

INSERTO: INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

citivita^e citicolina

solución oral

1000 mg/10mL en sobre

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

- Conserve este inserto, 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 inserto. Ver sección 4.

Contenido del inserto

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

1. Qué es **citivita^e** y para qué se utiliza

citivita^e pertenece a un grupo de medicamentos llamados psicoestimulantes y nootrópicos, que actúan mejorando el funcionamiento cerebral.

citivita^e 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.

citivita^e se usa como coadyuvante en el manejo de las afecciones degenerativas cerebrales determinadas por la edad

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar **citivita^e**

No use **citivita^e**

- si es alérgico a citicolina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si padece hipertensión 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 **citivita^e**

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

Niños

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

Toma de **citivita^e** con otros medicamentos

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

citivita^e 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.

citivita^e no debe administrarse conjuntamente con medicamentos que contengan meclofenoxato.

Toma de **citivita^e** con los alimentos y bebidas

citivita^e 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.

citivita^e, al igual que la mayoría de los medicamentos, no se debe administrar si usted 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.

citivita^e contiene sorbitol, rojo cochinilla y parahidroxibenzoatos

Este medicamento contiene sorbitol (E-420) como excipiente, por eso, los pacientes con intolerancia a la fructosa no deben tomar este medicamento. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene rojo cochinilla (Ponceau 4R ó E-124).

Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

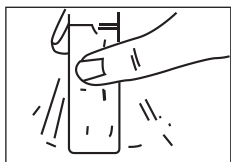
Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de propilo (E-217) y parahidroxibenzoato de metilo (E-218).

3. Cómo tomar **citivita^e**

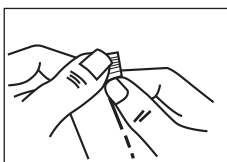
Siga exactamente las instrucciones de

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

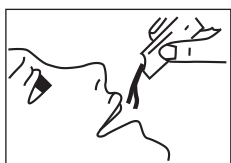
La dosis normal es de 1 a 2 sobres al día, en función de la gravedad de su enfermedad. Puede tomarse directamente o disuelta en medio vaso de agua (120 ml) con las comidas o fuera de ellas.



1. Sujetar firmemente el sobre de **citivita^e** 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 (120 ml) y bebérselo

Personas de edad avanzada: Citicolina no requiere ningún ajuste de dosificación específico para este grupo de edad.

Si toma más citivita^e del que debe

Consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar citivita^e

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

Si interrumpe el tratamiento con citivita^e

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **citivita^e**. 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, cambios de la presión arterial, alucinaciones, vómito, disnea, rubor, urticaria, exantemas, purpura, escalofríos. 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 o farmacéutico, incluso si se

trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este inserto. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de citivita^e

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". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en el envase original.

No se requiere condiciones especiales de conservación. Conservarse a no más de 30° C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura.

6. Contenido del envase e información adicional Composición de Citivita^e

- 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), glicerinaformaldehído, sorbato de potasio (E-202), esencia de fresa, color rojo Ponceau 4R (E-124), ácido cítrico (E-330) y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

citivita^e 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, 30, 60, 100 o 120 sobres con 10 ml de solución oral cada uno.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Fabricado por SAG Manufacturing S.L.U-España.

Titular de la autorización de comercialización en Colombia: **Galenicum Health Colombia S.A.S.** - Bogotá, Colombia

Importado por European Pharma Solutions S.A.S. - Medellín, Colombia

Galenicum believe in life

408688-01

