

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Citramon U 240 mg/180 mg/30 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 U și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Citramon U
3. Cum să luați Citramon U
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Citramon U
6. Conținutul ambalajului și alte informații

### **1. Ce este Citramon U și pentru ce se utilizează**

Citramon U este un analgezic (reduce durerea), reduce febra și este un medicament cu efect antiinflamator (antiinflamator nesteroidian/analgezic).

Citramon U 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 necesară de analgezice.

**Citramon U** este destinat utilizării la adulți pentru tratamentul durerilor de intensitate ușoară și moderată (dureri de cap, dureri de dinți, dureri menstruale, migrenă, dureri articulare, dureri de-a lungul nervilor, de asemenea, pentru a reduce febra în stări însoțite de ridicarea temperaturii corporale.

Dacă durerea persistă sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Citramon U**

**Nu luați Citramon U dacă:**

- sunteți alergic (hipersensibil) acid acetilsalicilic, la paracetamol, cafeină sau la oricare dintre celelalte componente medicamentului enumerate la pct. 6;
- sunteți alergic la alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS);
- suferiți de ulcer peptic al stomacului și duodenului (în fază acută), ați avut în trecut hemoragii gastrointestinale, inflamație acută a pancreasului (pancreatită acută);

- suferiți de o boală ereditară caracterizată prin cantități mari de bilirubină în sânge (sindrom Gilbert);
- ați suferit de astm bronșic, urticarie sau rinită, cauzate de utilizarea salicilaților sau a altor AINS;
- aveți tulburări de coagulare a sângelui (cum sunt hemofilia, hipoprotrombinemia, diateza hemoragică), anemie severă sau tendință crescută la sângerare;
- aveți număr scăzut de celule sanguine (de exemplu leucopenie, anemie inclusiv anemie hemolitică) sau o boală rară numită porfirie acută;
- aveți insuficiență gravă a ficatului și/sau rinichilor;
- aveți deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază (o boală rară a sângelui);
- urmați să aveți sau ați avu intervenții chirurgicale cu sângerări semnificative;
- luați metotrexat în doză de 15 mg pe săptămână sau mai mult;
- luați în prezent sau ați luat în ultimele 2 săptămâni medicamente din grupa inhibitorilor monoaminoxidazei (IMAO);
- dacă aveți: iritabilitate, insomnie, cheaguri de sânge (tromboză, tromboflebită), epilepsie, glanda tiroidă hiperactivă (hipertiroidism), tensiune arterială ridicată, ateroscleroză, boli ale inimii și vaselor de sânge, insuficiență cardiacă decompensată, tulburări de ritm sau conducere a inimii, bătăi rapide ale inimii (tahicardie paroxistică), boală cardiacă ischemică, infarct miocardic recent, hipertensiune portală, tendință la spasme ale vaselor de sânge, prostată mărită, forme severe de diabet zaharat, glaucom (din cauza conținutului de cofeină al medicamentului);
- sunteți gravidă sau alăptați;
- aveți vârsta sub 18 ani.

### **Atenționări și precauții**

Înainte să luați Citramon U, 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 tulburări ale funcției rinichilor, inimii sau ficatului (sau luați medicamente care pot afecta ficatul),
- aveți sau ați avut probleme gastrice sau intestinale, 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,
- aveți alergie la medicamente antiinflamatoare nesteroidiene,
- aveți o glandă tiroidă hiperactivă (hipertiroidism),
- veți fi supus unei 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),
- dacă urmați tratament concomitent cu medicamente care subțiază sângele (anticoagulante),
- luați alte medicamente care conțin paracetamol sau acid acetilsalicilic (vezi pct. “Citramon U și alte medicamente”)
- aveți mastocitoză (tulburare a sistemului imunitar). Utilizarea acidului acetilsalicilic (din componența Citramon U) poate duce la reacții de hipersensibilitate grave.

Dacă simptomele persistă sau durerea de cap devine permanentă se recomandă adresarea la medic. Citramon U 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 U. Poate modifica rezultatele testului de doping-control la sportivi.

### *Afectarea ficatului și consumul de alcool*

Paracetamolul poate afecta ficatul chiar și atunci când este utilizat în doze terapeutice. Doza maximă recomandată de 4 g pe zi sau un tratament scurt poate provoca probleme hepatice la unele persoane, chiar dacă nu are boli ale ficatului.

Riscul este sporit dacă paracetamolul este combinat cu alcool sau cu alte medicamente care pot afecta ficatul. Consumul prelungit de alcool crește semnificativ toxicitatea paracetamolului. În timpul tratamentului, nu trebuie să consumați băuturi alcoolice.

Medicul va monitoriza regulat funcția ficatului prin analize dacă aveți boli hepatice sau dacă trebuie să utilizați doze mari de paracetamol pe perioade mai lungi.

