

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT
Citramon-BP FORTE 320 mg/240 mg/40 mg comprimate
Acid acetilsalicilic/paracetamol/cafeină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect :

1. Ce este Citramon-BP FORTE și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Citramon-BP FORTE
3. Cum să luați Citramon-BP FORTE
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Citramon-BP FORTE
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Citramon-BP FORTE și pentru ce se utilizează

Citramon-BP FORTE este un analgezic, reduce febra și este un medicament cu efect antiinflamator (antiinflamator nesteroidian/analgezic).

Citramon-BP FORTE conține trei substanțe active: paracetamol, acid acetilsalicilic și cafeină.

Paracetamolul ameliorează durerea și reduce febra. **Acidul acetilsalicilic** ameliorează durerea, reduce febra și are efect antiinflamator. **Cafeina** contracarează simptomele de oboseală, promovează motivația și performanța mentală. Scurtează timpul până la începutul acțiunii acidului acetilsalicilic și paracetamolului și, de asemenea, potențează efectele lor.

Această combinație de substanțe active, este mai eficientă decât utilizarea substanțelor separat (paracetamol sau acid acetilsalicilic sau cafeină) sau a combinației duble (paracetamol și acid acetilsalicilic). Această combinație scade cantitatea de analgezice necesară.

Citramon-BP FORTE este destinat utilizării la adulți:

- tratamentul simptomatic de scurtă durată al durerilor de intensitate ușoară până la moderată, cu diferite localizări: dureri de cap (cefalee de tip tensional), migrenă, dureri de dinți, dureri ale mușchilor sau articulațiilor;
- tratamentul stărilor febrile;
- menstruație dureroasă.

O cefalee de tip tensional este cel mai comun tip de durere de cap. Durerea este adesea descrisă ca o presiune constantă și este prezentă frecvent, în același timp, pe ambele părți ale capului.

Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Citramon-BP FORTE

Nu luați Citramon-BP FORTE dacă

- sunteți alergic la paracetamol, acid acetilsalicilic, cafeină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la punctul 6), salicilați sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (medicamente utilizate pentru tratarea durerii, a febrei sau a inflamației), care s-a manifestat în antecedente ca astm, urticarie, polipi nazali sau alte reacții alergice
- aveți ulcer gastric (al stomacului) sau intestinului, sângerări gastrointestinale, inflamație acută a pancreasului
- aveți probleme severe cu inima, rinichii sau cu ficatul, tensiune arterială înaltă, tulburări de conducere ale inimii care duc la dereglări de ritm, tahicardie paroxistică (acces de bătăi rapide ale inimii), boală coronariană a inimii
- aveți tulburări de coagulare a sângelui cu predispoziție crescută la sângerări, diateză hemoragică
- aveți deficit de enzimă 6-glucozo-fosfatdehidrogenază
- după o intervenție chirurgicală, însoțită de sângerare semnificativă
- hiperexcitabilitate, tulburări de somn
- utilizați 15 mg metotrexat pe săptămână sau mai mult (un medicament folosit la tratarea poliartritei reumatoide, psoriazisului sau diferitelor cazuri de cancer)
- sunteți în ultimele trei luni de sarcină sau alăptați

Citramon-BP Forte nu se administrează la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Citramon-BP FORTE, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- aveți astm bronșic (dificultăți de respirație), “febra fânului”, umflare a mucoasei nazale (polipi nazali) sau aveți alte simptome alergice,
- aveți sau ați avut probleme cu stomacul sau intestinul, ulcere, sângerări (ați avut vărsături și acestea au conținut sânge sau particule care seamănă cu zațul de cafea, ați avut scaune cu sânge sau scaune moi de culoare neagră) sau perforații (găuri în intestin),
- aveți tulburări ale funcției rinichilor, inimii sau ficatului (sau luați medicamente care pot afecta ficatul),
- suferiți de o afecțiune ereditară denumită sindromul Gilbert,
- aveți o glandă tiroidă hiperactivă (hipertiroidism),
- veți fi supus unei operații sau unei alte intervenții chirurgicale (incluzând de exemplu extracția unui dinte). Este necesară întreruperea utilizării medicamentului cu 5-7 zile înainte de intervenția chirurgicală (pentru scăderea riscului de hemoragii)
- suferiți de gută (la unii pacienți folosirea de acid acetilsalicilic poate declanșa o criză de gută),
- luați alte medicamente care conțin paracetamol sau acid acetilsalicilic (vezi pct. “Citramon-BP, Citramon-BP FORTE și alte medicamente”)
- aveți mastocitoză (tulburare a sistemului imunitar). Utilizarea acidului acetilsalicilic (din componența Citramon-BP Forte) poate duce la reacții de hipersensibilitate grave.

