

Nombre: Betametasona - Clorfenamina Condición de venta: con receta médica retenida Clasificación: antihistaminico Disponible en:	Nombres de marca:
---	--------------------------

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento.

Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está segura de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente

- **Composición y presentación:**
- **Principio Activo:**
- **Excipientes:**

1.- ¿Para qué se usa?

Esta asociación de medicamento está indicada en el tratamiento de desórdenes alérgicos e inflamatorios agudos y crónicos de las vías respiratorias, dermatológicas u oculares.

2.- Administración (oral)

- Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: 0.25 a 0.5 mg. de betametasona y 2 a 4 mg. de clorfenamina cada 6 horas.

- Consejo de cómo administrarlo

Puede tomarlo en conjunto con comidas o leche. Puede utilizar dulces o goma de mascar para evitar la sequedad bucal.

Si su tratamiento es prolongado debe llevar una dieta baja en sal, enriquecida en potasio y proteínas.

- Uso prolongado

Usted puede necesitar una terapia a largo plazo, pero debe ser con control médico frecuente, ya que se pueden presentar efectos adversos serios: **cataratas, diabetes, hipertensión, osteoporosis.**

3.- Precauciones

- Mayores de 60 años

Los ancianos son más sensibles a los efectos adversos de este medicamento; que pueden ser dificultad para orinar, confusión, mareos, irritabilidad, sequedad de boca, nariz y garganta, por lo que se recomienda una especial vigilancia.

- Consumo de alcohol

Debe evitar tomar alcohol mientras esté en tratamiento con este medicamento, ya que se intensifican los efectos adversos tales como somnolencia, fatiga, irritación estomacal.

- Manejo de vehículos

Este medicamento puede causar en algunas personas mareos, **somnolencia** y / o disminuir sus capacidades mentales para reaccionar frente a **imprevistos**. Asegúrese del efecto que

ejerce este medicamento sobre usted antes de manejar un vehículo o maquinaria peligrosa o realizar cualquier otra actividad riesgosa.

- **Embarazo**

Este medicamento puede causar daño al **feto** y disminución en el crecimiento, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

- **Lactancia**

Este medicamento pasa a la leche materna y puede afectar al niño, por lo que debe consultar con su médico sobre la conveniencia de usar este medicamento si está amamantando.

- **Lactantes y niños**

Este medicamento puede retardar el crecimiento normal del niño, el pediatra debe evaluar el **riesgo/beneficio** de su administración.

- **Precauciones especiales**

No debe interrumpir bruscamente el tratamiento, su médico es quien le debe señalar a usted la forma de ir reduciendo la dosis en caso de que no necesite más el uso de este corticoide.

Su médico puede pedirle que visite periódicamente al oculista, ya que este medicamento puede producir alteraciones oculares.

Mientras esté en tratamiento debe evitar el contacto con personas que presentan **varicela o sarampión**, en caso de sospecha de contagio debe avisar a su médico inmediatamente.

Este medicamento puede producir un alza de los niveles de glucosa en la sangre y de la presión arterial, por lo que debe estar bajo control médico frecuente.

Durante el tratamiento y un tiempo después (según estime su médico) no se vacune sin el consentimiento de su médico, debe evitar además el contacto con personas que hayan recibido la vacuna oral contra el virus de la polio.

La prednisona es una sustancia prohibida en el deporte de competición y puede dar positivo en el control del dopaje.

Antes de hacerse un examen de alergia a la piel debe avisarle al profesional de la salud a cargo que usted está tomando este medicamento.

4.- Usted no debe tomar este medicamento en los siguientes casos:

Si ha presentado síntomas de alergia a clorfenamina y /o betametasona.

Si ha presentado alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

5.- Interacciones

- **Medicamentos**

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: anticolinérgicos como atropina, butilescopolamina, antidepresivos tricíclicos como amitriptilina, clomipramina, antidepresivos como moclobemida, tranilcipromina, medicamentos que contengan alcohol, bepridil, carbamazepina, fenitoína u otro medicamento para tratar la **epilepsia**, ciclosporina, teofilina, rifampicina, isoniazida, glibenclamida, digoxina u otros **glucósidos cardíacos**, salicilatos, indometacina, furosemida, colestiramina, vacunas y **toxoides**.

- **Enfermedades**

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, **cardiovascular** o cualquier otra enfermedad crónica y severa.

En el caso particular de este medicamento, si padece de **úlceras estomacal**, obstrucción

intestinal, **hipertiroidismo**, **asma**, dificultad para orinar y **glaucoma**, de **enfermedad cardíaca congestiva**, **miastenia gravis**, **gastritis**, **diabetes**, **tuberculosis** e infecciones generales por hongos, sarampión y **SIDA**.

- Alimentos

Este medicamento puede aumentar la retención de sodio, por lo cual debe evitar consumir sodio (sal) en exceso.

- Exámenes de laboratorio

Puede producir alteraciones en los resultados de los análisis de **colesterol**, **glucosa**, calcio, potasio y **hormonas tiroideas** en sangre, de **glucosa** en orina, y las pruebas cutáneas de **tuberculina**, por lo que debe avisar que se encuentra en tratamiento con este medicamento antes de realizarse algún examen.

6. - Efectos adversos

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: fiebre, fatiga extrema, **hemorragias**, úlceras sangrantes en el recto, la boca y vagina, problemas de visión, aumento en la frecuencia para orinar **heces** negras o con sangre, calambres, sed, confusión, **alucinaciones**, ampollas en la piel, **paranoia**, **euforia**, depresión.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: somnolencia, espesamiento de las secreciones bronquiales, sequedad de garganta y boca, visión borrosa, dificultad para orinar, pérdida de apetito, náuseas, dolor de estomago leve, **vértigo** leve, nerviosismo, debilidad, **indigestión**, nerviosismo, redondeo de la forma de la cara, problemas en la menstruación, fragilidad en los huesos, aumento de la **glucosa** en sangre (aumento en la frecuencia para orinar, sed, náuseas, visión borrosa, fatiga), aumento de la **presión arterial** (mareos, enrojecimiento de la cara, dolor de cabeza, fatiga, nerviosismo), calambres, mareos, dolor de cabeza.

7. - Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: somnolencia marcada, **pupilas** dilatadas, excitabilidad excesiva, confusión, pérdida de la coordinación, pulso debilitado, pérdida de conciencia, fiebre, dolor muscular, náuseas, mareos, **fatiga**, dificultad para respirar.

Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la **intoxicación** y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

8. - Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad a temperaturas inferiores a los 30°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico

No recomiende este medicamento a otra persona.

