

Flexicam®B12 Flexicam®B12 FORTE

CLASE FARMACOLÓGICA.

Meloxicam, combinaciones. Código ATC: M01AC56

COMPOSICIÓN.

Cada ampolla ámbar de FLEXICAM®B12 x 3 mL contiene meloxicam 15 mg, vitamina B12 10.000 µg, excipientes: propilenglicol, otros c.s.

Cada ampolla ámbar de FLEXICAM®B12 FORTE x 3 mL contiene meloxicam 15 mg, vitamina B12 25.000 µg, excipientes: propilenglicol, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución inyectable.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

I.M. profunda.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiinflamatorio, analgésico, antineurítico.

PROPIEDADES.

Meloxicam pertenece al grupo de los antiinflamatorios no esteroides (AINEs) con acción antiinflamatoria y analgésica, con mínimo efecto sobre la mucosa gastrointestinal y los riñones gracias a su condición de inhibidor preferencial de la enzima ciclooxigenasa-2 (COX-2), suprimiendo la síntesis de prostaglandinas presentes en la zona de inflamación. Permite obtener resultados terapéuticos óptimos y reducir los efectos adversos propios de los AINEs no preferenciales.

Vitamina B12 posee acción antineurítica y disminuye el dolor de origen neuropático. Esto se atribuye a un efecto sobre la conducción axonal, porque bloquea selectivamente la conducción del dolor. Este efecto puede ser prolongado por su interacción con los receptores opiáceos o con los neurotransmisores inhibitorios, como el GABA. Se consigue mayor acción analgésica y antineurítica a mayor concentración de vitamina B12.

Vitamina B12 actúa como coenzima en varias funciones metabólicas, incluido el metabolismo de lípidos, carbohidratos y proteínas. Es necesaria para el crecimiento y la replicación celular, la hematopoyesis y la síntesis de nucleoproteínas y mielina. La deficiencia de vitamina B12 puede ocasionar daño irreversible del sistema nervioso observándose degeneración neuronal con desmielinización y muerte neuronal.

INDICACIONES.

FLEXICAM®B12 y FLEXICAM®B12 FORTE están indicados en dolores músculo esqueléticos asociados a inflamación. Afecciones degenerativas del raquis. Ciática. Lumbalgia. Neuritis de diversa etiología. Dolores neurálgicos, paresia facial, neuralgia del trigémino, síndrome hombro mano, neuralgia intercostal. Dolores postraumáticos, lesiones músculo esqueléticas. Enfermedades reumáticas inflamatorias: Artritis, gota, osteoartritis, espondilitis anquilosante, bursitis, tendinitis. Radiculitis. Herpes Zóster.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media, para ambas presentaciones, se aconseja 1 ampolla cada 24 horas por vía intramuscular profunda, preferentemente intraglútea.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

En general y a dosis recomendadas el fármaco es bien tolerado. Meloxicam presenta menos efectos secundarios a nivel gastrointestinal, renal y cardíaco comparado a otros AINEs no preferenciales. Puede presentarse dolor abdominal, náuseas, vómitos, diarrea, dispepsia, flatulencia, cefalea, fatiga, insomnio, mareos, prurito. En pacientes afectados por psoriasis, vitamina B12 puede producir una "reacción en llamarada" (enrojecimiento y ardor en la piel) así como una agravación de los síntomas.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio médico más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Hemorragia digestiva, hemorragia esofágica, úlcera péptica activa, hemorragia cerebral. Enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa, ambas en fase activa. Insuficiencia cardíaca, renal y/o hepática grave. Pacientes con diabetes hemorrágica y otros trastornos de la coagulación.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Meloxicam puede aumentar el efecto de anticoagulantes orales y heparina, la toxicidad hematológica de metotrexato, el efecto hipoglucemiante de sulfonilúreas, la concentración plasmática de litio, la nefrotoxicidad de ciclosporina; el uso simultáneo con ASA reduce recíprocamente la biodisponibilidad. Alcohol, corticosteroides, corticotropina y suplementos de potasio. Agentes antidiabéticos orales o insulina.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Controlar la administración en pacientes con trastornos hematopoyéticos de la coagulación, afectados por enfermedades gastrointestinales o cardiovasculares. Propilenglicol puede producir somnolencia, que afecta la capacidad para manejar herramientas, maquinaria y/o vehículos.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C.
Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.
No usar después de la fecha de vencimiento.

"Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas".

Contactenos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Caja x 10 estuches unidosis



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



11/23

breskotpharma.com

