

Prospecto: información para el usuario

CITOCOLINA QUALIGEN 1000 mg solución oral EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto

1. Qué es Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG.
3. Cómo tomar Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG y para qué se utiliza

Citicolina Qualigen pertenece a un grupo de medicamentos denominados psicoestimulantes y nootrópicos, que actúan mejorando el funcionamiento cerebral.

Citicolina Qualigen se usa para el tratamiento de las alteraciones de la memoria y del comportamiento debidas a:

- un accidente cerebrovascular, que es una interrupción del suministro de sangre en el cerebro por un coágulo o por rotura de un vaso sanguíneo.
- un traumatismo craneal, que es un golpe en la cabeza.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG

No tome Citicolina Qualigen

- si es alérgico a citicolina o a cualquiera de los demás componentes de Citicolina Qualigen.
- si padece hipertensión del sistema nervioso parasimpático, que es un estado grave con presión arterial baja, sudoración, taquicardia y desmayos.

Advertencias y precauciones

Consulte con su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar Citicolina Qualigen

Tenga especial cuidado con Citicolina Qualigen

- si usted es alérgico al ácido acetil salicílico, ya que puede provocar asma.

Uso de Citicolina Qualigen con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Citicolina Qualigen potencia los efectos de la L-Dopa, por lo que no se debe administrar a la vez con medicamentos que contengan L-Dopa, sin consultar a su médico. Los medicamentos que contienen L-Dopa habitualmente se utilizan para tratar la enfermedad de Parkinson.

Citicolina Qualigen no debe administrarse conjuntamente con medicamentos que contengan meclofenoxato, que es un medicamento estimulante cerebral.

Uso de Citicolina Qualigen con alimentos y bebidas

Citicolina se puede tomar con las comidas o fuera de ellas.

Fertilidad, embarazo y lactancia

Si está embarazada, o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar maquinaria.

Información importante sobre algunos de los componentes de Citicolina Qualigen

Este medicamento contiene Sorbitol (E-420). Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Por contener Rojo cochinilla (Ponceau 4R ó E-124) puede provocar reacciones de tipo alérgico.

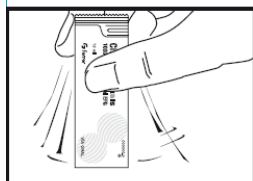
Este medicamento contiene Parahidroxibenzoatos en forma de ésteres de propilo (E-217) y de metilo (E-218) por lo que pueden provocar reacciones alérgicas (posiblemente retardadas).

3. Cómo tomar Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG

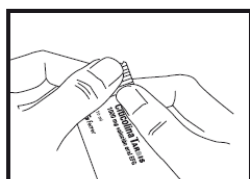
Siga exactamente las instrucciones de administración de Citicolina contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico, farmacéutico o enfermero. En caso de duda consulte de nuevo a su médico, farmacéutico, o enfermero.

La dosis recomendada es de 1 a 2 sobres al día, en función de la gravedad de su enfermedad. Puede tomarse directamente o disuelta en medio vaso de agua (120 ml) con las comidas o fuera de ellas.

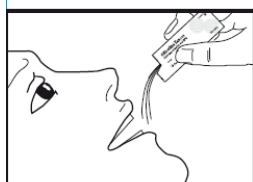
La dosis normal es de 1 a 2 sobres al día, en función de la gravedad de su enfermedad. Puede tomarse directamente o disuelta en medio vaso de agua (120 ml) con las comidas o fuera de ellas.



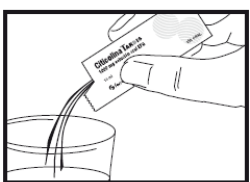
1. Sujetar firmemente el sobre de Citicolina Tarbis 1000 mg por el extremo y agitar



2. Con la otra mano rasgue el sobre por donde indican las flechas



3. Puede tomarlo directamente desde el sobre o



4. Disolverlo en medio vaso de agua (120ml) y bebérselo.

Uso en niños y adolescentes

Citicolina no ha sido adecuadamente estudiada en niños, por lo que sólo debería administrarse si su médico lo considera necesario.

Si toma más Citicolina Qualigen del que debiera

Consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si olvidó tomar Citicolina Qualigen

Tome su dosis tan pronto como se acuerde.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Citicolina Qualigen

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Citicolina Qualigen. No suspenda el tratamiento antes de consultarlo con su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Citicolina Qualigen puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos de este medicamento son muy raros (menos de 1 de cada 10.000 pacientes). Puede aparecer dolor de cabeza, vértigo, náuseas, diarrea ocasional, enrojecimiento de la cara, hinchazón de las extremidades y cambios de la presión arterial. Si presenta alguno de estos u otros síntomas, avise a su médico.

Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Comunicación de reacciones adversas

Si usted presenta algún efecto adverso, hable con su médico, farmacéutico o enfermero. Esto incluye cualquier posible efecto adverso no indicado en este prospecto.

Usted puede comunicar este efecto adverso directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamento de Uso Humano website: www.notificaram.es.

Al comunicar los efectos adversos usted puede ayudar a aportar más información de la seguridad de este medicamento

5. Conservación de Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral EFG


Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

Caducidad

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Condiciones de conservación

Conservar en el embalaje original.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Qué contiene Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral

– El principio activo es citicolina. Cada sobre contiene 1000 mg de citicolina (como sal sódica).

- Los demás componentes (excipientes) son: Sacarina sódica, (E-954), Sorbitol líquido (E-420), Glicerol (E-422), Parahidroxibenzoato de metilo (E-218), Parahidroxibenzoato de propilo (E-217), Citrato de sodio (E-331), Glicerinaformaldehido, Sorbato de potasio (E-202), Esencia de fresa, Color rojo Ponceau 4R (E-124), Ácido cítrico (E-330) y Agua purificada.

Qué aspecto tiene Citicolina Qualigen 1000 mg solución oral y qué contiene el envase

Citicolina Qualigen es una solución oral transparente de color rosa, con olor y sabor a fresa envasada en sobre.

Se presenta en un envase que contiene 10 sobres con 10 ml de solución oral cada uno.

Puede que solo se comercialicen algunos tamaños de envase

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la comercialización

Titular de la autorización de comercialización

Neuraxpharm Spain, S.L.U.
Avda. Barcelona, 69
08970- Sant Joan Despí
Barcelona- España

Responsable de la fabricación

FERRER INTERNACIONAL, S.A.
Buscallá, 1-9
08173-Sant Cugat del Vallés
Barcelona (España)

Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2013

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>