



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO

COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 10 MG

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.

Composición y Presentación:

Cada comprimido recubierto contiene:

Ciclobenzaprina Clorhidrato 10 mg

Excipientes: Croscarmelosa Sódica, Lauril Sulfato de Sodio, Dióxido Silícico Coloidal, Povidona K-30, Lactosa Monohidrato, Estearato de Magnesio, Celulosa Microcristalina, Alcohol Polivinílico Parcialmente Hidrolizado, Dióxido de Titanio, Macrogol 3000, Talco, c.s.

Envase con 20 comprimidos recubiertos.

Envase clínico.

Clasificación:

Relajante muscular.

Indicación:

Alivio de espasmos musculares asociados a condiciones agudas dolorosas musculoesqueléticas.

Advertencias y Precauciones:

- No usar en niños menores de 15 años, sin indicación médica.
- Usar con precaución en pacientes con antecedentes de retención urinaria, glaucoma de ángulo cerrado, aumento de la presión intraocular o en pacientes que reciben drogas anticolinérgicas porque posee efectos adversos anticolinérgicos.
- Puede afectar la capacidad para ejecutar actividades peligrosas que requieran alerta mental o coordinación física, tales como conducir un automóvil u operar instrumentos o maquinaria .
- En embarazo y lactancia debe usarse sólo si los beneficios terapéuticos justifican los riesgos potenciales para el feto.
- Este medicamento contiene lactosa, precaución en pacientes con intolerancia a la lactosa.

Contraindicaciones:

Si su médico no ha dispuesto otra cosa. Ud. no debe usar este medicamento en las siguientes condiciones:

- En pacientes con alergia a Ciclobenzaprina Clorhidrato.
- Pacientes con hipertiroidismo, falla cardíaca congestiva, arritmias, desórdenes del bloqueo y conducción cardíaca y en la recuperación de la fase aguda de un infarto al miocardio.

• Pacientes que reciben inhibidores de la monoaminoxidasa y no debiera ser usada dentro de los 14 días siguientes de discontinuarse la terapia.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco.

- Alcohol, depresores del Sistema Nervioso Central, antidepressivos tricíclicos. Pueden aumentar la posibilidad de efectos adversos.
- Inhibidores de Monoaminoxidasa. Tomando Ciclobenzaprina mientras sé esta tomando o se dejó de tomar hace menos de 2 semanas los inhibidores de la Monoaminoxidasa puede aumentar la posibilidad de efectos adversos.

Efectos Adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica.

Los más comunes son somnolencia, sequedad bucal y mareos. Menos frecuentes: torpeza o temblor, confusión, depresión mental u otros cambios de humor o mentales, problemas al orinar, timbre o zumbido en los oídos, rash, urticaria o picazón en la piel sin que ocurran los otros síntomas de reacciones alérgicas, inusuales pensamientos o sueños, ojos o piel amarilla, dolor de cabeza, fatiga o cansancio, dispepsia, constipación, gusto desagradable, visión borrosa, nerviosismo, taquicardia, hipotensión, palpitaciones, arritmias, ansiedad, vómitos, diarrea, dolor gastrointestinal, gastritis, flatulencia, sed, transpiración.

Forma de Administración:

Vía oral.

Dosis:

El Médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada en adultos es 10 mg tres veces al día, con un rango de 20 a 40 mg diarios en dosis divididas. La dosis máxima es de 60 mg diarios. El periodo de tratamiento no puede ser superior a 2-3 semanas.

Sobredosis:

En caso de ingestión accidental se pueden presentar los siguientes síntomas: convulsiones, mareos (severos), piel sonrojada, seca y calurosa, latidos cardíacos rápidos e irregulares, alucinaciones (ver, oír y sentir cosas que no son), aumento o disminución de la temperatura corporal, problemas al respirar, rigidez muscular inexplicable, inusual nerviosismo o inquietud (severa) y vómito.

Conduzca al intoxicado a un Centro de Atención Médico Hospitalario.

Condiciones de Almacenamiento

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 30°C.

NO USAR ESTE PRODUCTO DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO.

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

Elaborado y distribuido por MINTLAB Co. S.A. Nueva Andrés Bello 1940, Independencia, Santiago - Chile.