

# Bellaface®

Dienogest 2 mg Etinilestradiol 0,03 mg

## ¿Qué es Bellaface® y para qué se utiliza?

Bellaface® es un comprimido anticonceptivo oral combinado (AOC) que contiene dos tipos de hormonas, un estrógeno (Etinilestradiol 0,03 mg) y un progestágeno (Dienogest 2 mg).

Bellaface® se comercializa en dos modalidades: **Bellaface® 21 y Bellaface® 28**.

**Bellaface® 21** contiene 21 tabletas de color blanco conteniendo 2 mg de Dienogest y 0,03 mg de Etinilestradiol.

**Bellaface® 28** contiene 21 tabletas de color blanco conteniendo 2 mg de Dienogest y 0,03 mg de Etinilestradiol, y 7 tabletas de color rosado sin principio activo (placebos).

Bellaface® se utiliza para prevenir el embarazo.

## ¿En qué se diferencian las presentaciones de 21 o 28 tabletas de Bellaface®?

Bellaface se comercializa en 2 presentaciones para ajustarse a la preferencia de las usuarias. La composición hormonal de los 21 comprimidos activos es la misma en la presentación de 21 tabletas o de 28 tabletas; la única diferencia radica en las 7 tabletas placebo de la presentación de 28 tabletas, que corresponden a la 4ª semana del ciclo (semana de descanso para la presentación de 21 comprimidos o semana de placebo para la presentación de 28 comprimidos).

Las 7 tabletas de placebo de Bellaface® 28, se corresponden con la última semana del descanso fisiológico que se realiza con los anticonceptivos de 21 tabletas, en la llamada "semana de descanso". Estos 7 comprimidos, de color diferente, no poseen ninguna composición hormonal y su objetivo es reforzar el hábito de la toma diaria y facilitar el cumplimiento del esquema de tomas oficiando como un recordatorio visible para el inicio del siguiente envase.

## ¿Cómo actúa Bellaface®?

Bellaface® actúa inhibiendo la ovulación mensual de las mujeres. Al tomar Bellaface® se suspende la producción de óvulos y hormonas ováricas, con lo cual se obtiene el efecto anticonceptivo. Además, Bellaface® cambia las propiedades físicas del moco del cuello uterino

por lo que de esta manera interfiere en el ascenso de los espermatozoides y no permite la fecundación del óvulo. Bellaface®, como todas las píldoras anticonceptivas, no protege frente a la infección por el VIH (SIDA) ni frente a otras enfermedades de transmisión sexual.

## ¿Qué tan efectivo es Bellaface®?

Bellaface® es un anticonceptivo que previene el 99,95% de la posibilidad de embarazo no deseado.

Bellaface® produce la regularización del ciclo menstrual. Sin embargo, en algunas mujeres se pueden presentar sangrados entre la menstruación, sobre todo en los ciclos iniciales, que se van corrigiendo en los ciclos siguientes. Algunas mujeres pueden presentar amenorrea (ausencia de sangrado).

## ¿Cuándo no debe usar Bellaface®?

No debe usar Bellaface® si tiene alguna de las afecciones enumeradas a continuación, las que deben ser informadas a su médico tratante. Su médico comentará con usted qué otra forma de anticoncepción sería más adecuada.

•Si tiene (o ha tenido alguna vez) un coágulo de sangre en un vaso sanguíneo de las piernas (trombosis venosa profunda, TVP), en los pulmones (embolia pulmonar, EP) o en otros órganos.

•Si sabe que padece un trastorno que afecta a la coagulación de la sangre: por ejemplo, deficiencia de proteína C, deficiencia de proteína S, deficiencia de antitrombina III, factor V Leiden o anticuerpos antifosfolípidos.

•Si necesita una operación o si pasa mucho tiempo sin ponerse de pie.

•Si ha sufrido alguna vez un ataque al corazón o un accidente cerebrovascular.

•Si tiene (o ha tenido) angor (dolor de origen coronario) o un accidente isquémico transitorio (AIT, síntomas temporales de accidente cerebrovascular).

•Si tiene alguna de las siguientes enfermedades que pueden aumentar su riesgo de formación de un coágulo en las arterias: Diabetes grave con lesión de los vasos sanguíneos, presión arterial muy alta, dislipemia muy elevada (colesterol o triglicéridos altos en sangre), hiperhomocisteinemia.

