

Prospecto: información para el usuario

Robaxin 1 000 mg comprimidos metocarbamol

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Robaxin y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Robaxin
3. Cómo tomar Robaxin
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Robaxin
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Robaxin y para qué se utiliza

Robaxin contiene metocarbamol, un relajante muscular que produce alivio del dolor producido por la rigidez de los músculos. Sirve de tratamiento para los espasmos musculares dolorosos.

El tratamiento con metocarbamol debe ser lo más corto posible. A medida que los síntomas dolorosos desaparezcan, su médico le suspenderá la administración de metocarbamol.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Robaxin

No tome Robaxin

- Si es alérgico a metocarbamol o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si tiene debilidad muscular (o una enfermedad que se llama miastenia gravis).
- Si tiene alguna enfermedad cerebral.
- Si sufre de epilepsia o tiene convulsiones.
- Si alguna vez ha sufrido daño cerebral o coma.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Robaxin.

- Si usted es un paciente con enfermedad hepática o renal, puede que su médico le ajuste la dosis, le aumente el tiempo entre tomas y le insista en que es importante no prolongar el tratamiento más de lo necesario.
- Si le van a realizar alguna prueba diagnóstica (incluidos análisis de sangre u orina) comunique al médico que está tomando este medicamento, ya que puede alterar los resultados.

Niños y adolescentes

Debido a la falta de datos de seguridad y eficacia, Robaxin no se debe utilizar en niños y adolescentes menores de 18 años.

Otros medicamentos y Robaxin

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Metocarbamol puede afectar a la forma que otros medicamentos actúan. También otros medicamentos pueden afectar a metocarbamol. Si usted está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos, debe informar a su médico o farmacéutico:

- Barbitúricos que pueden tomarse para la epilepsia o para ayudarle a dormir.
- Supresores del apetito que le ayudan a perder peso.
- Medicamentos para molestias de estómago o mareos en los viajes (anticolinérgicos).
- Medicamentos psicotrópicos para tratar la ansiedad, depresión u otras enfermedades mentales.
- Anestésicos. Si va a recibir anestesia, por cualquier razón, informe a su médico o dentista de que está tomando este medicamento.
- Bromuro de piridostigmina utilizado para el tratamiento de la miastenia gravis.

Toma de Robaxin con alimentos y alcohol

Debe evitar beber alcohol mientras esté tomando Robaxin. Ambos son depresores del Sistema Nervioso Central y pueden potenciarse sus efectos.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo

No tome este medicamento si está embarazada o no ser que haya hablado esto con su médico. Si se queda embarazada durante el tratamiento, consulte inmediatamente a su médico, para que adapte el tratamiento a su estado.

Lactancia

Las mujeres en periodo de lactancia deben consultar a su médico antes de utilizar este medicamento. Su médico discutirá con usted sobre si debe dar el pecho a su bebé. Metocarbamol y/o sus metabolitos se han detectado en la leche animal (perros). Sin embargo, se desconoce si metocarbamol o sus metabolitos se excretan por la leche materna en humanos.

Conducción y uso de máquinas

Puede sentir somnolencia con este medicamento, por lo que no se recomienda que conduzca vehículos ni maneje máquinas a menos que compruebe que su capacidad mental permanece inalterada, especialmente si se administran concomitantemente otros medicamentos que puedan producir también somnolencia.

Robaxin contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Robaxin

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Este medicamento se administra por vía oral. El tratamiento con este medicamento debe ser lo más corto posible.

Las dosis recomendadas son:

Adultos:

La dosis recomendada en adultos es de entre 4 gramos y 6 gramos dividida en tres o cuatro tomas, que pueden aumentarse hasta un máximo de 7,5 g al día para las primeras 48-72 horas, según la gravedad del caso.

Pacientes de edad avanzada:

Los pacientes de edad avanzada pueden necesitar una dosis menor para obtener el mismo alivio del dolor y de los espasmos musculares. La dosis diaria recomendada es de 2 a 3 gramos dividida en tres o cuatro tomas.

Pacientes con problemas de hígado:

Puede ser necesario un mayor intervalo entre las tomas de los comprimidos. Siga estrictamente las recomendaciones que le haya dado su médico.

