

Acción Terapéutica: Anticonceptivo de Emergencia.

Indicaciones: Está indicado como anticonceptivo de emergencia dentro de las 72 horas siguientes de haber mantenido relaciones sexuales sin protección, en caso de violación o cuando falla el método anticonceptivo utilizado.

Posología y forma de administración:

Posología Cerciora T[®] 1,5 mg x 1 comprimido: Debe tomarse un comprimido tan pronto como sea posible, en las primeras 12 horas y no más tarde de las 72 horas siguientes, tras haber mantenido relaciones sexuales sin protección. Si aparecen vómitos dentro de las tres horas siguientes a la toma del comprimido, debe tomarse otro comprimido inmediatamente. Se recomienda a las mujeres que hayan utilizado medicamentos inductores de enzimas durante las últimas 4 semanas, y que necesitan una anticoncepción de emergencia, que utilicen un anticonceptivo de emergencia no hormonal, es decir un DIU-Cu, o que tomen una dosis doble de levonorgestrel (es decir 2 comprimidos a la vez) si no pueden o no desean utilizar el DIU-Cu.

Posología Cerciora T[®] 0,75 mg x 2 comprimidos: Debe tomarse 1 comprimido tan pronto como sea posible, preferiblemente dentro de las 12 horas, y no más tarde de 72 horas, tras haber mantenido relaciones sexuales sin protección. Tras un periodo de 12 horas debe tomarse el segundo comprimido. Si ocurren vómitos dentro de las tres horas siguientes de la toma de los comprimidos, deben tomarse otros dos comprimidos inmediatamente.

Forma de administración: CercioraT[®] puede tomarse en cualquier momento del ciclo menstrual, a menos que se haya producido un retraso de la hemorragia menstrual. Tras la utilización de la anticoncepción de urgencia se recomienda utilizar un método de barrera (ej.: preservativo, diafragma o capuchón cervical) hasta el inicio del siguiente ciclo menstrual. La utilización de CercioraT[®] no contraindica la continuación de la anticoncepción hormonal regular. **Población pediátrica:** El uso de CercioraT[®] en niñas de edad prepuberal en la indicación de anticoncepción de urgencia no se considera adecuado.

Reacciones adversas: Al igual que todos los medicamentos, CercioraT[®] puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los posibles efectos adversos se incluyen a continuación en función de su frecuencia: **Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):** Náuseas, Sangrado irregular hasta la siguiente menstruación, Dolor en la parte baja del abdomen, Cansancio, Dolor de cabeza. **Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):** Vómitos. Si sufre vómitos, lea la sección "Qué hacer en caso de vómitos". Su periodo podría ser diferente. La mayoría de mujeres tendrá un periodo normal en el momento esperado, pero algunas pueden tener el periodo más tarde o antes de lo normal. También podría tener un sangrado irregular o manchado hasta su siguiente periodo. Si su periodo se retrasa más de 5 días o es excepcionalmente escaso o intenso, deberá ponerse en contacto con su médico tan pronto como sea posible. Aumento de la sensibilidad en las mamas, diarrea, o mareos después de tomar este medicamento. **Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):** Exantema, urticaria, picores e hinchazón de la cara, dolor pélvico, menstruación dolorosa. **Qué hacer en caso de vómitos:** Si vomita antes de que transcurran tres horas desde la toma del comprimido, debe tomar inmediatamente otro comprimido.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes, insuficiencia hepática grave, diagnóstico o sospecha de embarazo, sangramiento vaginal anormal de origen desconocido.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: Es poco probable que CercioraT[®] afecte a su capacidad para conducir o usar máquinas. No obstante, si se encuentra cansada o mareada no conduzca ni utilice maquinaria.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: Algunos medicamentos pueden impedir que CercioraT[®] funcione de manera eficaz. Si ha utilizado cualquiera de los medicamentos indicados a continuación durante las 4 últimas semanas, CercioraT[®] puede ser menos adecuado para usted. Su médico puede prescribirle otro tipo de anticonceptivo de emergencia (no hormonal), es decir, un dispositivo intrauterino de cobre (DIU-Cu). Si esto no fuera una opción para usted o si no puede ver a su médico rápidamente, puede tomarse una dosis doble de CercioraT[®]: Barbitúricos y otros medicamentos utilizados para tratar la epilepsia (por ejemplo, primidona, fenitoína y carbamazepina). Medicamentos utilizados para tratar la tuberculosis (por ejemplo, rifampicina y rifabutina). Un tratamiento para VIH (ritonavir, efavirenz). Un medicamento para tratar las infecciones por hongos (griseofulvina). Medicamentos a base de plantas que contengan hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*). Hable con su médico o farmacéutico si necesita información adicional sobre cuál es la dosis correcta para usted. Consulte con su médico lo antes posible después de tomar los comprimidos, para

que le informe sobre los métodos fiables de anticoncepción regular y evitar un embarazo. **CercioraT®** también puede afectar el funcionamiento correcto de otros medicamentos: Un medicamento llamado ciclosporina (inhibe el sistema inmunitario).

Fertilidad, embarazo y lactancia: Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. **Embarazo:** No debe tomar este medicamento si está embarazada. Si se queda embarazada después de tomar este medicamento, es importante que acuda al médico. No hay evidencia de que **CercioraT®** pueda causar daño al bebé que se desarrolla en su útero si se utiliza tal y como se aconseja. De todos modos, es posible que su médico quiera confirmar que su embarazo no es ectópico. Esto es especialmente importante si nota dolor abdominal intenso después de tomar **CercioraT®** o si alguna vez ha tenido un embarazo ectópico, cirugía de las trompas de Falopio o enfermedad inflamatoria pélvica. **Lactancia:** Pequeñas cantidades del principio activo de este medicamento pueden aparecer en la leche materna, aunque no se piensa que esto sea perjudicial para el bebé. No obstante, si está preocupada puede tomar el comprimido inmediatamente después de dar el pecho y sacarse la leche durante las 6 horas posteriores a tomar **CercioraT®**, y desecharla. De este modo puede reducir la cantidad de principio activo que reciba su hijo con la leche materna.

Sobredosis: No se han registrado reacciones adversas graves tras la ingestión aguda de grandes dosis de anticonceptivos orales. Una sobredosis puede provocar náuseas y una posible hemorragia por privación. No existen antídotos específicos y el tratamiento debe ser sintomático.

Precauciones especiales de conservación: Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños, a no más de 25°C. No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y en el blíster. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

En caso de cualquier evento adverso que se presente con un medicamento Exeltis, tomar contacto con la unidad de Farmacovigilancia: contactochile@exeltis.com +56 229574640

Folletos de información al paciente y al profesional disponibles en www.ispch.cl.

Más información en www.exeltis.cl