•Si tiene (o ha tenido alguna vez) un tipo de migraña llamada "migraña con aura".

•Si es alérgico al Etinilestradiol o al Dienogest.

•Si sufre problemas hereditarios raros de intolerancia a la galactosa, deficiencia de la lactasa o malabsorción de glucosa o galactosa, ya que Bellaface® contiene lactosa monohidrato.

•Si sufre o ha sufrido alguna vez inflamación del páncreas (pancreatitis).

•Si sufre o ha sufrido en el pasado una enfermedad del hígado y su función hepática todavía no es normal o si tiene o ha tenido un tumor hepático benigno o maligno.

•Si sus riñones no funcionan bien (insuficiencia renal).

•Si tiene o ha tenido cáncer de mama, ovarios o útero.

•Si sufre una hemorragia vaginal de origen desconocido.

•Si está embarazada o sospecha que puede estarlo.

## ¿Cuándo debe tener especial cuidado con Bellaface®?

Busque asistencia médica urgente si nota posibles signos de trombosis venosa profunda (dolor, hinchazón y enrojecimiento de una pierna), embolia pulmonar (dolor en el pecho, expectoración con sangre y dificultad súbita para respirar), un ataque al corazón (dolor en el pecho) o un accidente cerebrovascular (pérdida de fuerza súbita en algún miembro, desviación de rasgos faciales, dolor de cabeza repentino, intenso o prolongado sin causa conocida, pérdida del conocimiento o desmayo, con o sin convulsiones) o trombosis de los vasos de la retina (pérdida o disminución de la vista).

Informe a su médico si sufre cualquiera de las siguientes afecciones así como cambios en el curso de las mismas durante el uso de Bellaface: enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa (enfermedad intestinal inflamatoria crónica), lupus eritematoso sistémico (LES), síndrome urémico hemolítico, anemia de células falciformes hipertiglicéridemia o antecedentes familiares conocidos de esta afección.

•Si necesita una operación o pasa mucho tiempo sin ponerse de pie o en el puerperio, existe mayor riesgo de sufrir trombosis. Debe preguntar a su médico cuándo puede empezar a tomar Bellaface® tras el parto. Las siguientes afecciones aumentan también el riesgo de sufrir trombosis o peoría en la evolución: tromboflebitis superficial y/o véricas, aumento de la edad, tabaquismo, diabetes o disminución de la tolerancia a la glucosa, sobrepeso, hipertensión arterial, valvulopatías o arritmias cardíacas; antecedentes familiares de trombosis, ataque cardíaco o un accidente cerebrovascular; migraña; epilepsia; depresión; antecedentes familiares de cáncer de mama; enfermedad hepática o biliar; pérdida auditiva, porfiria, herpes gestacional, corea de Sydenham, cloasma (si es así, evite la exposición excesiva al sol o a la radiación ultravioleta).

angioedema hereditario.

El componente progestágeno de Bellaface® es un antagonista de la aldosterona con propiedades ahorradoras de potasio. En la mayoría de los casos no cabe esperar un aumento de las concentraciones de potasio. Se recomienda comprobar la concentración sérica de potasio durante el primer ciclo de tratamiento en los pacientes que presenten insuficiencia renal y una concentración sérica de potasio antes del tratamiento en la parte superior de los valores de referencia, y especialmente durante el uso concomitante de medicamentos ahorradores de potasio.

Si alguna de las condiciones antes descritas se produce por primera vez, reaparece o empeora mientras toma Bellaface®, debe consultar a su médico.

## ¿Cómo tomar Bellaface®?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

## ¿Cuándo y cómo se toman los comprimidos?

**Bellaface®21** contiene 21 comprimidos recubiertos con contenido hormonal; en el envase, cada comprimido lleva marcado el día de la semana en el que se tiene que tomar. Tómese el comprimido todos los días aproximadamente a la misma hora, con un poco de agua. Siga la dirección de las flechas hasta que haya tomado los 21 comprimidos recubiertos. Durante los 7 días siguientes no debe tomar ningún comprimido. Debe ocurrir un sangrado durante estos 7 días (hemorragia por supresión del tratamiento). Generalmente comenzará el segundo al tercer día después de tomar el último comprimido de Bellaface®. Empiece a tomar el envase siguiente en el octavo día, aunque siga teniendo sangrado. Esto significa que siempre empezará un envase nuevo en el mismo día de la semana, y también que tendrá cada mes la hemorragia por supresión aproximadamente en los mismos días.