Uso en niños y adolescentes:

No se recomienda su uso en niños y adolescentes menores de 18 años, debido a la falta de datos de seguridad y eficacia en esta población.

Recuerde tomar su medicamento. No debe sobrepasar la dosis recomendada.

Si estima que la acción de Robaxin es demasiado fuerte o excesivamente débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Tome este medicamento con un vaso de agua.

Si toma más Robaxin del que debe

Si ha tomado más Robaxin del que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o vaya al hospital más cercano, llevando los comprimidos restantes con usted para informar al médico. Metocarbamol junto con alcohol y otros depresores del sistema nervioso central puede producir náuseas, mareos, visión borrosa, bajada de la tensión arterial, convulsiones y coma.

En caso de sobredosis o ingestión accidental llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Robaxin

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si está seguro de que ha olvidado tomar un comprimido, intente tomar la dosis tan pronto como sea posible y continúe tomando su medicación con normalidad. Deje siempre un periodo de tiempo de 4 horas antes de tomar otro comprimido. En caso de duda, consulte con su médico o farmacéutico.

Si interrumpe el tratamiento con Robaxin

Su médico determinará la duración del tratamiento, que estará condicionada por los síntomas de dolor o de contractura muscular. A medida que estos síntomas desaparezcan, su médico le suspenderá la medicación.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si se produce alguna de las siguientes reacciones, interrumpa el tratamiento e informe a su médico **INMEDIATAMENTE**:

- Reacción alérgica grave llamada angioedema (erupción, picor, hinchazón de las extremidades, cara, labios, boca o garganta que puede causar dificultad para tragar o respirar).
- Ictericia (coloración amarilla de la piel y el blanco de los ojos), indicativo de un problema en el hígado.
- Si experimenta una infección con síntomas como fiebre y dolor debe acudir a su médico inmediatamente, ya que puede ser indicativo de una disminución de los glóbulos blancos, disminuyendo su resistencia a infecciones.

También se han notificado los siguientes efectos adversos

- nerviosismo, ansiedad, temblor, pérdida de memoria, confusión, mareos o aturdimiento, vértigo, somnolencia, insomnio, ligera pérdida de coordinación muscular, convulsiones;
- visión borrosa, visión doble, conjuntivitis con congestión nasal, nistagmo (movimientos rápidos involuntarios de los ojos);
- disminución de la presión arterial, disminución de la frecuencia cardíaca, desmayos, enrojecimiento de la piel (rubor);
- pesadez, dolor de estómago, acidez, flatulencia (gases), náuseas, vómitos, sabor metálico, alteración del sentido del gusto, fiebre, dolor de cabeza, reacción anafiláctica (alérgica);
- picor, erupción, urticaria

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es/>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Robaxin

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice Robaxin después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar por debajo de 25°C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Robaxin 1 000 mg comprimidos

- El principio activo es metocarbamol. Cada comprimido contiene 1 000 mg de metocarbamol.
- Los demás componentes son: povidona K-29-32, carboximetilalmidón sódico (tipo A), sílice coloidal hidratada y estearato de magnesio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Robaxin 1 000 mg son comprimidos oblongos de color blanco, con una longitud de 20 mm, una anchura de 10 mm y un grosor de 6 mm. Los comprimidos se envasan en blísteres de PVC/PVDC – Aluminio.

Robaxin 1 000 mg se presenta en envases de 36, 60 o 72 comprimidos.
Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases

Titular de la autorización de comercialización

Faes Farma, S.A.
Autonomia Etorbidea, 10
48940 Leioa (Bizkaia)
España

Responsable de la fabricación

Faes Farma, S.A.
Maximo Agirre Kalea, 14
48940 Leioa (Bizkaia)
España

O

Faes Farma, S.A.
Parque Científico y Tecnológico de Bizkaia
Ibaizabal Bidea, Edificio 901
48160 Derio (Bizkaia)
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Malta: Rolaxifor 1000 mg tablets
Alemania: Methocarbamol Faes Farma 1000 mg tabletten
Polonia: Methocarbamol Faes Farma
Chipre: Rolaxifor 1000 mg Δισκίο
Bulgaria: Rolaxifor 1000 mg tablets
España: Robaxin 1 000 mg comprimidos
Portugal: Robaxisal

Fecha de la última revisión de este prospecto: diciembre 2025

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>