

CITICOLIN

PIAM

COMPOSIZIONE

CITICOLIN 500mg/4ml soluzione iniettabile

Una fiala da 4 ml contiene:

Principio attivo : citicolina sale sodico 522,5 mg pari a citicolina 0,5 g.

Eccipienti : acqua per preparazioni iniettabili.

CITICOLIN 1000mg/4ml soluzione iniettabile

Una fiala da 4 ml contiene:

Principio attivo: citicolina sale sodico 1045 mg pari a citicolina 1 g

Eccipienti: acqua per preparazioni iniettabili.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Citicolin 500mg/4ml soluzione iniettabile - 5 fiale.

Citicolin 1000mg/4ml soluzione iniettabile - 5 fiale

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Altri psicostimolanti.

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

PIAM Farmaceutici S.p.A. - Via Padre G. Semeria 5 - 16131 Genova

PRODUTTORE E CONTROLLORE FINALE

a) PIAM Farmaceutici S.p.A., Via Padre G. Semeria, 5 -16131 Genova

b) Geymonat S.p.A., Via S. Anna, 2 - 03012 Anagni (FR)

c) I.B.N. Savio srl, Via E. Bazzano, 14 - 16019 Ronco Scrivia (GE)

l'officina di produzione sarà distinta riportando la lettera alfabetica caratterizzante prima del numero di lotto.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE Trattamento di supporto delle sindromi parkinsoniane.

CONTROINDICAZIONI ipersensibilità accertata verso i componenti o verso altra sostanza strettamente correlata dal punto di vista chimico.

PRECAUZIONI PER L'USO In presenza di grave edema cerebrale é necessario somministrare in concomitanza farmaci che abbassino la pressione intracerebrale come mannitolo e corticosteroidi.

In presenza di emorragia endocranica non devono essere somministrate alte dosi di citicolina(al di sopra di 500 mg in unica somministrazione) in quanto possono aumentare il flusso ematico cerebrale.

In questo caso possono essere somministrate dosi frazionate (100-200 mg 2-3 volte al giorno).

INTERAZIONI Esplica attività sinergica con L-dopa (di cui consente la riduzione del dosaggio) nel morbo di Parkinson; può essere usato con antiemorragici, antiedemigeni e liquidi di perfusione.

AVVERTENZE SPECIALI Se si somministra per via endovenosa iniettare molto lentamente.

Non sostituisce tutti quei provvedimenti terapeutici che possono essere indicati nelle varie condizioni morbose, ma li affianca e li integra.

USO IN GRAVIDANZA ED ALLATTAMENTO Il rischio di effetti dannosi a carico del feto e/o del lattante a seguito di assunzione/somministrazione di citicolina non é escluso, pertanto l'uso di Citicolin in gravidanza e/o nell'allattamento é da riservare, a giudizio del medico, ai casi di assoluta necessità.

Tenere il medicinale fuori dalla portata dei bambini

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE 500 mg di citicolina una o due volte al giorno oppure 1000 mg in un'unica somministrazione per via intramuscolare ,endovenosa o per fleboclisi secondo giudizio medico. Quando si verifica un ritardo nella ripresa della coscienza é opportuna una

somministrazione continua sin dalle fasi iniziali. Nel morbo di Parkinson e nelle sindromi parkinsoniane la posologia consigliabile é di 500 mg al di con cicli terapeutici della durata di 3-4 settimane intervallati fra di loro.

Poiché la citicolina non interferisce sul respiro, sul polso e sulla pressione possono essere attuati con tutta tranquillità trattamenti prolungati e continui.

SOVRADOSAGGIO Non sono stati segnalati segni di sovradosaggio.

EFFETTI INDESIDERATI Non sono stati segnalati effetti indesiderati correlati al farmaco. Il rispetto delle istruzioni contenuto nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

É importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

ATTENZIONE: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

Ultima revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agencia Italiana del Farmaco : 1 giugno 2005

Agencia Italiana del Farmaco