**Bellaface®28** contiene 21 comprimidos recubiertos con contenido hormonal y 7 comprimidos de placebo. Los 21 comprimidos con contenido hormonal se toman siguiendo la secuencia de las flechas del envase, comenzando en el día de la semana que corresponda. Una vez terminada la secuencia de los comprimidos con contenido hormonal, se inicia la toma de los comprimidos de placebo. Generalmente comenzará un sangrado entre el segundo y el tercer día de la toma de los placebos. Empiece a tomar el envase siguiente al día siguiente del último comprimido de placebo, aunque siga teniendo sangrado. Esto significa que siempre empezará un envase nuevo en el mismo día de la semana, y también que tendrá cada mes la

hemorragia por supresión aproximadamente en los mismos días.

## Inicio del primer envase de Bellaface®:

•**Cuando no se ha usado un anticonceptivo hormonal en el mes anterior:** empiece a tomar Bellaface® el primer día del ciclo, es decir, el primer día de la hemorragia menstrual. Tome un comprimido marcado con ese día de la semana. Por ejemplo, si el período comienza un viernes, tome un comprimido marcado "viernes". Continúe luego los días en orden.

•**Cuando haya usado antes otro comprimido anticonceptivo combinado, un anillo vaginal o un parche transdérmico:** Puede empezar a tomar Bellaface® al día siguiente de tomar el último comprimido del envase de comprimidos actual (lo que significa que no habrá un período sin comprimidos) o después de tomar Bellaface® al día siguiente de tomar el último comprimido activo (si no está segura de cuál es este comprimido, consulte a su médico).

•**Cuando haya usado antes un comprimido con progestágeno solo:** Puede dejar de tomar el comprimido cualquier día y empezar a tomar Bellaface® al día siguiente a la misma hora.

•**Cuando haya usado antes un inyectable, un implante o un sistema intrauterino (SIU) liberador de progestágeno:** Empiece a tomar Bellaface® cuando le toque la inyección siguiente o en el día en que se retire el implante o SIU. Pero siempre debe utilizar otro método anticonceptivo (un método de barrera) durante los primeros 7 días en que tome los comprimidos nuevos cuando tenga relaciones sexuales.

•**Después de un parto:** No empiece a tomar Bellaface® al menos 21 a 28 días después de un parto. Durante los primeros 7 días en que tome los comprimidos, debe utilizar además un método anticonceptivo de barrera (p. ej., preservativo). Si ya ha mantenido relaciones sexuales, deberá descartarse un embarazo antes de que empiece a tomar Bellaface®, o deberá esperar a que se produzca su primera regla.

## •Después de un aborto espontáneo o inducido:

Su médico deberá aconsejarle al respecto.

## ¿Qué debe hacer si sufre problemas gastrointestinales (p. ej., vómitos, diarrea intensa)?

Si vomita en las 3 a 4 horas siguientes a la toma del comprimido de Bellaface®, es posible que no se hayan absorbido completamente los componentes activos. Esto es como si hubiera olvidado tomar un comprimido. Por lo tanto, siga las instrucciones para los comprimidos omitidos.

•**¿Qué debe hacer si quiere retrasar el sangrado?** Puede retrasar el sangrado si empieza el envase siguiente de Bellaface® inmediatamente después de tomar el último comprimido con contenido hormonal. Puede seguir con este envase durante todo el tiempo que lo desee, hasta que lo haya terminado. Cuando quiera tener el sangrado, bastará con dejar de tomar los comprimidos. Mientras tome el segundo envase, puede aparecer una hemorragia irregular. Empiece el envase siguiente después de la pausa habitual de 7 días.

•**¿Qué debe hacer si quiere cambiar el día de comienzo de la regla?** Si toma los comprimidos del modo indicado, tendrá el sangrado aproximadamente el mismo día cada 4 semanas. Si quiere cambiar el día, bastará con acortar (nunca prolongar) el intervalo entre los envases. Si, por ejemplo, su sangrado suele empezar en viernes y quiere que en lo sucesivo comience en martes (3 días antes), debe empezar el envase siguiente 3 días antes de lo habitual. Si hace una pausa sin comprimidos muy corta (p. ej., 3 días o menos), es posible que no tenga el sangrado durante la pausa. Es posible que tenga cierta hemorragia irregular durante el uso del envase siguiente.

