

Somazina 1000 mg

solution buvable

Citicoline

Composition

Chaque sachet contient: Citicoline (D.C.I.). 1000 mg;
Excipients, q.s

Propriétés

La Citicoline stimule la biosynthèse des phospholipides structuraux de la membrane neuronale. Grâce à cette action la citicoline améliore la fonction des mécanismes de membrane, tels que le fonctionnement des pompes à échange ionique et les récepteurs qui y sont insérés, dont la modulation est indispensable dans la neurotransmission.

Grâce à son action stabilisatrice des membranes, la citicoline possède des propriétés anti-oedémateuses cérébrales

Des essais cliniques ont démontré que la Citicoline améliore les symptômes associés à des états de dysfonctionnement cérébral secondaires à divers processus, comme le traumatisme crânio-encéphalique et l'accident vasculaire cérébral aigu. La Citicoline améliore le niveau d'attention et de conscience, et agit favorablement sur l'amnésie et les troubles cognitifs, sensitifs et moteurs associés à ces pathologies.

Indications

- Accident vasculaire cérébral en phase aiguë et leurs séquelles neurologiques.
- Traumatismes crâniens récents et leurs séquelles.

- Troubles cognitifs et du comportement secondaires à des pathologies vasculaires cérébrales et dégénératives chroniques.

Dosage et mode d'administration

Adultes:

La dose normale est de 1 ou 2 sachets par jour, selon la gravité du cadre à traiter.

Il peut être pris directement ou dissoute dans un demi-verre d'eau (120 ml) pendant ou en dehors des repas

Personnes âgées:

Somazina ne requiert d'aucun ajustement de la dose spécifique pour ce groupe d'âge.

Enfants:

Somazina n'a pas été convenablement étudiée chez les enfants et doit donc être administrée seulement si votre médecin le juge nécessaire.

Contre-indications

La citicoline ne doit pas être administrée chez les patients souffrant d'hypertonie du système parasympathique. En cas d'allergie connue à la substance.

Effets secondaires

Les effets indésirables de ce médicament sont très rares (moins de 1 patient sur 10.000). Il peut apparaître des maux de tête, vertiges, nausées, diarrhée occasionnelle, rougeur du visage, gonflement des extrémités et changements de la pression artérielle. Si vous présentez quelques-uns de ces symptômes ou d'autres, informez votre médecin.

Incompatibilités et interactions

Ne doit pas être administrée simultanément avec des médicaments contenant du méclophénolate.

Somazina renforce les effets du L-Dopa.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Somazina peut provoquer des réactions allergiques car il contient rouge ponceau 4R. Il peut déclencher l'asthme, notamment chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

Somazina contient sorbitol comme excipient, par conséquent, ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au fructose.

Somazina contient parahydroxybenzoates d'éthyle et de propyle, par conséquent, il peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. Somazina, comme la majorité des médicaments, ne doit pas être administrée si vous êtes enceinte, si vous pourriez l'être ou pendant l'allaitement à moins que votre médecin ne le juge nécessaire.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

On n'a pas observé d'effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Surdosage

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

Présentation

Boîte contenant 6 de sachets de 10 ml de solution buvable.

Normes pour la correcte administration de la préparation

Somazina peut être prise directement ou dissoute dans un demi-verre d'eau (120 ml) pendant ou en dehors des repas.

Sur ordonnance médicale.

Gardez hors de la vue et de la portée des enfants.

Fabrique par:

Ferrer Internacional, S.A.

Gran Via Carlos III, 94

08028 - BARCELONA (Espagne)