

I. IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO Celerg[®]

(maleato de dexclorfeniramina + betametasona)

APRESENTACÕES

Embalagem contendo 20 comprimidos de 2 mg + 0,25 mg

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL

COMPOSICÃO

Cada comprimido contém:

maleato de dexclorfeniramina	2 mg
betametasona	0,25 mg
excipiente qsp	1 comprimido
(lactose monoidratada, gelatina,	estearato de magnésio,
vermelho de eritrosina dissódica.	amido e água purificada)

II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Celerg[®] é indicado no tratamento adjuvante de doenças alérgicas do aparelho respiratório, como: asma brônquica grave e rinite alérgica; nas doenças alérgicas da pele, como: dermatite atópica (eczema), dermatite de contato, reações 4. O OUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE medicamentosas e doença do soro, e nas doenças alérgicas inflamatórias oculares, como: ceratite (inflamações da córnea), conjuntiva (conjuntivite) e das porções internas do olho (irite não-granulomatosa, coriorretinite, iridociclite, coroidite e uveíte). Nestas doenças oculares, o maleato de dexclorfeniramina + betametasona inibe a fase aguda da inflamação, contribuindo para preservar a integridade funcional do globo ocular, enquanto se realiza o tratamento da infecção ou de distúrbio por outra causa com terapia específica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Celerg® reúne o efeito anti-inflamatório e antialérgico da betametasona e a ação anti-histamínica do maleato de dexclorfeniramina. O uso combinado da betametasona e do maleato de dexclorfeniramina permite a utilização de doses menores de corticosteroides com resultados semelhantes aos obtidos com doses mais altas de corticoide isoladamente.

MEDICAMENTO?

Não utilize Celerg® se você já teve qualquer alergia componentes da fórmula do produto.

Celerg® está contraindicado em pacientes com infecção sistêmica por fungos, em prematuros e recém- nascidos, nos pacientes que estejam recebendo terapia com inibidores da monoaminoxidase (IMAOs) e nos que demonstrarem hipersensibilidade a qualquer dos componentes de sua fórmula ou a fármacos de estrutura química similar.

Éste medicamento é contraindicado para menores de O uso prolongado de Celerg[®] pode causar catarata 12 anos de idade.

Não utilizar este medicamento durante a gravidez e lactação, exceto sob orientação médica.

MEDICAMENTO?

betametasona – Poderão ser necessários ajustes posológicos de acordo com a remissão ou exacerbação da doença, com a resposta individual do paciente ao tratamento ou com a exposição do paciente a situações de estresse emocional ou físico, como: infecção, cirurgia ou traumatismo. Poderá ser necessário acompanhamento clínico durante período de até um ano após o término de tratamentos prolongados ou com doses elevadas.

Pode ocorrer insuficiência suprarrenal secundária quando houver retirada rápida de Celerg®. Esta insuficiência pode ser evitada mediante redução gradativa da dose.

Os efeitos dos corticosteroides são aumentados em pacientes com hipotireoidismo (diminuição dos hormônios da tireoide) ou nos pacientes com doenca no fígado. Caso você tenha herpes simples ocular (um tipo de doença nos olhos), avise o seu médico, pois há risco de perfuração da córnea.

Celerg[®] pode agravar os quadros prévios de instabilidade emocional ou tendências psicóticas. Avise seu médico, USO ADULTO E PEDIATRICO ACIMA DE 6 ANOS 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE caso você tenha as seguintes doenças: colite ulcerativa inespecífica (inflamação do intestino com ulceração), abscesso ou outra infecção com pus, diverticulite, cirurgia ou alguma reação incomum a qualquer um dos recente do intestino, úlcera do estômago ou intestino, doença nos rins, pressão alta, osteoporose (diminuição do cálcio nos ossos) e miastenia gravis (doença autoimune na qual existe intensa fraqueza muscular).

> Celerg® como outros medicamentos contendo corticoides, pode mascarar alguns sinais de infecção e novas infecções podem surgir durante sua administração. Quando os corticosteroides são usados, pode ocorrer diminuição na resistência ou dificuldade em localizar a infecção.

subcapsular posterior (doença dos olhos), glaucoma (aumento da pressão ocular) com risco de lesão do nervo ótico e aumento do risco de infecções oculares secundárias causadas por fungos ou vírus. Os corticosteroides podem causar elevação da pressão arterial, retenção de sal e água e aumento da excreção de potássio. Por isso, seu médico poderá recomendar uma dieta com pouco sal e a suplementação de potássio durante o tratamento. Todos os corticosteroides aumentam a excreção de cálcio.