În timpul tratamentului cu Citramon-BP, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră: dacă aveți boli severe, inclusiv insuficiență renală severă sau septicemie (când în sânge circulă bacterii și toxine care duc la leziuni ale organelor), dacă sunteți malnutrit, aveți alcoolism cronic sau dacă luați și flucloxacilină (un antibiotic). O afecțiune gravă numită acidoză metabolică (tulburări ale sângelui și lichidelor) a fost raportată la pacienții aflați în aceste situații, în cazul în care paracetamolul se utilizează în doze regulate pentru o perioadă lungă sau când paracetamolul este administrat concomitent cu flucloxacilină. Simptomele acidozei metabolice pot fi: dificultăți la respirație grave, cu respirație rapidă profundă, somnolență, greață și vărsături.

Afectarea ficatului, alcoolul etilic

Pe baza experienței după punerea pe piață cu utilizarea de paracetamol, a devenit cunoscut faptul că afectarea toxică a ficatului (hepatotoxicitatea) poate apărea chiar și la doze terapeutice; la administrarea unei doze de 4 g pe zi (doza terapeutică maximă de paracetamol) sau după un tratament de scurtă durată și la pacienți fără disfuncții hepatice preexistente. Afectarea hepatică poate să apară la doze mai mici, dacă paracetamolul interacționează cu alcoolul etilic sau alte medicamente hepatotoxice. Consumul de alcool de lungă durată crește semnificativ toxicitatea paracetamolului. În timpul tratamentului nu trebuie utilizate băuturi alcoolice.

Medicul dvs. vă va monitoriza regulat testele funcției hepatice dacă aveți insuficiență hepatică sau dacă trebuie să utilizați doze mari de paracetamol pe o perioadă mai lungă.

Sângerări gastro-intestinale și ulceratii

Acidul acetilsalicilic produc afectare locală a țesutului precum și iritație a mucoaselor. Chiar și la doze terapeutice, este posibil să apară ulcere și sângerări la nivelul tractului gastro-intestinal. Utilizarea cronică poate astfel să ducă la anemie. Acest risc poate fi crescut de anumite medicamente cum sunt hormonii corticosteroizi administrați oral, anticoagulante cum este warfarina sau inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei (pentru tratarea depresiei).

Hipersensibilitate și reacții asemănătoare astmului la salicilați

Dacă aveți hipersensibilitate sau reacții asemănătoare astmului la salicilați sau substanțe înrudite, nu utilizați Citramon-BP Forte doar dacă au fost luate măsuri de precauție specifice în condiții de spital (existența unor facilități specifice de medicină de urgență). Pacienții cu astm sau inflamații ale mucoasei nazale (polipi nazali) au reacții la medicamentele antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) manifestate ca atacuri de astm și inflamații localizate ale pielii și mucoaselor mai frecvente decât alți pacienți. De obicei, o situație similară se întâlnește la pacienți cu alergii.

Dacă în timp ce luați acest medicament reapar sau se agravează în timp semnele unei infecții, adresați-vă imediat unui medic.

Administrarea analgezicelor cu regularitate poate duce la scăderea permanentă a funcției rinichilor, cu riscul de insuficiență a funcției rinichilor (nefropatie analgezică).

Utilizarea prelungită a oricărui tip de analgezic pentru dureri de cap pot agrava starea. Dacă această situație este experimentată sau suspectată, cereți sfatul medicului și întrerupeți tratamentul cu Citramon-BP Forte.

Întreruperea bruscă a utilizării analgezicelor

Întreruperea bruscă după utilizarea prelungită de doze mari de analgezice, fără respectarea schemei de doze recomandate, poate fi asociată cu apariția de episoade de dureri de cap precum și oboseală, dureri musculare, nervozitate și alte simptome. Aceste simptome de întrerupere dispar în câteva zile. Până atunci, nu utilizați niciun analgezic. Adresați-vă medicului.

Copii și adolescenți

Citramon-BP Forte are în componență acid acetilsalicilic. Acidul acetilsalicilic nu trebuie utilizat la copii și adolescenți cu infecții virale, cu sau fără febră. În anumite boli virale, în special gripa A, gripa B și varicela, există un risc de sindrom Reye, o boală foarte rară, care este posibil să pună în pericol viața și necesită o acțiune medicală imediată. Apariția sindromului Reye a fost observată indiferent de administrarea de acid acetilsalicilic, dar riscul poate fi crescut atunci când acidul

acetilsalicilic se administrează concomitent. În aceste afecțiuni poate să apară vărsătură persistentă și acest lucru poate fi un semn al sindromului Reye.