•**¿Qué debe hacer si sufre hemorragias inesperadas?** Con todos los comprimidos anticonceptivos puede aparecer sangrado entre las reglas durante los primeros meses. Puede que tenga que usar compresas o tampones, pero debe seguir tomando los comprimidos del modo normal. La hemorragia irregular suele detenerse cuando el cuerpo se ha adaptado al comprimido anticonceptivo (por lo general después de 3 ciclos de toma del comprimido). Si continúa, se intensifica o vuelve a empezar, informe a su médico.

•**¿Qué debe hacer si no aparece sangrado?** Si ha tomado todos los comprimidos en el momento adecuado y no ha tenido vómitos ni tomado otros medicamentos, es improbable que esté embarazada. Siga tomando Bellaface® como de costumbre. Si no ha tenido la regla dos veces seguidas, puede estar embarazada. Informe a su médico inmediatamente. No empiece el envase siguiente de Bellaface® hasta que su médico haya comprobado que no está embarazada.

## Si olvidó tomar Bellaface®:

•Si el retraso en la toma de un comprimido es inferior a 12 horas, la fiabilidad del comprimido es la misma. Tómese el comprimido en cuanto se acuerde, y tome los comprimidos siguientes a la hora habitual.

•Si el retraso en la toma de cualquier comprimido es superior a 12 horas, la fiabilidad del comprimido puede estar reducida. Cuantos más comprimidos consecutivos haya olvidado, mayor será el riesgo de disminución de la

eficacia anticonceptiva. Hay un riesgo especialmente alto de quedarse embarazada si se olvida tomar los comprimidos al comienzo o al final del envase. Por lo tanto, debe seguir las reglas que se dan a continuación:

•**Olvido de más de 1 comprimido en un envase:** Consulte a su médico.

•**Olvido de 1 comprimido en la semana 1:** Tómese el comprimido olvidado en cuanto se acuerde (aunque ello suponga tomar dos comprimidos a la vez) y tómese el comprimido siguiente a la hora habitual. Tome precauciones anticonceptivas adicionales (método de barrera) en los 7 días siguientes. Si ha tenido relaciones sexuales en la semana previa al olvido del comprimido, existe la posibilidad de que se quede embarazada. Por lo tanto, debe informar a su médico inmediatamente.

•**Olvido de 1 comprimido en la semana 2:** Tómese el comprimido olvidado en cuanto se acuerde (aunque ello suponga tomar dos comprimidos a la vez) y tómese el comprimido siguiente a la hora habitual. Se mantiene la fiabilidad del comprimido. No es necesario que tome precauciones anticonceptivas adicionales.

•**Olvido de 1 comprimido en la semana 3:** Puede elegir una de las opciones siguientes, sin necesidad de tomar precauciones adicionales: 1. Tómese el comprimido olvidado en cuanto se acuerde (aunque ello suponga tomar dos comprimidos a la vez) y tómese el comprimido siguiente a la hora habitual. Empiece el envase siguiente en cuanto termine el último comprimido con contenido hormonal, de forma que no haya pausa alguna en la administración hormonal con el siguiente envase. Es posible que no tenga la regla hasta que termine el segundo envase, y que tenga hemorragia irregular en los días en que tome comprimidos; ó 2. Deje de tomar los comprimidos del envase actual, haga una pausa sin comprimidos de 7 días o menos (también cuenta el día en que olvidó el comprimido) y continúe con el envase siguiente. Si sigue este método, siempre puede empezar el envase siguiente en el mismo día de la semana en que suele hacerlo. Si ha olvidado tomar comprimidos de un envase y no tiene la regla en la siguiente pausa sin comprimidos o con comprimidos placebo, puede estar embarazada. Consulte a su médico antes de empezar el envase siguiente.

•**Si interrumpe el tratamiento con Bellaface®:** Puede dejar de tomar Bellaface® en cualquier momento. Si no desea quedarse embarazada, pregunte a su médico por otros métodos anticonceptivos. Si deja de tomar Bellaface® porque quiere quedarse embarazada, por lo general se recomienda esperar hasta que tenga un período natural antes de intentar quedarse embarazada. De este modo será más fácil determinar que la ausencia de hemorragia se debe a que está embarazada.

