

NEUREX

500 mg/4ml soluzione iniettabile 5 fiale da 4 ml

1000 mg/4ml soluzione iniettabile 3 fiale da 4 ml

Citicolina – N06BX06

COMPOSIZIONE

	Neurex “500”	Neurex “1000”
Una fiala contiene		
Citicolina sale sodico:	mg. 522,5	mg. 1045
Pari a citicolina	mg.500	mg. 1000

Eccipienti: Acqua per preparazioni iniettabili.

FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO

Soluzione per uso intramuscolare o endovenoso.

Fiale da 4 ml contenenti 500 mg o 1000 mg di citicolina.

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

N06BX06 – Farmaco attivo sul sistema nervoso centrale.

Titolare A.I.C.: Euro-Pharma S.r.l. - Via Garzigliana, 8 TORINO

Produttore e controllore finale:

Officina farmaceutica – Special Product’s Line S.p.a. – Via Campobello 15 – Pomezia (Rm)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Trattamento di supporto delle sindromi parkinsoniane.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

PRECAUZIONI PER L’USO

In presenza di grave edema cerebrale, è necessario somministrare in concomitanza farmaci che abbassano la pressione intracerebrale con mannitolo e corticosteroidi.

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

INTERAZIONI

Esplica attività sinergica con L-dopa (di cui consente la riduzione del dosaggio) nel Parkinson.

Può essere usato in concomitanza con antiemorragici, con sostanze che fanno diminuire la pressione intracranica e con liquidi di perfusione.

AVVERTENZE SPECIALI

Il Farmaco non è controindicato in corso di gravidanza ed allattamento. In tali casi va comunque somministrato nei casi di effettiva necessità e sotto il controllo del medico.

La citicolina non sostituisce tutti gli altri provvedimenti terapeutici necessari nelle varie condizioni morbose per le quali è indicata, ma li affianca e li integra.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE.

Secondo indicazione medica: 1-2 fiale da 500 mg, o una fiala da 1000 mg per via intramuscolare, per via endovenosa lenta o per flebocisti. In caso di somministrazione endovenosa, iniettare molto lentamente.

SOVRADOSAGGIO

Non sono stati segnalati effetti collaterali al farmaco.
Si consiglia tuttavia di informare il medico curante.

COSA FARE SE AVETE DIMENTICATO DI PRENDERE UNA O PIU' DOSI

Riprendere la terapia come prescritto dal medico curante.

EFFETTI DOVUTI ALLA SOSPENSIONE DEL TRATTAMENTO

Nessuno

EFFETTI INDESIDERATI

Non sono stati segnalati effetti collaterali correlabili al farmaco.
Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.
È importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.
Il farmaco non richiede speciali precauzioni per la conservazione.

REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DEL MIN/SAL

9 Agosto 2003 (rif. Decreto Min/Sal n. 269 e G.U. n. 184)