

## Foglio illustrativo

### **TRICORTIN 1000 12 mg+1mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare**

Fosfolipidi da corteccia cerebrale + cianocobalamina

#### **COMPOSIZIONE**

##### *Principio attivo:*

Fosfolipidi da corteccia cerebrale 12 mg

Cianocobalamina 1000 mcg

##### *Eccipienti:*

Lidocaina cloridrato - sodio fosfato bibasico 12H<sub>2</sub>O - sodio fosfato monobasico 2H<sub>2</sub>O - esteri dell'acido p-idrossibenzoico - acqua per preparazioni iniettabili q.b. a ml 2

#### **FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile per uso i.m.

5 fiale da 2 ml

#### **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Psicoanalettici - altri psicostimolanti e nootropi - associazioni.

#### **TITOLARE A.I.C. E PRODUTTORE**

Fidia Farmaceutici S.p.A. - Via Ponte della Fabbrica, 3/A - 35031 Abano Terme (PD)

#### **INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Sindromi polialgico-neurotiche

#### **CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità verso i componenti del prodotto e verso altre sostanze strettamente correlate dal punto di vista chimico.

#### **PRECAUZIONI D'IMPIEGO**

Il farmaco non richiede particolari precauzioni d'impiego.

#### **INTERAZIONI**

Non sono state evidenziate interazioni tra il TRICORTIN 1000 ed altri farmaci.

#### **AVVERTENZE**

Il farmaco può essere somministrato in gravidanza e durante l'allattamento, sotto il diretto controllo del medico. Il farmaco non interferisce sulla capacità di guidare e sull'uso di macchine.

#### **DOSE, MODO E TEMPI DI SOMMINISTRAZIONE**

1 fiala pro die per via intramuscolare, secondo prescrizione medica.

### **SOVRADOSAGGIO**

Alle dosi consigliate non si sono mai verificati fenomeni da iperdosaggio.

### **EFFETTI INDESIDERATI**

Non sono stati finora segnalati effetti indesiderati correlabili al farmaco. In ogni caso, comunicare al medico curante o al farmacista la comparsa di effetti indesiderati non descritti nel presente foglio illustrativo.

La data di scadenza indicata sulla confezione si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato

Conservare a temperatura non superiore a 25 °C

**Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione**

**Data ultima revisione:**