Dacă un copil sau adolescent prezintă următoarele simptome în același timp cu o boală care produce febră, **adresați-vă medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la un spital:**

- vărsături;
- dureri de cap;
- pierderea cunoștinței.

Evitați să luați deseori analgezice dacă suferiți de:

- diabet zaharat,
- alcoolism,
- deshidratare (datorată diareei, vremii foarte calde, antrenamentelor fizice excesive cu transpirații),
- scăderea cronică a tensiunii arteriale,
- traume,
- sau dacă luați un tratament pentru reumatism.

Citramon-BP FORTE împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nu luați Citramon-BP FORTE dacă utilizați de asemenea alte analgezice sau medicamente ce scad febra care conțin paracetamol sau acid acetilsalicilic.

Adresați-vă medicului înainte să luați acest medicament, în special dacă utilizați oricare dintre următoarele medicamente:

- flucloxacilină (antibiotic), din cauza unui risc grav de tulburare a sângelui și lichidelor (numită acidoză metabolică) care necesită tratament de urgență (vezi pct. 2),
- metotrexat (utilizat pentru tratamentul poliartritei reumatoide, psoriazisului sau anumitor tipuri de cancer, vezi pct. "Nu luați Citramon-BP FORTE dacă:").
- medicamente utilizate pentru a preveni coagularea sângelui (de exemplu derivați cumarinici, warfarină, heparină, clopidogrel, aspirina în doze mici),
- medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, în special ibuprofen (utilizate pentru a reduce durerea, a scădea febra sau inflamația),
- medicamente utilizate pentru tratamentul diabetului zaharat,
- medicamente utilizate pentru tratamentul insomniei,
- medicamente utilizate pentru tratamentul epilepsiei (de exemplu acid valproic/valproat, lamotrigină, fenitoină),
- medicamente utilizate la tratamentul depresiei sau a altor probleme psihice (fluvoxamină sau alți inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei, litiu, clozapină, fenobarbital, carbamazepina, disulfiram),
- medicamente pentru tratarea gutei (probenecid),
- medicamente diuretice (pentru a scădea excesul de lichid din organism),
- medicamente pentru tratamentul problemelor inimii (digoxină),
- medicamente utilizate pentru tratamentul tensiunii arteriale crescute,
- unele antibiotice sau medicamente antifungice (cloramfenicol, rifampicină, ciprofloxacina, norfloxacina),
- hormoni steroidieni (corticosteroidi),
- zidovudină (utilizată în tratamentul infecției cu HIV),
- izoniazidă (utilizată pentru tratamentul tuberculozei),

- propantelina (utilizată în tulburări ale aparatului digestiv)
- medicamente utilizate pentru scăderea concentrației colesterolului din sânge (colestiramină),
- medicamente utilizate în cazul respingerii organului transplatat, după transplant (ciclosporină, tacrolimus),
- preparate pe bază de sunătoare,
- metoclopramidă, cimetidină, domperidonă,
- fenilpropanolamină
- teofilină
- contraceptivele orale
- antihistaminice (utilizate în alergii)
- adrenalină, noradrenalină, dopamină, efedrina
- tiroxina (medicament de înlocuire a hormonilor glandei tiroide)

Fumatul accelerează metabolizarea cafeinei.

Citramon-BP FORTE poate afecta rezultatele unor analize. Dacă aveți nevoie să efectuați analize de sânge, urină sau alte analize de laborator, spuneți personalului medical că luați Citramon-BP FORTE.

Citramon-BP FORTE împreună cu alimente, băuturi și alcool

Dacă în timpul administrării de Citramon-BP FORTE aveți indigestie, luați doza în timpul meselor. Consumul de alcool trebuie evitat pe durata tratamentului cu acest medicament.

Limitați doza de medicamente, alimente sau băuturi care conțin cafeină în timp ce utilizați Citramon-BP FORTE. Prea multă cafeină poate determina nervozitate, iritabilitate și palpitații.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu trebuie să utilizați Citramon-BP FORTE dacă sunteți în ultimele 3 luni de sarcină.

Dacă sunteți însărcinată în mai puțin de 6 luni, adresați-vă medicului înainte de a lua acest medicament. Nu utilizați acest medicament fără acordul direct al medicului dumneavoastră.

Citramon-BP Forte este contraindicat în timpul alăptării.

