

Prospecto: información para el paciente

Citicolina Viatris 1000 mg solución oral EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este 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 que usted, 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. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Citicolina Viatris y para qué se utiliza

Este medicamento pertenece a un grupo de medicamentos llamados psicoestimulantes y nootrópicos, que actúan mejorando el funcionamiento cerebral.

Este medicamento 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 Viatris

No tome Citicolina Viatris

- Si es alérgico a citicolina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si padece hipertonía del sistema nervioso parasimpático, que es un estado grave con presión arterial baja, sudoración, taquicardia y desmayos.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar este medicamento.

• Si es alérgico a ácido acetilsalicílico, ya que puede provocar asma.

Niños

Este medicamento no ha sido adecuadamente estudiado en niños, por lo que solo debería administrarse si su médico lo considera necesario.

Otros medicamentos y Citicolina Viatris

Comunique a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.



Este medicamento 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.

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

Toma de Citicolina Viatris con alimentos y bebidas

Este medicamento se puede tomar con las comidas o fuera de ellas.

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.

Citicolina Viatris, al igual que la mayoría de los medicamentos, no se debe administrar si está embarazada, si cree que puede estarlo o durante la lactancia, a menos que su médico lo considere necesario.

Conducción y uso de máquinas

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

Citicolina Viatris contiene sorbitol, rojo cochinilla, parahidroxibenzoatos y sodio

Este medicamento contiene 2000 mg de sorbitol en cada sobre. El sorbitol es una fuente de fructosa. Si su médico le ha indicado que usted (o su hijo) padecen una intolerancia a ciertos azúcares, o se les ha diagnosticado intolerancia hereditaria a la fructosa (IHF), una enfermedad genética rara, en la que el paciente no puede descomponer la fructosa, consulte usted (o su hijo) con su médico antes de tomar este medicamento.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene rojo cochinilla A (Ponceau 4R o E-124). Puede provocar asma, especialmente, en pacientes alérgicos a ácido acetilsalicílico.

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de propilo (E-216) y parahidroxibenzoato de metilo (E-218).

Este medicamento contiene 58,5 mg de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) en cada sobre. Esto equivale al 2,5% de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

3. Cómo tomar Citicolina Viatris

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

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.



 Sujetar firmemente el sobre de Citicolina
Viatris 1000 mg por el extremo y agitar



2. Con la otra mano rasgue el sobre por donde indica la línea de rotura



3. Puede tomarlo directamente desde el sobre o



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

Si toma más Citicolina Viatris del que debe



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

Si olvidó tomar Citicolina Viatris

Tome su dosis tan pronto como se acuerde. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Citicolina Viatris

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

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

4. Posibles efectos adversos

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

Los efectos adversos de este medicamento son muy raros (pueden afectar hasta 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.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Citicolina Viatris

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

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

No requiere condiciones especiales de conservación.

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 medioambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Citicolina Viatris

- 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-216), citrato de sodio (E-331), glicerinaformaldehido, sorbato de potasio (E-202), esencia de fresa (propilenglicol ((E-1520)), color rojo Ponceau 4R (E-124), ácido cítrico (E-330) y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase



Citicolina Viatris 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.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Viatris Pharmaceuticals, S.L.U. C/ General Aranaz, 86 28027 - Madrid España

Responsable de la fabricación

Galenicum Health S.L.U. Sant Gabriel, 50 08950 - Esplugues de Llobregat (Barcelona) España

o

SAG Manufacturing SLU Crta N-I, Km 36 28750 - San Agustín de Guadalix (Madrid) España

Fecha de la última revisión de este prospecto: octubre 2021

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) https://www.aemps.gob.es/