

RELAXON

Capsules

Paracetamol 300 mg - Chlorzoxazone 250 mg



Revva Pharma

CHEMICAL COMPOSITION:

Each Capsule contains :

Paracetamol 300 mg and Chlorzoxazone 250 mg

PHARMACOLOGICAL CLASSIFICATION:

Pain Relief & Muscle Relaxants.

Mechanism of action:

Chlorzoxazone is a centrally acting muscle relaxant, which exerts its effect at the level of the spinal cord and sub-cortical areas of the brain to inhibit multisynaptic reflex arcs responsible for skeletal muscle spasm. Paracetamol has an analgesic effect on skeletal muscle.

Pharmacokinetics:

Absorption: Chlorzoxazone is completely absorbed after oral administration and peak plasma concentrations are achieved after 1 to 2 hours. Paracetamol is readily absorbed from the gastrointestinal tract with peak plasma concentrations occurring about 10 to 60 minutes after oral doses.

Distribution: Binding to plasma proteins is minimal at therapeutic concentrations.

Metabolism: Chlorzoxazone and paracetamol are metabolized in the liver.

Excretion: Chlorzoxazone is excreted in urine. The elimination half-life of Chlorzoxazone is about 1 hour. Paracetamol is excreted in urine. The elimination half-life of paracetamol is about 1 to 3 hours.

INDICATIONS:

It is indicated for treating pain and spasm of the skeletal muscles in:

-Sprains and strains -Tension headache -Lumbago

-Myalgia -Traumatic muscle damage -Spondylarthrosis

CONTRAINDICATIONS:

Hypersensitivity to any of the components
SIDE EFFECTS: Irritations of the gastrointestinal tract, somnolence, vertigo, headaches, nausea, over-excitability may sometimes occur. Allergic skin phenomena such as eruptions, petechiae, and ecchymosis are also known to occur.

DRUG INTERACTIONS:

The risk of paracetamol hepatic toxicity may be increased in patients receiving other potentially hepatotoxic drugs. The absorption of paracetamol may be accelerated by drugs such as metoclopramide. Excretion may be affected and plasma concentrations altered when given with probenecid. Caution should be taken with drugs that cause drowsiness such as: certain antihistamines, anti-seizure drugs, medicines for sleep or anxiety, other muscle relaxants, narcotic pain relievers, psychiatric medicines.

The CNS effects of chlorzoxazone may be enhanced by concomitant use of other central nervous system depressants.

WARNINGS AND PRECAUTIONS:

Caution is advised with patients known to be hypersensitive to drugs.

Color change of the urine, due to a phenolic metabolite of Chlorzoxazone may occur. Serious hepatocellular toxicity has been reported rarely in patients receiving chlorzoxazone. Drug must be discontinued immediately and a physician consulted if any Signs and/or symptoms of hepatotoxicity occur such as fever, rash, anorexia, nausea, vomiting, fatigue, right upper quadrant pain, dark urine or jaundice. Chlorzoxazone use should also be discontinued if a patient develops abnormal liver enzymes. The concomitant use of alcohol or other central nervous system depressants may have an additive effect. Caution should be taken into consideration when driving vehicles.

PREGNANCY and LACTATION: It is Not recommended during pregnancy or lactation.

DOSE and ADMINISTRATION: 2 capsules 3 times daily after meals

STORAGE CONDITIONS : Store at temperature not exceeding 30 C.

PACKAGE: 20 Capsules in two blisters.

-A medication is a product which affects your health, and it's consumption contrary to instructions is dangerous for you.
- Follow strictly the doctors prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medication.
-The doctor and the pharmacist experts in medicine, it's benefits and risks.
-Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.
KEEP THE MEDICATIONS OUT OF REACH OF CHILDREN
Council of Arab Health Ministers & Union of Arab Pharmacists

Revva Pharmaceutical Industry - Syria



ريففا فارما

كبسول

ريلاكسون

باراسيتامول ٣٠٠ ملغ - كلورزوكسازون ٢٥٠ ملغ

التركيب : كل كبسولة تحتوي على : باراسيتامول ٣٠٠ ملغ و كلورزوكسازون ٢٥٠ ملغ .

التصنيف الدوائي: مسكنات الألم - المرخيات العضلية

آلية التأثير: يعتبر الكلورزوكسازون من المرخيات العضلية المركزية التي تؤثر على مستوى الحبل النخاعي الشوكي والمنطقة تحت قشر الدماغ وذلك بتنشيط أقواس المنعكسات متعددة المشابك المسؤولة عن تقلص العضلات الهيكلية. كما يملك الباراسيتامول تأثير مسكن على العضلات الهيكلية.

