



# BETACROVIS

Solution buvable 40ml

Bètaméthasone **0,05%**

## 1-Identification du médicament :

### a)Composition :

Bètaméthasone.....0,050 g

**Excipients :** edétate de sodium, benzoate de sodium, phosphate disodique, acide citrique, saccharose, propylène-glycol, sorbitol 70%, arôme chocolat, eau purifiée.....qsp100 ml

### Excipients à effet notoire :

saccharose, sorbitol, propylène glycol..... 360 mg/ml.

### b) Forme pharmaceutique :

Solution en flacon de 40 ml (1 ml= 40 gouttes)

### c) Classe pharmaco-thérapeutique :

Anti inflammatoire glucocorticoïde- usage systémique.

**2-Dans quels cas utiliser ce médicament :** Corticoïde indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire qu'elles soient :

collagénose-connectivites, dermatologiques, digestives, endocriniennes, hématologiques, infectieuses, néoplasiques, néphrologiques, neurologiques, ophtalmologiques, ORL, respiratoires, rhumatologiques, transplantation d'organe et de cellules souches hématopoïétiques allogéniques.

### 3-dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

La plupart des infections à l'exclusion des indications spécifiées, certaines viroses en évolution (hépatites virales, herpes, varicelle, zona), certains troubles mentaux non traités, vaccination par vaccins vivants, allergie à l'un des constituants.

### 4-Mises en garde, précautions d'emploi :

**Avant le traitement :** prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, ulcère digestif, maladies du colon, intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, diabète, hypertension artérielle, infections (antécédents de tuberculose), insuffisances hépatique ou rénale, ostéoporose, myasthénie grave, séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou sud de l'Europe en raison du risque parasitaire.

**Pendant le traitement :** éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole ; sous traitement et au cours de l'année suivant son arrêt, prévenir votre médecin de la prise de Corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie) ; un régime, en particulier pauvre en sel peut être instauré.

Ce médicament contient du sorbitol et du saccharose : ne pas l'utiliser en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Ce médicament contient du propylène glycol et peut provoquer des symptômes semblables à ceux provoqués par l'alcool.

### 5-Interactions médicamenteuses :

Déconvoquées : astémizole, bédridil, érythromycine IV, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, terféndatine, vincamine : pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque.

Nécessitant des précautions d'emploi : acide acétyl salicylique et autres salicylés, anti arythmiques (amiodarone, brétylium, disopyramide, quinidiniques et sotalol), anticoagulants oraux, autres hypokaliémisants, digitaliques, héparine par voie parentérale, inducteurs enzymatiques (carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne, primidone, rifabutine, rifampicine), isoniazide, topiques gastro intestinaux (sels, oxydes, et hydroxydes d'aluminium, de magnésium et de calcium), insuline, metformine, sulfamides hypoglycémisants.

**6-Grossesse :** possible si nécessaire

**7- Allaitement :** à éviter (passage dans le lait maternel).

### 8- Posologie et voie d'administration :

Voie orale

**RESERVE AUX NOURRISSONS ET AUX ENFANTS.**

La dose est fonction du poids et de la maladie traitée.

**Traitement d'attaque :** 0.075 mg/kg/jour (6 gouttes/kg/jour) à 0.3 mg/kg/jour (24 gouttes/kg/jour)

**Traitement d'entretien :** 0.03 mg/kg/jour (3 gouttes/kg/jour).

Mettre les gouttes dans un peu d'eau. Prendre le médicament de préférence en fin de repas.

### 9-Effets non souhaités et gênes :

Selon la dose et la durée du traitement.

#### Les plus fréquents :

gonflement et rougeur du visage, prise de poids, apparition de bleus, élévation de la tension artérielle, excitation et troubles du sommeil, fragilité osseuse, modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium).

**Très rarement :** insuffisance de sécrétion de la glande surrénale, troubles de la croissance chez l'enfant, irrégularités menstruelles, troubles cutanés, faiblesse des muscles, hoquet, ulcère et autres troubles digestifs, certaines formes de glaucome et de cataracte. Possibilités de troubles digestifs et de diarrhées liées à la présence de sorbitol.

**10-Conservation :** dans l'emballage extérieur, à une température inférieure à 25°C et à l'abri de la lumière. Après ouverture, ce médicament peut se conserver pendant 8 semaines maximum.

## Liste I

Date de révision de la notice: Décembre 2014

DE N°: 455/09H 020/99/16

Fabricant et conditionneur: Genericlabb Z.I de Rouiba, voie C, BP 73 Rouiba, Alger, Algérie

Détenteur de la D.E : Gencopharm Z.I de Rouiba, voie C, BP 73 Rouiba, Alger, Algérie