática se debe recomendar las dosis mínimas de este medicamento.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten. No repetir el tratamiento sin consultar antes con su médico. No recomendar este medicamento a otra persona.

Este medicamento debe ser utilizado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 32 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



04/23

breskotpharma.com

