

Núcleo C.M.P.[®] Forte



Activité

Le Nucleo CMP Forte apporte les groupes phosphate nécessaires dans l'union des monosaccharides avec les céramines, pour former les cérébrosides et les acides phosphatidiques qui constituent la sphingomyéline et les glycérophospholipides, principaux composants de la gaine de myéline, en obtenant ainsi de plus grandes propriétés trophiques pour la maturation et la régénération axonale du tissu nerveux.

Composition

	Par capsule	Par ampoule lyophilisée
Cytidine-5'-monophosphate disodique (CMP sel disodique)	5 mg	10 mg
Uridine-5'-triphosphate trisodique (UTP sel trisodique)		
Uridine-5'-diphosphate disodique (UDP sel disodique)		
Uridine-5'-monophosphate disodique (UMP sel disodique) au total	3 mg	6 mg
(équivalent à 1,330 mg d'Uridine et 2,660 mg d'Uridine, respectivement)		
Excipient	q.s.	q.s.
Par ampoule de dissolvant:		
Chlorure de sodium		
Véhicule aqueux, q.s. 2 ml.		

Indications

Traitement des neuropathies d'origine ostéoarticulaire (sciatique, radiculite, etc.), métabolique (polynévrite diabétique, alcoolique, etc.), infectieuse (herpès zoster) et à frigore. Névralgie faciale, du trijumeau, intercostale, Lumbago.

Posologie, forme et durée traitement

Le Nucleo CMP Forte injections est administré par voie intramusculaire.

Adultes : 1 injection par jour par voie intramusculaire.

Enfants : 1 injection tous les 2 jours par voie intramusculaire.

Le Nucleo CMP Forte capsules est administré par voie orale.

Adultes : 1 ou 2 capsules 2 fois par jour.

Enfants : 1 capsule 2 fois par jour. Selon l'avis du médecin.

Précautions d'emploi (injections)

Introduire tout le contenu de l'ampoule de dissolvant dans l'ampoule lyophilisée, agiter jusqu'à dissoudre totalement son contenu. Injecter par voie intramusculaire.

Contre-indications

On n'en connaît pas. A moins qu'il existe une allergie à n'importe quel des composants.

Réactions adverses

Elles n'ont pas été décrites, mais s'il se produit n'importe quelle réaction adverse imputable à la prise du médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Interactions médicamenteuses

On n'en connaît pas.

Utilisation pendant la grossesse

Son utilisation n'est pas contre-indiquée pendant la grossesse, cependant, on recommande que la règle d'administration soit établie par le médecin.

Mesures à prendre en cas de surdosage

Etant donné la rare toxicité de la préparation, on ne prévoit pas l'intoxication, même pas par accident.

Forme pharmaceutique et contenu

- Emballage contenant 10 ampoules lyophilisées et 10 ampoules de dissolvant.
- Emballage contenant 30 capsules.

Conditions de conservation et délai de validité

Ce médicament ne doit pas être utilisé après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

GARDEZ LES MEDICAMENTS HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS

Ferrer Internacional, S.A.

Gran Via Carlos III, 94

Barcelone (Espagne)

P-NUCSH/LIBANO

5010014/3-0812