

Meprogesico II®

Inserto comprimidos



Meprogesico II®

clormezanona
metamizol sódico
Comprimidos



FÓRMULA

Cada comprimido contiene:

| | |
|-----------------------|--------|
| Clormezanona | 100 mg |
| Metamizol Sódico..... | 500 mg |
| Excipientes | c.s. |

DESCRIPCIÓN

Meprogesico II® está compuesto por dos principios activos, la Clormezanona es un ansiolítico muy poco soluble en agua, su administración provoca una rápida mejoría en el estado emocional, al calmar la ansiedad moderada sin afectar, por lo general, la conciencia. Su acción ansiolítica se hace evidente tras 15 a 30 minutos luego de la ingestión oral y el efecto puede prolongarse más de seis horas. El Metamizol sódico es un analgésico, antipirético, antiespasmódico y antiinflamatorio.

INDICACIONES

Está indicado en el alivio de dolores asociados a espasmos musculoesqueléticos y lesiones traumáticas y torticolis.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Adultos: 1 - 2 comprimidos 3 o 4 veces al día.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad a la Clormezanona.
- Hipersensibilidad a Metamizol sódico y a las pirazonas como isopropil aminofenazona, propifenazona, fenazona o fenilbutazona.
- Está contraindicado en infantes menores de tres meses, o con un peso menor de 5 kg, por la posibilidad de presentar trastornos en la función renal.
- Está contraindicado en el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES

En base a su significancia clínica, los siguientes medicamentos pueden tener problemas relacionados cuando se administra concomitantemente con **Meprogesico II®**:

- Clormezanona interacciona con alcohol y drogas depresoras del sistema nervioso central (SNC).
- Pueden presentarse interacciones entre Metamizol sódico con ciclosporinas, en cuyo caso disminuye la concentración sanguínea de la ciclosporina.
- El Metamizol sódico y el alcohol pueden tener una influencia recíproca.

PRECAUCIONES

- Se aconseja evitar operar maquinaria pesada y conducir vehículos.
- Evitar la ingestión de alcohol y otras drogas que actúen sobre el sistema nervioso central (SNC).
- La seguridad y efectividad de la droga en niños menores de 5 años no ha sido establecida.

- El Metamizol sódico no se debe administrar en pacientes con historia de predisposición a reacciones de hipersensibilidad, alteraciones renales.
- Es importante tener precaución en pacientes con historial de agranulocitosis por medicamentos y anemia aplásica cuando se les administra Metamizol sódico.
- Se debe tener precaución cuando se administre Metamizol sódico en pacientes con asma bronquial, infecciones crónicas de las vías respiratorias, asociación con síntomas o manifestaciones tipo fiebre del heno, y en pacientes hipersensibles ya que se pueden presentar crisis de asma y choque.
- El Metamizol sódico se debe evitar durante los primeros tres meses y no usar durante el último trimestre del embarazo. Sólo se puede administrar durante el cuarto y sexto mes si existen razones médicas apremiantes.
- Evitar la lactancia durante 48 horas después de su administración.
- Se recomienda no utilizar por más de 10 días, a menos que sea indicado por su médico.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Los efectos secundarios de potencial significancia clínica, incluyen:

- Somnolencia, erupción, mareos, náuseas, depresión, edema, rubor, debilidad, excitación, temblor, confusión, cefaleas.
- En raras ocasiones se ha observado eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica. Ictericia colestásica reversible.
- Los principales efectos adversos del Metamizol sódico se deben a reacciones de hipersensibilidad: las más importantes son discrasias sanguíneas (agranulocitosis, leucopenia, trombocitopenia) y choque. En muy pocas ocasiones se puede observar síndrome de Lyell y Stevens-Johnson. En pacientes predispuestos se puede observar crisis de asma. En pacientes con historia de enfermedad renal preexistente se han presentado trastornos renales temporales.

SOBREDOSIS

En caso de una sobredosis o intoxicación con este producto, se debe contactar inmediatamente al médico o al Centro de Toxicología más cercano, de no existir un Centro de Toxicología llevar al paciente al hospital más cercano.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar a temperatura ambiente (menor de 30°C), protegido de luz y humedad.

PRESENTACIONES

Caja con 100 comprimidos

EUROFARMA GUATEMALA, S. A.
Guatemala, C. A.