

Nombre comercial: INFIBU - M

Presentación comercial: Caja plegadiza por 20 tabletas, en blíster de 10.

Slogan de uso: ND.

Ingredientes: Cada Tableta Contiene:

Ibuprofeno..... 200 mg

Metocarbamol.....500 mg

Farmacodinamia: Infibu-M es una asociación de un analgésico, antiinflamatorio no esteroide (AINE), con el Metocarbamol miorrelajante de acción central.

El Ibuprofeno inhibe la síntesis de prostaglandinas pro inflamatoria, a las dosis de 200mg el Ibuprofeno se comporta como un efectivo analgésico, debido a una acción periférica directa. El Metocarbamol posee una acción selectiva sobre el sistema nervioso central, y una acción particularmente específica sobre las neuronas internunciales de la medula espinal.

La disfunción musculoesquelética se suprime interrumpiendo la excitabilidad y facilitando la actividad normal con una reducción significativa del dolor incidental al espasmo musculo esquelético. La asociación Ibuprofeno más Metocarbamol posee la acción de los principios activos descritos, y origina un sinergismo de potencialización de los efectos individuales.

Farmacocinetica: Los dos principios activos son absorbidos casi en su totalidad cuando son administrados por vía oral, su nivel máximo sanguíneo se alcanza de 1-2 horas con una duración de 4-8 horas, alcanzándose disminución de los síntomas a los 30 minutos.

Indicaciones: Indicado en alivio del dolor que cursa con espasmo muscular, asociado con cansancio físico, malas posiciones, espasmo de los músculos de la nuca, por tensión emocional, tortícolis, lumbalgias, contractura muscular, traumatismo, o procesos inflamatorios articulares o musculares.

Forma de uso: 1 tabletas cada 6 horas,

Contraindicaciones y advertencias.

- **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al principio activo o a sus excipientes, Broncoespasmo, Rinitis aguda, pólipos Nasales, y edema angioneurotica, Reacciones alérgicas a ácido acetil, o aines. Úlcera péptica, sangrado gastrointestinal, y antecedente de enfermedad ácido-péptica. Disfunción hepática severa.
- **Advertencias:** Tercer trimestre de embarazo y lactancia, insuficiencia renal grave (depuración de creatinina < 30 mL/min.) Insuficiencia hepática moderada, se recomienda que debe iniciar tratamiento con las dosis más bajas. El uso concomitante con el ácido acetil salicílico, (ASA) incrementa el riesgo de úlcera gastrointestinal y sus complicaciones.
- **Precauciones:** Puede causar somnolencia; si los síntomas no mejoran en 4 días consulte a su médico.
-

Almacenamiento: NA.

Registro Sanitario No. INVIMA 2011M -0012070. (Registro Vencido)

CODIGO DE BARRAS: 7705255012299