•**Hemorragia entre los períodos:** Durante los primeros meses en que tome Bellaface® puede sufrir hemorragias inesperadas (pérdida de sangre fuera de la

semana sin píldora). Si la hemorragia se produce durante más de unos meses, o comienza después de algunos meses, el médico deberá determinar cómo seguir.

•**¿Qué hay que hacer si no se produce hemorragia durante la semana de descanso (sin píldoras o con placebos)?** Si ha tomado todos los comprimidos correctamente, no ha sufrido vómitos ni diarrea intensa y no ha tomado otros medicamentos, es muy improbable que esté embarazada. Si la hemorragia prevista no aparece dos veces consecutivas, puede estar embarazada. Consulte a su médico inmediatamente. No empiece otro envase hasta que esté segura de no estar embarazada.

## Interacciones medicamentosas

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tomar otros medicamentos. Algunos medicamentos pueden impedir que Bellaface® actúe del modo esperado. Son ejemplos de esos medicamentos: los antiepilépticos (p. ej., Primidona, Felbamato, Hidantoina, barbitúricos; Carbamazepina y Oxcarbazepina), los anti tuberculosis (p. ej., Rifampicina), antivirales (p. ej., Ritonavir, Efavirenz, Nevirapina, Nelfinavir); Griseofulvina, diuréticos (diuréticos ahorradores de potasio), algunos analgésicos (AINE) y un grupo de fármacos utilizados para el tratamiento de la hipertensión.

Algunos productos naturales o preparados de hierba de San Juan (p. ej., té de hipérico) pueden reducir la eficacia de Bellaface®, ya que pueden reducir los efectos de este medicamento. Si está tomando o empezando a tomar estos productos naturales, puede utilizar Bellaface®, pero deberá emplear otro método anticonceptivo mientras tome el producto natural y durante 7 días después de dejar de tomarlo. Bellaface® también puede interferir en la acción de otros medicamentos, como los que contienen Ciclosporina o el fármaco antiepiléptico Lamotrigina. También debe informar a cualquier otro médico que le recete medicamentos de que está tomando Bellaface®. Ellos pueden indicarle si tiene que tomar precauciones anticonceptivas adicionales y, si es así, durante cuánto tiempo.

## Pruebas de laboratorio

Si necesita un análisis de sangre, informe a su médico o al personal del laboratorio de que está tomando Bellaface®, ya que los anticonceptivos hormonales pueden afectar a los resultados de algunas pruebas.

## Embarazo y lactancia

No deberán utilizar Bellaface® las mujeres que estén o crean que pueden estar embarazadas. Si se queda embarazada mientras toma Bellaface®, deje de tomarlo inmediatamente y consulte a su médico. En período de lactancia no se debe tomar Bellaface®, ya que puede reducir la cantidad de leche producida y pueden excretarse en la leche materna cantidades pequeñas del medicamento. Durante la lactancia deben utilizarse métodos anticonceptivos no hormonales.

## Conducción y uso de máquinas

El Dienogest/Etinilestradiol no tiene efectos conocidos sobre la capacidad para

conducir o utilizar máquinas.

## Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Bellaface® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren. Si sufre cualquier efecto adverso, especialmente si es grave y persistente, o tiene algún cambio de salud que cree que puede deberse a Bellaface®, consulte a su médico. Todas las mujeres que toman anticonceptivos hormonales combinados corren mayor riesgo de presentar trombosis venosa o arterial. Las reacciones graves asociadas al uso del comprimido de Dienogest/Etinilestradiol se describen en el apartado "Informe a su médico si sufre cualquiera de las siguientes afecciones".