المرخيات الدوائية:

الإمتصاص: يمتص الكلورزوكسازون بشكل كامل بعد الإعطاء الفموي ونحصل على تراكيز أعظمية في البلازما بعد ١-٢ ساعة. ويمتص الباراسيتامول بسرعة عبر السبيل المعدي المعوي ونحصل على تراكيز أعظمية في البلازما بعد ١٠-١٥ دقيقة من الإعطاء الفموي .

التوزيع: إن الارتباط بروتينات البلازما قليل في التراكيز العلاجية.
الاستقلاب: يستقلب الكلورزوكسازون والباراسيتامول في الكبد .

الإطراح: يطرح الكلورزوكسازون في البول وعمر الإطراح النصفى حوالي ١ ساعة ويطرح الباراسيتامول أيضا في البول وعمر الإطراح النصفى له ١-٣ ساعة .

الاستطبابات: يستطب لمعالجة ألم وتشنج العضلات الهيكلية في حالات الالتواءات والإجهاد والآلام العضلية وفي حالات الصداع التوترى والأدببات العضلية الرضحية. الآلام القطنية، التهاب الفقرات والمفاصل. مضادات الاستطباب: فرط الحساسية لأي من مكونات الدواء.

التأثيرات الجانبية: قد يحدث أحيانا تهيج السبيل المعدي المعوي، نعاس، دوام، صداع، غثيان ، زيادة استثارية ، طواهر حساسية الجلد كالطفح الجلدي ،حبر وظهور كدمات.

التداخلات الدوائية: إن خطورة السمية الكبدية بسبب الباراسيتامول يمكن أن تزيد عند المرضى الذين يأخذون بالتزامن أدوية أخرى تسبب السمية الكبدية . ويمكن أن يسرع امتصاص الباراسيتامول بأدوية مثل الميتوكلوبراميد. عند المشاركة مع البروبينسيد يمكن أن يثأثر إطراح الدواء و تتغير التراكيز البلازمية له . يجب توخي الحذر عند المشاركة مع الأدوية التي تسبب النعاس كبعض مضادات الهيستامين ،أدوية الصرع، أدوية القلق أو المنومات، المرخيات العضلية الأخرى، مسكنات الألم المخدرة، الأدوية النفسية. يمكن أن يزيد التأثير المركزي للكلورزوكسازون في حال المشاركة مع مثبطات الجهاز العصبي المركزي.

التحذيرات والاحتياطات: يجب توخي الحذر عند المرضى الحساسين للأدوية، يمكن أن يتغير لون البول بسبب المستقلب الفينولي للكلورزوكسازون. سجلت حالات نادرة من السمية الخولية الكبدية الخطيرة عند المرضى الذين يتناولون الكلورزوكسازون. يجب إيقاف الدواء مباشرة واستشارة الطبيب في حال حدوث أعراض و / أو علامات لسمية كبدية مثل : الحمى، طفح، فقدان الشهية ، غثيان ، إقياء ، تعب، ألم في الربع العلوي اليميني ، بول ذو لون غامق أو البرقان. يجب إيقاف استعمال الكلورزوكسازون في حال اضطراب إنزيمات الكبد. يمكن أن يزيد تأثير الدواء عند إعطائه مع الكحول أو مثبطات الجملة العصبية المركزية الأخرى . يجب توخي الحذر عند قيادة الآلات والمركبات.

الحمل والإرضاع: لا ينصح بإعطائه للحوامل وللنساء المرضعات.
الجرعة وطريقة الاستعمال: كبسولتان ٣ مرات يوميا بعد الطعام .

شروط التخزين: يحفظ بدرجة حرارة لا تتجاوز ٣٠ درجة .

التعبئة: ٢٠ كبسولة ضمن بليسترين.

الدواء مستحضر يوزع على صحتك واستعماله خلافا للتعليمات يعرضك للخطر
اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المصموم عليها وتعليمات الصيدلي
الذي صرفها لك ، فالطبيب والصيدلي هما الخبيران في الدواء وينبغي وضروره.
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
لا تترك الادوية بمقتول ايدي الاطفال.
مجلس وزراء الصحة العرب واتحاد الصيدلة العرب.

إنتاج شركة ريففا للصناعات الدوائية - سوريا