Você não deverá ser vacinado contra varíola durante o tratamento. Outros tipos de vacinação não devem ser realizados em pacientes que estejam recebendo corticosteroides, especialmente em altas doses. Evite contato com pessoas acometidas de varicela ou sarampo, enquanto estiver tomando Celerg®. Caso ocorra contato procure orientação médica. Essa recomendação é particularmente importante para as crianças.

O tratamento com Celerg[®] na tuberculose ativa deve **Este medicamento pode causar doping.** estar restrito aos casos de tuberculose fulminante ou disseminada, nos quais os corticosteroides são usados em associação com medicamentos usados no tratamento da tuberculose. Caso haja indicação de Celerg® para pacientes com tuberculose que ainda não se manifestou ou com resultado positivo para tuberculina, em teste realizado na a gravidez e amamentação: O seu médico irá avaliar pele, faz-se necessária uma avaliação criteriosa diante do risco de reativação. Durante tratamento prolongado com Celerg®, seu médico devera recomendar um tratamento preventivo contra tuberculose.

O crescimento e desenvolvimento de criancas de baixa idade, sob terapia prolongada com Celerg®, devem ser monitorizados com cuidado, uma vez que a administração de corticosteroides pode interferir na taxa de crescimento normal e diminuir a produção normal de corticosteroides pelas glândulas suprarrenais. A corticoterapia pode alterar a mobilidade e o número de espermatozoides.

maleato de dexclorfeniramina – avise seu médico se você apresenta alguma das seguintes doenças, pois o uso do maleato de dexclorfeniramina deve ser feito com cautela nestes casos: glaucoma de ângulo estreito, úlcera do estômago ou duodeno com estreitamento da sua luz (úlcera estenosante), obstrução da saída do estômago, aumento da próstata ou obstrução da saída da bexiga, doenças do coração e dos vasos sanguíneos, entre as quais pressão alta, nos pacientes com pressão intraocular elevada ou aumento dos hormônios da tireoide.

O uso de glicocorticoides sistêmicos, mesmo em doses baixas, pode causar coriorretinopatia que pode levar a ocorrência de distúrbios visuais incluindo a perda da visão. Um oftalmologista deve ser consultado se alterações na anfotericina B, anticoagulantes cumarínicos e hormônios visão ocorrerem durante o tratamento.

Durante o tratamento, o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Uso em idosos: Os anti-histamínicos podem causar sedação, vertigem e hipotensão em pacientes acima de 60 anos. É recomendada cautela nestes pacientes, pois eles são mais vulneráveis às reacões adversas. Uso durante os benefícios do uso de Celerg® durante a gravidez, na amamentação e por mulheres em idade fértil. Crianças nascidas de mães que receberam doses altas de corticosteroides durante a gravidez devem ser cuidadosamente observadas, pois podem apresentar diminuição da produção de corticosteroides pelas glândulas suprarrenais. Os recém-nascidos devem ser avaliados quanto à possibilidade de ocorrência de catarata congênita (doenca dos olhos).

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Interações medicamentosas: Converse com seu médico sobre outros medicamentos que esteja tomando ou pretende tomar, pois eles poderão interferir na ação de Celerg®.

Interações medicamento-medicamento

Com a **betametasona:** avise seu médico caso você esteja tomando algum dos seguintes medicamentos: fenobarbital, fenitoína, estrogênios (hormônios femininos), diuréticos depletores de potássio, glicosídeos cardíacos (digitálicos), de crescimento.

Usar Celerg® juntamente com anti-inflamatórios não hormonais ou álcool pode resultar em aumento de _ incidência ou gravidade da úlcera no estômago ou 8 duodeno.





Com maleato de dexclorfeniramina: avise seu médico deve ser mantido fora do alcance das criancas. caso você esteja tomando algum dos seguintes: inibidores da monoaminoxidase (IMAOs), pois estes podem 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? prolongar e intensificar os efeitos dos anti-histamínicos. Antidepressivos tricíclicos, barbitúricos podem Seu médico irá lhe prescrever uma dosagem potencializar o efeito sedativo da dexclorfeniramina. A ação de anticoagulantes cumarínicos pode ser reduzida pelos antihistamínicos.

Interação medicamento-substância química

Substâncias que deprimem o Sistema Nervoso Central: álcool.

Interação medicamento – exame laboratorial

para infecção bacteriana e produzir resultados falso- dormir. negativos.

está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. um anti-histamínico deverão ser considerados. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR OUANTO TEMPO POSSO mastigado. **GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Celerg® comprimido é um comprimido na cor rosa, circular e biconvexo.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Uso oral

individualizada com base na doenca a ser tratada e na gravidade da sua resposta ao tratamento.

