

kralflex®

TIOCOLCHICOSIDO

relajante muscular

- Tabletas
- Solución inyectable

CONOCIENDO kralflex®

kralflex® es un medicamento que contiene como principio activo Tioicolchicósido, un derivado sulfurado de la Colchicina que tiene actividad relajante musculoesquelética por medio de un mecanismo que involucra la depresión de los centros nerviosos centrales del tono muscular, así como también puede reducir y suprimir la contractura residual.

QUÉ CONTIENE kralflex®

kralflex® tabletas

Cada tableta contiene:

Tioicolchicósido 8 mg

Excipientes c.s.

kralflex® solución inyectable

Cada ampolla de 2 mL contiene:

Tioicolchicósido 4 mg

Vehículo c.s.

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO kralflex®

kralflex® está indicado como un relajante muscular, reduciendo las contracturas musculares asociadas a lumbalgia, dorsalgia, ciática, torticólis, fibromialgia, tendinitis, migraja y reumatismos de partes blandas.

CÓMO SE PRESENTA kralflex®

kralflex® tabletas se presenta en caja de 10 tabletas contenidas dentro de burbujas individuales de blíster, que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta, y el presente inserto.

kralflex® solución inyectable se presenta en caja conteniendo 2 ampollas con jeringas y toallitas con alcohol incluidas, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

La dosis puede ser diferente para cada paciente. Siga las indicaciones que le dé su médico. A continuación se presentan las dosis promedio usuales:

kralflex® tabletas

Vía de administración oral.

La dosis inicial recomendada en adultos es de una tableta de 8 mg dos veces al día por 5 a 7 días.

kralflex® solución inyectable

Vía de administración intramuscular.

La dosis inicial recomendada en adultos es de 1 ampolla de 4 mg dos veces al día por 3 a 5 días.

ANTES DE USAR kralflex® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

- Alergia: No administrar en pacientes alérgicos al Tioicolchicósido o a cualquier otro medicamento o comida.
- Contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a la colchicina y sus derivados, así como en parálisis flácida, hipotonía muscular y síncope vasovagal previo a la administración de **kralflex®**.
- No se recomienda su uso en niños menores de 15 años, en el embarazo y la lactancia.
- Precaución en pacientes geriátricos con deterioro de la función renal y hepática.
- Debido a los casos de síncope vasovagal, los pacientes deben ser monitoreados después de la inyección.
- No debe combinarse **kralflex® solución inyectable** con otros productos en la misma jeringa.

EFFECTOS ADVERSOS

Puede observarse ocasionalmente excitación y ansiedad, acompañado de insomnio tras la inyección. La administración oral se ha asociado con la aparición de diarrea.

En caso de que estos y otros efectos adversos inesperados se presenten, consulte a su médico.

USO ADECUADO DE kralflex®

- No tome más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Si usted olvida administrar una dosis tómela tan pronto sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omita la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal.
- No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvese en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

KRAL PHARMACEUTICA INTERNACIONAL, S.A.
DIVISIÓN DE LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE A.G.S.A.



Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro

Departamento Médico en Guatemala al

PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com

Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com

