

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

PREDNISONA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 20 mg

Documento: IPAC-693

Fecha: Mayo 2004

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 seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
Departamento de Control Nacional
Sección Registro

COMPOSICION:

Cada comprimido recubierto contiene:

Prednisona 20 mg

Excipientes c.s.

Excipientes : Almidón glicolato de sodio, Estearato de magnesio, Lactosa monohidrato de compresión directa, Polímero catiónico de dimetilaminoetil metacrilato, talco, Macrogol 6000.

INDICACIONES:

Indicado en desórdenes endocrinos, respiratorios, hematológicos y reumáticos. Es también utilizado en enfermedades dermatológicas, neoplásicas y del colágeno, en tratamientos de alergias y de otros desórdenes en que el uso de glucocorticoides adrenales es beneficioso.

CLASIFICACION: Corticoterapia oral

ADVERTENCIAS:

Usese sólo por indicación y bajo supervisión médica. Al suspender la medicación, después de un tratamiento prolongado, se puede producir síndrome de privación caracterizado por dolor abdominal o de espalda, mareos, desmayos, fiebre, pérdida prolongada del apetito, dolor muscular o articular, sensación de falta de aire, dolores de cabeza inexplicables y continuos, cansancio o debilidad no habituales, reaparición de los síntomas de la enfermedad tratada. Si se presenta alguno de estos síntomas, se recomienda visitar a su médico.

CONTRAINDICACIONES:

No usar en caso de: úlcera gastroduodenal activa, osteoporosis severa, herpes zoster activo, tuberculosis activa sin tratamiento, infecciones generalizadas por hongos. Alteraciones psiquiátricas. Glaucoma. Hipertensión Arterial.
Embarazo y Lactancia: No usar en el embarazo, salvo absoluta necesidad y por periodos breves.

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
Departamento de Control Nacional
Registro N° F-14.411/04

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
N° Ref: 20.865/04
SECCION REGISTRO

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

INTERACCIONES:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Diuréticos (Furosemida, Hidroclorotiazida), Antihipertensivos, Hipoglicemiantes orales, Barbitúricos, Carbamazepina, Fenitoína, Rifampicina, antiinflamatorios no esteroideos, Glucósidos digitálicos, Calcio, Antiácidos. No se aconseja su asociación sin supervisión médica.

REACCIONES ADVERSAS:

El uso de corticoides por vía oral o inyectable requiere de supervisión constante del médico.. Este medicamento puede producir algunos efectos que normalmente no requieren atención médica a no ser que los síntomas persistan o sean muy molestos: Aumento del apetito, indigestión, nerviosismo o inquietud, dificultad para dormir. Mareos o somnolencia; rubor en la cara o mejillas, dolor de cabeza; crecimiento de vello en el cuerpo o en la cara.

Si se presenta alguna de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto, acuda a su médico: Trastornos del ánimo o de la conducta. Dolor en los ojos y trastornos de la visión (cataratas). Osteoporosis. Mayor susceptibilidad a infecciones. Úlcera gastroduodenal. Diabetes (micción frecuente, aumento de la sed). Hipertensión arterial. El uso a largo plazo, puede provocar Enfermedad de Cushing (rostro redondeado o cara de luna, por retención de agua).

PRECAUCIONES:

Se deberá evaluar cuidadosamente el riesgo de su uso en el embarazo, durante la lactancia y en niños. Los corticosteroides pueden agravar la inestabilidad emocional o las tendencias psicóticas. Tratamiento prolongados pueden provocar una insuficiencia suprarrenal; discontinuar el tratamiento gradualmente

DOSIS: La dosis que su médico le indique

MODO DE EMPLEO:

Se administra por vía oral. Tomarlo con alimento para minimizar la irritación gastrointestinal; el alcohol puede potenciar los efectos ulcerogénicos de este medicamento

SOBREDOSIS.

Los síntomas corresponden a los descritos en las reacciones adversas pero de forma más acentuada. Si aparecen síntomas agudos, trasladar al enfermo a un centro asistencial para el tratamiento de los síntomas y medidas de mantención necesarias.

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**

Documento: IPAC-693

Fecha: Mayo 2004

La sobredosis crónica, se trata reduciendo la dosis o suspendiendo el corticosteroide por un período que el médico determine.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original; protegido del calor, la luz y la humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

**Elaborado y distribuido por
Laboratorio Chile S.A.
Av. Maratón 1315, Ñuñoa, Santiago**

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**