Medicamentul aparține unui grup de medicamente care pot să scadă fertilitatea la femei. Acest efect este reversibil la oprirea tratamentului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Administrarea de Citramon-BP FORTE nu afectează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Acest medicament conține sodiu, <1 mmol (23 mg) pe doză, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Citramon-BP FORTE

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Medicamentul se utilizează pe cale orală, în timpul sau după luarea mesei, cu o cantitate suficientă de lichid.

Adulți: câte 1 comprimat de 2-3 ori pe zi.

Doza zilnică maximă este de 6 comprimate, divizate în 3 prize.

Copii și adolescenți

Medicamentul nu este destinat copiilor și adolescenților cu vârsta sub 18 ani.

Nu luați acest medicament pentru mai mult de 5 zile pentru dureri sau mai mult de 3 zile pentru febră, cu excepția cazului în care v-a fost recomandat de către medicul dumneavoastră.

Utilizarea la pacienții cu funcție alterată a rinichilor sau ficatului

Adresați-vă unui medic pentru ajustarea dozei înainte de a începe să luați acest medicament. După examinarea stării sănătății dumneavoastră, medicul vă poate recomanda reducerea dozei sau mărirea la mai mult de 6 ore a intervalului dintre doze.

Dacă luați mai mult Citramon-BP FORTE decât trebuie

Cereți asistență medicală de urgență imediat ce ați luat mai mult Citramon-BP FORTE decât v-a fost prescris sau dacă un copil a luat accidental acest medicament. Cereți asistență medicală de urgență chiar dacă dumneavoastră (sau copilul dumneavoastră) vă simțiți bine, deoarece există riscul unei afectări întârziate grave a ficatului.

În cazul unei supradoze, pot apărea următoarele simptome:

în intoxicații ușoare - grețuri, vome, dureri de stomac, vertij, zgomote în urechi;

în intoxicații grave - inhibiție, somnolență, convulsii, tulburări de respirație, sângerări, delir, îngălbenirea pielii, tremor, atacuri de transpirație, hipertermie (creșterea temperaturii corpului), afectarea inimii, comă și deces.

Tratament

Inițial se efectuează lavaj gastric și administrarea de cărbune activat. Ulterior-reechilibrarea funcțiilor organismului, susținerea funcțiilor vitale și tratament în funcție de simptome într-o unitate specializată în spital, administrarea aceticisteinei și determinarea în serie a concentrației paracetamolului în sânge. Pentru a reduce concentrațiile plasmatiche de acid acetilsalicilic și paracetamol se utilizează dializa.

Dacă uitați să luați Citramon-BP FORTE

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați următoarea doză imediat ce vă aduceți aminte, dar păstrați un interval de administrare de cel puțin 4 ore între doze. Nu luați mai mult de 6 comprimate într-un interval de 24 ore.

Dacă încetați să luați Citramon-BP FORTE

Dacă încetați brusc să luați acest medicament după o perioadă lungă de administrare și după administrarea în doze mari care nu sunt în conformitate cu instrucțiunile de utilizare (abuziv) pot apărea dureri de cap, precum și oboseală, dureri musculare, nervozitate și simptome vegetative de exemplu transpirații, greață, creșterea ritmului bătăilor inimii. Aceste simptome dispar în câteva zile. Până la dispariția completă a simptomelor, analgezicele nu ar trebui să fie luate din nou. Reluarea administrării de analgezice ar trebui să înceapă numai după ce discutați cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Solicitați asistență medicală de urgență dacă prezentați una dintre următoarele reacții adverse:

- **șoc anafilactic** (o reacție alergică foarte gravă cu simptome precum amețeli, pierderea cunoștinței, dificultate în respirație, umflarea limbii sau tractului respirator, colorarea în albastru a pielii etc.),
- **angioedem** (umflare bruscă mai ales a regiunii capului și gâtului, cu probleme de respirație și înghițire),
- reapariția sau agravarea **semnelor unei infecții**,
- **erupții grave pe piele** (Necroliză epidermică toxică (NET), sindrom Stevens-Johnson (SSJ), pustuloză exantematoasă acută generalizată, erupție cutanată fixă determinată de medicament) care pot implica apariția de ulcere ale gurii, interiorului gâtului, nasului, organelor genitale și conjunctivă (ochi roșii și umflați). Erupția poate progresa spre apariția de vezicule larg răspândite pe piele și descumare a pielii și poate fi însoțită de stare pseudogripală cu febră și alterarea stării generale (*frecvența acestor reacții adverse nu poate fi determinată din datele existente*).

