

Información para Pacientes
BONJESTA (bonn jest ah)
(succinato de doxilamina y clorhidrato de
piridoxina), tabletas de liberación prolongada, por
vía oral

¿Qué es BONJESTA?

- BONJESTA es un medicamento recetado que se usa para tratar las náuseas y los vómitos del embarazo en mujeres que no han mejorado con el cambio en la dieta u otros tratamientos no médicos.
- No se sabe si BONJESTA es seguro y efectivo en mujeres con náuseas y vómitos intensos del embarazo, una afección llamada hiperemesis gravídica. Es probable que las mujeres con esta afección deban hospitalizarse.
- No se sabe si BONJESTA es seguro y efectivo en menores de 18 años de edad.

No tome BONJESTA si:

- Es alérgica al succinato de doxilamina, otros antihistamínicos derivados de la etanolamina, clorhidrato de piridoxina o cualquiera de los ingredientes en BONJESTA. Al final de este folleto, consulte la Información para Pacientes para ver la lista completa de los ingredientes en BONJESTA.
- Toma inhibidores de la monoaminooxidasa (IMAO). Pregúntele a su profesional de la salud o farmacéutico si no está segura de tomar un IMAO, incluidos Marplan, Nardil, Emsam, Eldepryl, Zelapar y Parnate.

Antes de tomar BONJESTA, informe a su profesional de la salud sobre todas sus afecciones médicas, incluso si usted:

- Tiene asma
- Tiene problemas visuales denominados aumento de la presión intraocular o glaucoma de ángulo angosto.
- Tiene un problema estomacal llamado úlcera péptica estenosante u obstrucción piloroduodenal.
- Tiene un problema de vejiga llamado obstrucción vesical urinaria.
- Está dando de lactar o planean hacerlo. BONJESTA puede pasar a la leche materna y puede dañar a su bebé. No debe dar de lactar mientras usa BONJESTA.
- Informe a su profesional de la salud sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos recetados y de venta libre, las vitaminas y los suplementos herbales.

¿Cómo debo tomar BONJESTA?

- Hable con su profesional de la salud sobre la dosis de BONJESTA que debe tomar y cuándo debe hacerlo.
- Tome BONJESTA todos los días según lo recetado por su profesional de la salud. No deje de tomar BONJESTA sin consultar antes con su profesional de la salud.
- **Consulte el siguiente cronograma para saber correctamente cómo comenzar a tomar BONJESTA:**
 - Comience con 1 tableta por vía oral antes de acostarse. Si sus náuseas y vómitos mejoran o se controlan el día 2, continúe tomando 1 tableta cada día a la hora de acostarse.
 - Si todavía tiene náuseas y vómitos en el día 2, comience a tomar 1 tableta por la mañana y 1 tableta al acostarse cada día.
- No tome más de 2 tabletas (1 por la mañana y 1 a la hora de acostarse) todos los días.
- Tome BONJESTA con el estómago vacío con un vaso de agua.
- Tome BONJESTA tabletas enteras. No aplaste, mastique ni parta las tabletas de BONJESTA antes de tomarlas. Si no puede tomar las tabletas BONJESTA enteras, informe a su profesional de la salud.
 - Si excede las tomas de BONJESTA (sobredosis), puede tener los siguientes síntomas: intranquilidad, boca seca, las pupilas de sus ojos se vuelven más grandes (dilatadas), somnolencia, mareos, confusión, ritmo cardíaco acelerado, convulsiones, dolor muscular o debilidad, cambios en la orina y acumulación de líquido en el cuerpo. Si tiene estos síntomas y son graves, podrían ocasionar la muerte. Si excede las tomas de BONJESTA, llame a su centro de control de envenenamiento al 1-800-222-1222.

¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de BONJESTA?

BONJESTA puede causar efectos secundarios graves, incluso somnolencia.

La somnolencia es un efecto secundario común cuando se toma BONJESTA, pero también puede ser grave:

- No maneje, opere maquinaria pesada ni realice otras actividades que requieran toda su atención a menos que su profesional de la salud le autorice hacerlo.
- No tome alcohol ni tome otros depresores del sistema nervioso central como medicamentos para la tos y el resfriado, ciertos analgésicos y medicamentos que lo ayuden a dormir mientras toma BONJESTA. La somnolencia severa puede darse o empeorar, causando caídas o accidentes.

BONJESTA podría dar resultados falso positivo en los exámenes de orina para metadona, opiáceos y PCP.

Lo anteriormente mencionado no son todos los posibles efectos secundarios de BONJESTA.

Llame a su médico para obtener información médica sobre los efectos secundarios. Puede informar los efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

¿Cómo debo almacenar BONJESTA?

- Almacene BONJESTA a temperatura ambiente entre 68 °F y 77 °F (20 °C a 25 °C). Conserve el frasco bien cerrado para proteger BONJESTA de la humedad.
- El frasco BONJESTA contiene un envase desecante para ayudar a mantener su medicamento seco. No deseche el desecante.
- Deseche de manera segura los medicamentos que hayan caducado o que ya no sean necesarios.
- Mantenga BONJESTA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Información general sobre el uso seguro y efectivo de BONJESTA.

En ocasiones, los medicamentos se recetan para fines distintos a los enumerados en el folleto Información para pacientes. Puede consultar a su farmacéutico o profesional de la salud para obtener información sobre BONJESTA escrita para profesionales de la salud. No use BONJESTA para una condición para la cual no fue prescrito. No le dé BONJESTA a otras personas, incluso si tienen los mismos síntomas que usted ya que podría hacerles daño.

¿Cuáles son los ingredientes en BONJESTA?

Ingrediente activo: succinato de doxilamina (un antihistamínico) e clorhidrato de piridoxina (vitamina B6).
Ingredientes inactivos: hidróxido de amonio, n-butanol, cera carnauba en polvo, dióxido de silicio coloidal, croscarmelosa sódica, lago de aluminio D & C Red # 27, alcohol desnaturalizado, óxido ferrosférico, lago de aluminio FD & C Azul # 2, hipromelosa, óxido de hierro rojo, alcohol isopropílico, estearato de magnesio, trisilicato de magnesio, copolímero de ácido metacrílico, celulosa microcristalina 102, PEG 3350, propilenglicol, esmalte de goma laca, simeticona, bicarbonato de sodio, lauril sulfato de sodio, talco, dióxido de titanio, citrato de trietilo.

Distribuido por: Duchesnay USA, Inc., Bryn Mawr, PA, 19010

Para obtener más información, visite www.duchesnayusa.com o llame al 1-855-722-7734.

Esta Información para Pacientes ha sido aprobada por la FDA de los EE.UU.

Emitido: 06/2016

BON-2018-0080-02