

MOZAK 500

Citicolina

Comprimido Recubierto

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:

Citicolina.....500 mg

(Como Citicolina sódica)

Excipientes c.s.p..... 1 comp. rec.

Contiene: Almidón de maíz, Almidón glicolato de sodio.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Vasodilatador cerebral

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

La Citicolina estimula la biosíntesis de fosfolípidos estructurales de la membrana neuronal, protegiendo su integridad en la isquemia cerebral, y mejorando la función neurológica. Inhibe la activación de determinadas fosfolipasas (A1, A2, C, y D), reduciendo la formación de radicales libres, y atenuando la progresión del daño celular isquémico. Preserva la reserva energética neuronal, inhibiendo la apoptosis, estimulando la síntesis de acetilcolina. Mejora la función cerebral por interacción con diversos neurotransmisores y receptores, así como por sus propiedades vasoactivas y antiagregantes que conducen a una mejora de la microcirculación.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

MOZAK 500 está indicado en el tratamiento de pacientes con lesiones cerebrales graves de naturaleza traumática vascular con o sin pérdida de conciencia y para el tratamiento de cambios degenerativos y lesiones vasculares cerebrales crónicas en la demencia senil.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Citicolina potencia los efectos de los medicamentos que contienen L-Dopa.

Citicolina no debe administrarse conjuntamente con medicamentos que contengan meclofenoxato (también conocido como clofenoxato).

EMBARAZO Y LACTANCIA

Embarazo: No existen datos suficientes sobre la utilización de Citicolina en mujeres embarazadas. Citicolina no debería utilizarse durante el embarazo excepto si fuese claramente necesario. Es decir, sólo en el caso de que el beneficio terapéutico esperado fuera mayor que cualquier posible riesgo.

Lactancia: Puesto que la citicolina se excreta por la leche materna, se aconseja suspender la medicación en las mujeres durante el periodo de lactancia.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquier componente de la formulación.

Está contraindicado su uso en pacientes con hipertensión del sistema nervioso parasimpático.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

En pacientes con hemorragia cerebral intracraneana se aconseja no superar los 600 mg diarios.

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

REACCIONES ADVERSAS

Los efectos adversos de citicolina son muy raros (menos de 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.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

La dosis debe ser individualizada.

Adultos: La dosis recomendada es de 500 a 2.000 mg/día, dependiendo de la gravedad del cuadro a tratar.

Tome este medicamento en la dosis y duración indicada por su médico. No masticar, triturar, ni romper el comprimido. La citicolina se puede tomar con o sin alimentos.

Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

SOBREDOSIS

No se registraron casos de sobredosis debido a la baja toxicidad de la citicolina. En caso de ingestión accidental, se recomienda utilizar terapia sintomática. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano.

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD

Conservar a una temperatura no mayor a 30°C.

PRESENTACIONES

MOZAK 500: x 10 y x 30 comprimidos recubiertos.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
VENTA BAJO RECETA MÉDICA**

Fabricado por:

ATSS PHARMA PVT. LTD.

31/6 E C Road, Dalanwala, Dehradun,
Uttarakhand, India

Para y Distribuido por Importadora:



Telf.: 341-2036

Email: info@kaisbolivia.com

Web: kaisbolivia.com

Santa Cruz – Bolivia

Farmafina

