

## Foglio illustrativo

### **LIPOSOM FORTE 28 mg/2 ml soluzione iniettabile**

Fosfolipidi ipotalamici

### **COMPOSIZIONE**

*Principio attivo:* fosfolipidi ipotalamici 28 mg.

*Eccipienti:* mannitolo, sodio fosfato bibasico dodecaidrato, sodio fosfato monobasico diidrato, esteri dell'acido p-idrossibenzoico, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 2 ml.

### **FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile per uso i.m. o e.v.

5 fiale da 2 ml

### **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Altri farmaci del sistema nervoso.

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

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

### **INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Coadiuvante nella terapia delle alterazioni metaboliche cerebrali conseguenti a turbe neuroendocrine.

### **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**

La somministrazione del prodotto può essere effettuata contemporaneamente a terapia con altri farmaci, in particolare neurolettici, di cui antagonizza l'iper-prolattinemia, antidepressivi triciclici, dei quali riduce la latenza d'azione, potenziandone l'efficacia e farmaci cardiologici.

### **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 o endovenosa, secondo prescrizione medica.

## SOVRADOSAGGIO

Alle dosi consigliate non è mai stato segnalato alcun sintomo da sovradosaggio.

## EFFETTI INDESIDERATI

Non sono stati segnalati effetti indesiderati sicuramente 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: aprile 2007**

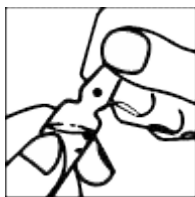


Fig. 1



Fig. 2

Indicazioni per l'apertura:

- posizionare la fiala come indicato nella figura 1;
- esercitare una pressione con il pollice posto sopra il PUNTO COLORATO come indicato nella figura 2.

## Foglio illustrativo

### LIPOSOM

Fosfolipidi ipotalamici

### COMPOSIZIONE

*Principio attivo:* fosfolipidi ipotalamici 11 mg

*Eccipienti:* lidocaina cloridrato, sodio fosfato bibasico dodecaidrato, sodio fosfato monobasico diidrato, esteri dell'acido p-idrossibenzoico, acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 2 ml.

### FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile per uso i.m.

5 fiale da 2 ml

### CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Altri farmaci del sistema nervoso.

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

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

### INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Coadiuvante nella terapia delle alterazioni metaboliche cerebrali conseguenti a turbe neuroendocrine.

### 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

La somministrazione del prodotto può essere effettuata contemporaneamente a terapia con altri farmaci, in particolare neurolettici, di cui antagonizza l'iper-prolattinemia, antidepressivi triciclici, dei quali riduce la latenza d'azione, potenziandone l'efficacia e farmaci cardiologici.

### 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 è mai stato segnalato alcun sintomo da sovradosaggio.

## **EFFETTI INDESIDERATI**

Non sono stati segnalati effetti indesiderati sicuramente 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

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

**Data ultima revisione: settembre 2002**

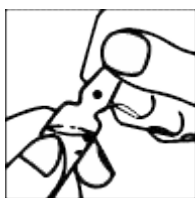


Fig. 1



Fig. 2

Indicazioni per l'apertura:

- posizionare la fiala come indicato nella figura 1;
- esercitare una pressione con il pollice posto sopra il PUNTO COLORATO come indicato nella figura 2.