Următoarea listă de reacții adverse include, de asemenea și reacțiile adverse întâlnite la pacienții care au luat tratament cu doze mari, de lungă durată, cu acid acetilsalicilic (una din componentele active ale Citramon-BP FORTE) pentru a trata simptomele de reumatism. Probabilitatea de apariție a tulburărilor gastro-intestinale este mai mare la administrarea de doze mai mari de Citramon-BP FORTE.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- nervozitate, amețeli,
- durere abdominală, durere de stomac, indigestie, greață, vărsături, arsuri la nivelul stomacului,
- sângerări oculte (sânge prezent în materiile fecale, care nu este vizibil cu ochiul liber, dar care este detectat prin teste de laborator).

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- ritm crescut și neregulat al inimii (palpitații),
- reacții alergice pe piele (hipersensibilitate) (cum ar fi mâncărime sau urticarie),
- diaree

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- senzație de neliniște (agitație), tremurături, senzație de amețeală sau de "învârtire" (vertij), stare de rău,
- accelerarea bătăilor inimii (tahicardie),
- reacție de hipersensibilitate, care poate include dificultăți de respirație, scăderea tensiunii arteriale, șoc, umflare, roșeață a pielii sau reacții grave pe piele, inclusiv eritem poliform,
- inflamație a capătului de jos al tubului care duce la stomac (esofagită), ulcere în tubul digestiv,
- transpirație excesivă (hiperhidroză), înroșire a pielii,
- sângerare care poate duce, eventual, la anemie (o scădere a numărului normal de celule roșii din sânge),
- modificare a funcției ficatului, care poate duce la modificări ale analizelor de sânge.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- scădere a concentrației zahărului din sânge (hipoglicemie),
- perforație (gaură) sau ruptură în tractul digestiv,
- insuficiență a funcționării rinichilor (insuficiență renală),

- modificări ale numărului de celule ale sângelui (cu semne precum sângerare a gingiilor, sângerări nazale sau vânătăi, la traumatisme minore, stare generală de rău, slăbiciune sau risc crescut de infecție);
- reacții de hipersensibilitate la medicament cu urticarie, dificultăți de respirație sau respirație șuierătoare (bronhospasm), la pacienții care au reacții alergice la medicamente pentru tratarea durerii, febrei și inflamației.

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- sângerare la nivelul pielii indicată prin pete purpurii, sângerare a gingiilor sau sângerări nazale, cu timp de sângerare eventual prelungit,
- dureri de cap, somnolență, confuzie în caz de supradozare,
- afectare a vederii, afectare a auzului sau apariția de zgomote în urechi,
- inflamație la nivelul stomacului, intestinului subțire sau gros,
- afectare gravă a ficatului,
- sângerare în interiorul craniului,
- lichid în plămâni (la utilizarea de lungă durată a Citramon-BP FORTE și în condițiile unei reacții de hipersensibilitate)
- o afecțiune gravă care poate face sângele mai acid (numită acidoză metabolică), la pacienții cu boală severă care utilizează paracetamol (vezi pct. 2)

În anumite cazuri, a fost descrisă o agravare a inflamațiilor cauzate de infecții ca fiind în strânsă legătură cu folosirea unor medicamente împotriva durerii, febrei și inflamației (AINS, un grup care include, de asemenea și Citramon-BP FORTE), de exemplu dezvoltarea de fasciită necrozantă (infecție bacteriană rară, care poate distruge pielea și tesuturile moi de sub ea). Dacă apar semne ale unei noi infecții sau agravare în timpul tratamentului cu Citramon-BP Forte, spuneți imediat medicului dvs.

Cafeina din acest medicament poate conduce la insomnie.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale www.amdm.gov.md sau prin e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Citramon-BP FORTE

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C în ambalajul original,

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Citramon-BP FORTE

- Substanțele active sunt acid acetilsalicilic, paracetamol și cafeină. Un comprimat conține acid acetilsalicilic 320 mg, paracetamol 240 mg și cafeină 40 mg.
- Celelalte componente sunt: croscarmeloza sodică, stearat de magneziu, acid citric monohidrat, povidonă K25, amidon de cartofi.

Cum arată Citramon-BP FORTE și conținutul ambalajului

Comprimatele de Citramon-BP FORTE sunt rotunde, biconvexe, de culoare albă sau alb cu nuanță crem și incrustația "BP" pe una din fețe.

Comprimatele sunt ambalate în blistere din PVC/Al.

Cutie cu 3 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate în ambalaj din carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**Deținătorul certificatului de înregistrare**

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

email: office@balkanpharmaceuticals.com

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. Industrială, 7/A, MD-2091, or. Sîngera, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în: **Iulie 2025**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>.