

Prospecto: Información para el usuario
CIKAPPA 1 000 mg solución oral EFG
Citicolina

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

- Conserve este prospecto. Es posible que tenga que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- 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 o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es CIKAPPA y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de tomar CIKAPPA
3. Cómo tomar CIKAPPA
4. Posibles efectos adversos
5. Cómo conservar CIKAPPA
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es CIKAPPA y para qué se utiliza

CIKAPPA pertenece a un grupo de medicamentos llamados psicoestimulantes y nootrópicos que mejoran la función cerebral.

CIKAPPA se utiliza en el tratamiento de las alteraciones de la memoria y del comportamiento debidas da:

- accidente cerebrovascular, cuando el suministro de sangre al cerebro se interrumpe por un coágulo o la rotura de un vaso sanguíneo.
- traumatismo craneal, un golpe en la cabeza.

2. Qué necesita saber antes de tomar CIKAPPA

No tome CIKAPPA

- si es alérgico a la citicolina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (enumerados en la sección 6).
- si padece hipertensión del sistema nervioso parasimpático. Una afección grave con presión arterial baja, sudoración, taquicardia y desmayos.

Advertencias y precauciones

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

- si es alérgico al ácido acetilsalicílico, ya que puede provocar asma.

Niños

No se han realizado estudios suficientes sobre este medicamento en niños. Por lo tanto, este medicamento solo debe administrarse si su médico lo considera necesario.

Otros medicamentos y CIKAPPA

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría utilizar cualquier otro medicamento, incluidos los adquiridos sin receta

Este medicamento aumenta los efectos de la L-Dopa. Por lo tanto, no debe tomar citicolina junto con otros medicamentos que contengan L-Dopa sin consultar a su médico. Los medicamentos que contienen L-Dopa se utilizan generalmente para tratar la enfermedad de Parkinson.

Este medicamento no debe tomarse al mismo tiempo que medicamentos que contengan meclofenoxato, medicamentos que estimulan el cerebro.

CIKAPPA con alimentos

Este medicamento puede tomarse con o sin alimentos.

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 tomar este medicamento.

Este medicamento no debe administrarse si está embarazada o en periodo de lactancia, a menos que su médico lo considere necesario.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos de la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

CIKAPPA contiene Ponceau 4R (E124)

Puede provocar reacciones alérgicas.

CIKAPPA contiene sorbitol (E420)

El sorbitol es una fuente de fructosa. Si su médico le ha dicho que usted (o su hijo) tiene intolerancia a algunos azúcares o si le han diagnosticado intolerancia hereditaria a la fructosa (HFI), un trastorno genético poco frecuente en el que una persona no puede descomponer la fructosa, consulte a su médico antes de que usted (o su hijo) tome o reciba este medicamento.

CIKAPPA contiene parahidroxibenzoatos

Este medicamento contiene parahidroxibenzoato de propilo (E216) y parahidroxibenzoato de metilo (E218) y puede provocar reacciones alérgicas (posiblemente retardadas).

CIKAPPA contiene sodio

Este medicamento contiene 80,8 mg de sodio (componente principal de la sal de cocina/ mesa) por sobre de 10 ml. Esto equivale al 4 % de la ingesta diaria máxima recomendada de sodio para un adulto.

3. Cómo tomar CIKAPPA

Tome siempre este medicamento exactamente como le haya indicado su médico o farmacéutico. Consulte con su médico o farmacéutico si tiene alguna duda.

La dosis normal es de 1 a 2 sobres al día, dependiendo de la gravedad de su enfermedad. Este medicamento se puede tomar directamente o disuelto en medio vaso de agua (120 ml), con las comidas o en otros momentos.



1. Sujetar firmemente el sobre de citicolinapor 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 (120 ml) y beberse.

Si toma más CIKAPPA del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono : 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida. **Si**

olvida tomar CIKAPPA

Tome la dosis tan pronto como se acuerde. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si deja de tomar CIKAPPA

Su médico le indicará la duración del tratamiento con este medicamento . No deje de tomar el tratamiento sin antes consultar con su médico.

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

4. Posibles efectos adversos

Como todos los medicamentos, este medicamento puede provocar efectos secundarios, aunque no todas las personas los sufren.

Los efectos adversos de este medicamento son muy raros (pueden afectar hasta a 1 de cada 10.000 personas). Pueden aparecer alucinaciones, dolor de cabeza, vértigo, dificultad para respirar, náuseas, vómitos, diarrea ocasional, enrojecimiento de la cara, urticaria, erupción cutánea, manchas moradas en la piel, escalofríos, hinchazón de las extremidades y cambios en la presión arterial. Si presenta alguno de estos síntomas, o cualquier otro síntoma, informe a su médico.

Comunicación de efectos secundarios

Si experimenta algún efecto secundario, consulte a su médico o farmacéutico. Esto incluye cualquier posible efecto secundario no mencionado en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano Website: 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 CIKAPPA

Mantener este medicamento 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.

La fecha de caducidad se refiere al último día del mes que se indica.

Este medicamento 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 CIKAPPA

- El principio activo es la citicolina. Cada sobre contiene 1000 mg de citicolina (en forma de sal sódica).
- Los demás componentes (excipientes) son: sacarina sódica (ver sección 2 «CIKAPPA contiene sodio»), sorbitol líquido (no cristalizante) (E420) (ver sección 2 «CIKAPPA contiene sorbitol (E420)»), glicerol (E422), parahidroxibenzoato de metilo (E218), parahidroxibenzoato de propilo (E216) (ver sección 2 «CIKAPPA contiene parahidroxibenzoatos»), citrato de sodio, glicerol formal, sorbato de potasio (E202), aroma de fresa (contiene propilenglicol (E1520)), colorante rojo Ponceau 4R (E124) (ver sección 2 «CIKAPPA contiene Ponceau 4R (E124)»), ácido cítrico y agua purificada.

Aspecto de CIKAPPA y contenido del envase

CIKAPPA es una solución transparente de color rosa, con olor y sabor a fresa. Se presenta en un envase que contiene 10, 30 o 30 (3x10) sobres termosellables de PET 23 µm /PE ext. blanco 12 g/m² /ALU 9 µm /Copolímero extruido 25 g/m² PET/LDPE/Alu/PE con 10 ml de solución oral por sobre.

Es posible que no se comercialicen todos los tamaños de envase.

Titular de la autorización de comercialización y fabricante

Titular de la autorización de comercialización

I.B.N Savio S.r.l.
Via del Mare, 36
00071 Pomezia (RM)
Italia

Fabricantes

Galenicum Health, S.L.U.
Sant Gabriel, 50
Esplugues de Llobregat, 08950, Barcellona, Spagna
SAG Manufacturing SLU
Crta N-I, Km 36
28750 San Agustin de Guadalix, Madrid, Spagna

Este medicamento está autorizado en los Estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Italia CIKAPPA

España CIKAPPA

Este prospecto se revisó por última vez
08/2025