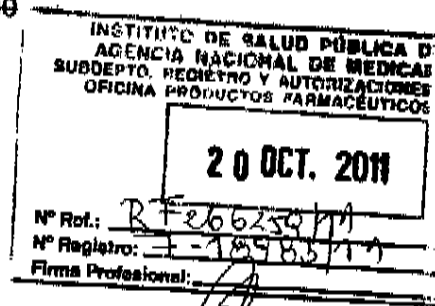


**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**  
**NEUROBIONTA® DUO 10000 SOLUCIÓN INYECTABLE**  
**REF: RF266259/11                      REG. ISP N° F-18983/11**

**FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL**

**NEUROBIONTA® DUO-10000**  
Solución inyectable  
(Vitaminas B<sub>1</sub>, B<sub>6</sub> y B<sub>12</sub>)



**COMPOSICIÓN**

Cada ampolla de solución inyectable de 1 ml contiene:

Vitamina B <sub>1</sub>	100 mg
Vitamina B <sub>6</sub>	100 mg

Cada Jeringa Hypak® de solución inyectable de 1ml contiene:

Vitamina B <sub>12</sub>	10.000 mcg
--------------------------	------------

Excipientes: Hidróxido de sodio, agua para inyectables, alcohol bencílico, ácido cítrico monohidrato, disodio hidrógeno fosfato dihidrato

**PROPIEDADES**

**NEUROBIONTA® DUO** contiene las vitaminas B<sub>1</sub>, B<sub>6</sub> y B<sub>12</sub>.

La vitamina B<sub>1</sub> participa en el metabolismo de la glucosa, favoreciendo su degradación a piruvato y posteriormente hacia el ciclo de Krebs, proporcionando la energía necesaria a la neurona. La vitamina B<sub>6</sub> participa en la síntesis proteica como en la síntesis de las aminas neurotransmisoras. La vitamina B<sub>12</sub> favorece la síntesis de DNA y RNA a nivel de la célula nerviosa.

**RECOMENDACIONES DE USO**

Para aquellos casos en que sea necesaria la administración intramuscular, debida a estados carenciales y/o que requieran un mayor aporte de vitaminas del complejo B.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

La administración parenteral de vitamina B<sub>1</sub> en algunos pacientes puede producir reacciones de hipersensibilidad. Se debe consultar previamente al paciente si tiene antecedentes de hipersensibilidad a tiamina.

**Embarazo y Lactancia:**

No se recomienda su uso salvo indicación médica.

**ADMINISTRACIÓN:** Uso Intramuscular.

**MODO DE USO:**

Adultos. Según indicación médica. **Mezclar la ampolla y la jeringa Hypak antes de la administración. Se recomienda una dosis de ataque de la mezcla 1 vez al día hasta la**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN  
AL PROFESIONAL**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**  
**NEUROBIONTA® DUO 10000 SOLUCIÓN INYECTABLE**  
**REF: RF266259/11                      REG. ISP N° F-18983/11**

remisión de los síntomas. Posteriormente repetir esta dosis; dos a tres veces por semana. **CONTRAINDICACIONES**

No usar si padece de alergia o hipersensibilidad a alguna de las vitaminas o a algún excipiente.

**INTERACCIONES:** El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico o farmacéutico todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este medicamento. No debe administrarse a pacientes que estén en tratamiento con levodopa, ya que puede anular el efecto terapéutico de ésta última.

Se ha reportado un descenso de las concentraciones séricas de fenobarbital.

La isóniazida, penicilamina y anticonceptivos orales pueden aumentar los requerimientos de piridoxina

**REACCIONES ADVERSAS:** Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica y otros suelen ser pasajeros y desaparecen al ajustar la dosis.

Ud. debe consultar a su médico si experimenta u observa dificultad para respirar, rash cutáneo (alergia, ronchas), alteraciones en la piel o disturbios en la visión. Puede aparecer ardor, picazón e induración en el sitio de la inyección. Por administración prolongada de altas dosis de vitamina B6, pueden presentarse síntomas tales como parestesia, cefalea, náuseas y somnolencia.

**SOBREDOSIS:** La administración masiva accidental puede dar lugar a fenómenos tóxicos.

**PRESENTACIONES:** NEUROBIONTA® DUO 10000 solución inyectable se presentan en envase de venta de 1 ampolla de 1 mL más 1 jeringa Hypak.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO**

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido de la luz y humedad, a no más de 30°C. No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase. No recomiende este medicamento a otras personas.

Elaborado por Merck, S.A. de C.V., México.

Importado y distribuido por Merck S.A.

Francisco de Paula Taforó 1981, Santiago, Chile.

bajo licencia de Merck KGaA, Darmstadt, Alemania

**FOLLETO DE INFORMACIÓN  
AL PROFESIONAL**