## Otros efectos adversos posibles

Las usuarias del comprimido de Dienogest/Etinilestradiol han notificado los efectos adversos siguientes: **Frecuentes** (pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas): dolor de cabeza, dolor de mamarío, como molestias de las mamas y tensión mamaria; **Poco frecuentes** (pueden afectar hasta a 1 de cada 100 personas): inflamación de los genitales (vagininitis/vulvovaginitis), micosis vaginal(es) (candidiasis, infecciones vulvovaginales), aumento del apetito, estado de ánimo deprimido, migraña, mareos, tensión arterial alta (hipertensión) o baja (hipotensión), dolor abdominal (incluido dolor en las partes superior e inferior del abdomen, molestias abdominales, flatulencia), náuseas, diarrea, acné, erupción cutánea (incluido sarpullido), prurito (a veces en todo el cuerpo), caída del cabello (alopécia), hemorragia por privación irregular (incluidas hemorragia intensa (menorragia), hemorragia leve (hipomenorrea), hemorragias poco frecuentes (oligomenorrea) y ausencia de hemorragia (amenorrea), hemorragia entre los períodos (hemorragia intermenstrual), aumento de tamaño de la mama (incluidos hinchazón y edema de la mama), menstruación dolorosa (dismenorrea), flujo, quistes ováricos, dolor pélvico, agotamiento, incluidos debilidad, cansancio y malestar general, cambios de peso (aumento, descenso o fluctuación); **Raros** (pueden afectar hasta a 1 de cada 1.000 personas): trombosis arterial y venosa, inflamación de las trompas de Falopio o de los ovarios (salpingo-ooforitis), infecciones urinarias, de la vejiga (cistitis), de la mama (mastitis), inflamación del cuello uterino (cervicitis), micosis (p. ej., Candida), infecciones virales, herpes labial, gripe, bronquitis, infección de las vías respiratorias altas, inflamación de los senos (sinusitis), neoplasias benignas en el útero (miomas), neoplasias benignas en el tejido adiposo de la mama (lipoma mamario), anemia, reacciones alérgicas (hipersensibilidad), desarrollo de características masculinas (virilismo), pérdida de apetito (anorexia), depresión, trastornos mentales, irritabilidad, agresividad, insomnio, alteraciones del sueño, distonía (trastorno muscular que puede causar, p. ej., una postura anormal), sequedad o irritación de los ojos, visión borrosa, pérdida repentina de audición,

hipoacusia, tinnitus, problemas de equilibrio -latido cardíaco rápido, inflamación de las venas (tromboflebitis), varices (venas varicosas), trastornos venosos, dolor en las venas, mareos o desvanecimiento al levantarse desde una posición sentada o tumbada (hipotensión ortostática), sofocos, asma, aumento de la frecuencia respiratoria (hiperventilación), inflamación del revestimiento del estómago (gastritis), inflamación del intestino (enteritis), indigestión (dyspepsia), reacciones/trastornos de la piel, incluidas reacciones cutáneas alérgicas, neurodermatitis/dermatitis atópica, eczema, psoriasis, aumento de la sudoración, manchas pigmentadas de color marrón dorado (las llamadas manchas del embarazo), sobre todo en la cara (chasma), trastornos/aumento de la pigmentación, piel grasa (seborrea), caspa, crecimiento de vello masculino (hirsutismo), piel de naranja (celulitis), nevo árabeo (vasos sanguíneos reticulares con un punto rojo central en la piel), dolor de espalda, dolor torácico, molestias en huesos y músculos, dolor muscular (mialgia), dolor en brazos y piernas, crecimiento anormal de células en la superficie del cuello uterino (displasia cervical), dolor o quistes en los anejos uterinos (ovarios y trompas de Falopio), quistes de la mama, neoplasias benignas de la mama (mastopatía fibrocística), manifestación de mama asintomática, flujo de leche espontáneo (galactorrea), dolor durante el coito (dispareunia), trastornos menstruales, acumulación de líquido en el organismo (edema periférico), trastornos seudogripales, inflamación, fiebre (fiebre), aumento de las concentraciones de triglicéridos y colesterol en la sangre (hipertiglicéridemia, hipercolesterolemia); **Frecuencia no conocida** (no puede calcularse a partir de los datos disponibles): cambios del estado de ánimo, aumento o descenso del deseo sexual (libido), intolerancia de las lentes de contacto, urticaria, eritema nudoso o multiforme, secreción mamaria, retención de líquidos.

Si padece angioedema hereditario, los medicamentos que contengan estrógenos pueden desencadenar o empeorar los síntomas de angioedema.

•**Si toma más Bellaface® del que debe:** No se ha informado de efectos perjudiciales graves a consecuencia de la toma de demasiados comprimidos de Bellaface® de una vez. Si ha tomado varios comprimidos de una vez, puede sufrir náuseas, vómitos y hemorragia vaginal. Si descubre que un niño ha tomado Bellaface®, pida consejo a su médico. En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico o llame al CIAT indicando el medicamento y la cantidad ingerida.