Adultos e criancas maiores de 12 anos de idade: a dose a seguir: inicial recomendada é de 1 a 2 comprimidos, 3 a 4 vezes por dia, após as refeições e ao deitar.

A dose diária não devera exceder a 8 comprimidos, divididos em quatro tomadas, em um período de 24 horas. As doses devem ser ajustadas de acordo com a resposta do paciente. Se uma dose diária adicional for solicitada, Os corticoides podem afetar o teste *nitroblue tetrazolium* deverá ser administrada preferencialmente ao deitar para

No caso de alergias, quando os sintomas da alergia Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você respiratória estiverem adequadamente controlados, uma retirada lenta da associação e um tratamento isolado com

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou

os horários, as doses e a duração do tratamento. Não médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você esquecer-se de tomar uma dose na hora certa, tome-a assim que possível e depois reajuste os horários de 9. O OUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA acordo com esta última tomada, continuando o tratamento de acordo com os novos horários programados. Não tome Caso ele esteja no prazo de validade e você observe duas doses de uma vez para compensar a dose esquecida. alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico Em caso de dúvidas, procure orientação do para saber se poderá utilizá-lo. Todo medicamento farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista. considerada.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Celerg® pode causar reações não desejadas. Mesmo não ocorrendo todas estas reações adversas, informe ao seu médico caso alguma delas ocorra. Os eventos adversos de Celerg® são apresentados em frequência decrescente.

Reacões Comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):

betametasona: gastrintestinais: musculoesqueléticos: distúrbios eletrolíticos; dermatológicos; neurológicos; endócrinos; oftálmicos; metabólicos e psiquiátricos.

maleato de dexclorfeniramina: Similares às relatadas com outros anti-histamínicos. Sonolência leve à moderada é o efeito adverso mais frequente.

Gerais: urticária; exantema cutâneo; choque anafilático; fotosensibilidade; transpiração excessiva; calafrios; secura da boca, nariz e garganta.

Reacões Raras (ocorrem entre 0.01% e 0.1% dos pacientes que utilizam este medicamento): maleato de dexclorfeniramina: Outras possíveis reações dos Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre anti-histamínicos incluem: reacões cardiovasculares; hematológicas; neurológicas; gastrintestinais; geniturinárias e respiratórias.

> Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reacões indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através de seu servico de atendimento

OUANTIDADE MAIOR DO OUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Celerg® é uma associação medicamentosa e a toxicidade potencial de cada um dos seus componentes deve ser Farm. Resp.: Dra. Maria Betânia Pereira

A toxicidade de uma dose excessiva única de Celerg[®] é devida particularmente à dexclorfeniramina. A dose letal Registrado por: estimada do maleato de dexclorfeniramina é de 2,5 a 5,0 LEGRAND PHARMA IND. FARM. LTDA

não produz sintomas agudos. Os efeitos somente ocorrem CEP: 13.186-901 com a administração repetida de altas doses. As reações CNPJ: 05.044.984/0001-26 de superdose de anti-histamínicos podem variar desde INDÚSTRIA BRASILEIRA depressão do Sistema Nervoso Central à sua estimulação. Secura da boca, pupilas dilatadas e fixas, febre, rubor Fabricado por: facial e sintomas gastrintestinais podem ocorrer. Em NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS crianças, a estimulação ocorre de forma dominante, FARMACÊUTICOS LTDA. podendo provocar alucinações, perda de coordenação Manaus - AM e convulsões. Adultos podem apresentar um ciclo de depressão com torpor e coma, seguido de uma fase de Embalado por: excitação levando a convulsões.

Tratamento: em caso de superdose, procure um servico Hortolândia - SP médico para tratamento de emergência, imediatamente. É recomendada a consulta a um centro de intoxicação. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA Considerar as medidas-padrão para remover qualquer quantidade de medicamento não absorvida, por exemplo, Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão carvão ativado e lavagem gástrica. A diálise não tem aprovada pela Anvisa em 07/05/2018. sido considerada útil. Não existe um antídoto especifico. Medidas para aumentar a eliminação (acidificação urinária. hemodiálise) não são recomendadas. O tratamento de sinais e sintomas de superdose é essencialmente sintomático e de suporte.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III. DIZERES LEGAIS

Reg. MS: no 1.6773.0254 CRF-SP n° 37.788

Rod. Jornalista F. A. Proença, km 08 Uma dose única excessiva de corticosteroide, em geral, Bairro Chácara Assay / Hortolândia - SP

EMS S/A

