

Citicolina

500 mg / 2 ml



Síntesis

SOLUCIÓN INYECTABLE I.M. / I.V.

COMPOSICION:

Cada Ampolla contiene:

Citicolina.....	500 mg
Vehículo c.s.p.	2 ml

PROPIEDADES:

La CITICOLINA es neuroanabólico y regulador de la neurotransmisión que estimula la biosíntesis de los fosfolípidos estructurales de la membrana neuronal, imprescindible en el metabolismo cerebral y que actúa a nivel de varios neurotransmisores (noradrenalina y dopamina) en el SNC, gracias a los cuales tiene un efecto neuroprotector en situaciones de hipoxia e isquemia, lo que reduce el volumen de la lesión y mejora los rendimientos de aprendizaje y memoria. Se distribuye ampliamente en todo el organismo, atraviesa la barrera hematoencefálica y penetra al sistema nervioso central, donde se incorpora a la fracción fosfolipídica de la membrana celular y microsomal.

INDICACIONES:

La Citicolina está indicada en el tratamiento de secuelas neurológicas debido a lesiones cerebrales traumáticas recientes y vasculares en fase aguda, sub-aguda y crónicas, en trastornos cognitivos y del comportamiento secundarios a patologías cerebrales vasculares y degenerativas crónicas.

Involución senil: discinesias por neurolépticos. Como coadyuvante en el tratamiento del edema cerebral de diversa etiología y en el tratamiento de Parkinson, consiguiendo disminuir la dosis de fármacos dopaminérgicos.

CONTRAINDICACIONES:

En hipersensibilidad a la Citicolina. Está contraindicado su uso en pacientes con hipertensión del sistema nervioso parasimpático.

EFFECTOS SECUNDARIOS:

Aunque generalmente es bien tolerado pueden presentarse casos aislados de: cefalea, vértigo, náuseas, vómitos, diarrea ocasional, rubor, cambios de la presión arterial.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

La Citicolina potencia los efectos de los medicamentos que contienen L-Dopa. No debe administrarse conjuntamente con medicamentos que contengan meclofenoxato.

ADVERTENCIA Y PRECAUCIONES:

Cuando se utiliza la vía intravenosa la administración debe ser lenta (3 a 5 minutos, dependiendo de la dosis). Cuando se administra en perfusión intravenosa por goteo, el ritmo de perfusión debe ser de 40 a 60 gotas/minuto. En caso de hemorragia intracraneal persistente se recomienda no sobrepasar la dosis de 1.000 mg de citicolina al día, en administración intravenosa muy lenta (30 gotas/minuto).

EMBARAZO Y LACTANCIA:

No existen datos suficientes sobre la utilización de Citicolina en mujeres embarazadas. No debe utilizarse durante el embarazo solo en caso de que el médico considere que el beneficio terapéutico esperado será mayor que cualquier posible riesgo.

INTOXICACION Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACION:

Dada la escasa toxicidad de este producto, no se prevé la aparición de intoxicaciones, ni incluso en aquellos casos que accidentalmente se hayan sobrepasado las dosis terapéuticas.

En caso de una sobredosificación accidental, instaurar tratamiento sintomático.

POSOLOGIA:

Vía de administración: Intramuscular e Intravenosa

La posología a emplear será a criterio del médico, en función del estado de evolución del cuadro clínico. En general, la dosis recomendada es de 500 a 2.000 mg/día, dependiendo de la gravedad del cuadro a tratar. Citicolina inyectable 500 mg puede administrarse por vía intramuscular, vía intravenosa lenta (3 a 5 minutos, dependiendo de la dosis) o en infusión intravenosa por goteo (de 40 a 60 gotas/minuto). La administración de la inyección debe realizarse inmediatamente después de la apertura de la ampolla y los restos deben desecharse. La inyección es compatible con todas las soluciones isotónicas endovenosas, pueden mezclarse igualmente con suero glucosado hipertónico.

Niños: Su uso en niños se deja al criterio del médico. Quien deberá evaluar los beneficios contra los posibles riesgos.

PRESENTACION:

Caja conteniendo 1, 10 y 100 ampollas de 2 ml.

CONSERVACION:

Almacénese en lugar fresco y seco a una temperatura entre 15 y 30°C.



Elaborado en la República Dominicana por:
Laboratorios Sintesis, S.R.L
Manos que inyectan VIDA