### *Sângerări gastro-intestinale și ulcerații*

Acidul acetilsalicilic și metabolitul său, acidul salicilic, pot irita mucoasa stomacului și a intestinelor. Chiar și la doze recomandate, pot apărea ulcere sau sângerări la nivelul tractului digestiv. Utilizarea pe termen lung poate duce la anemie.

Dacă aveți deja ulcere gastro-intestinale, există un risc mai mare de sângerări periculoase, din cauza efectului acidului acetilsalicilic asupra coagulării sângelui.

Se recomandă precauție dacă luați în același timp medicamente care pot crește riscul de ulcere și sângerări, cum sunt corticosteroizii administrați oral, anticoagulantele (de exemplu, warfarina) sau inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei pentru tratarea depresiei).

### *Hipersensibilitate și reacții asemănătoare astmului la salicilați*

Dacă aveți hipersensibilitate sau ați prezentat reacții asemănătoare astmului la salicilați sau la substanțe înrudite, nu utilizați Citramon U decât dacă sunt luate măsuri speciale de precauție, în condiții de spital, unde există facilități de medicină de urgență.

Pacienții cu astm bronșic sau cu inflamații ale mucoasei nazale (polipi nazali) pot prezenta mai frecvent reacții la medicamentele antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), manifestate prin crize de astm sau reacții inflamatorii la nivelul pielii și mucoaselor, comparativ cu alți pacienți.

Situații similare apar, de obicei, și la pacienții cu alergii.

### *Fertilitatea la femei*

Acest medicament poate afecta temporar fertilitatea la femei, prin influențarea ovulației. Efectul dispare după întreruperea tratamentului.

Dacă aveți dificultăți în a rămâne însărcinată sau faceți investigații pentru infertilitate, adresați-vă medicului; poate fi necesară întreruperea administrării acidului acetilsalicilic sau a preperatelor, care conțin acid acetilsalicilic.

### *Eliminarea acidului uric*

Dozele mici de acid acetilsalicilic pot reduce eliminarea acidului uric din organism. La persoanele predispuse, acest lucru poate declanșa un atac de gută.

### *Afectarea rinichilor (nefropatie analgezică)*

Utilizarea pe termen lung a combinației de paracetamol și acid acetilsalicilic poate crește riscul de afectare a rinichilor, în special dacă aveți deja probleme renale, utilizați alte substanțe care pot afecta rinichii, aveți o predispoziție genetică sau anumite afecțiuni care favorizează insuficiența renală.

### *Utilizarea îndelungată a analgezicelor*

La pacienții care utilizează analgezice pentru dureri de cap pe perioade lungi și în cantități mai mari, decât cele recomandate, pot apărea dureri de cap cronice. Acest lucru trebuie suspectat dacă aveți dureri de cap cel puțin 15 zile pe lună și utilizați analgezice pentru cefalee în mod excesiv timp de mai mult de 3 luni.

### *Înteruperea bruscă a utilizării analgezicelor*

Înteruperea bruscă a utilizării analgezicelor, după administrarea pe termen lung a dozelor mari, fără respectarea dozelor recomandate, poate duce la apariția durerilor de cap, oboselii, durerilor musculare, nervozității și a altor simptome.

Aceste simptome apar la întreruperea administrării preparatului și dispar, de obicei, în câteva zile. Până la dispariția lor, nu utilizați niciun analgezic. Adresați-vă medicului.

### *Infecții*

Citramon U poate masca semnele unei infecții (febră, durere și inflamație).

### *Copii și adolescenți*

Citramon U 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. Sindromului Reye poate apărea chiar dacă nu s-a administrat acid acetilsalicilic, dar riscul poate fi mai mare dacă medicamentul se administrează concomitent.

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.

### **Precauții la anumite afecțiuni**

Acest medicament **nu trebuie utilizat** sau trebuie utilizat doar în cazuri excepționale la pacienții cu insuficiență renală cronică, indiferent dacă aceasta este cauzată de boli, expunere profesională sau predispoziție familială – în special dacă membri ai familiei au avut infecții sau inflamații repetate ale rinichilor și căilor urinare.

Utilizarea frecventă trebuie evitată la pacienți cu:

- 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.

Medicamentul creează dificultăți stabilirea diagnosticul de abdomen acut.

Nu utilizați concomitent cu alte medicamente care conțin paracetamol și acid acetilsalicilic.

Nu depășiți doza prescrisă. Medicamentul este destinat utilizării pe termen scurt.

Nu se recomandă administrarea Citramon U mai mult de 5 zile în calitate de analgezic și 3 zile în calitate de antipiretic, fără consultarea unui medic.

Acest medicament conține sodiu, mai puțin de 1 mmol (23 mg) pe doză, adică **practic nu conține sodiu**.

### **Citramon U 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 U 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:
  - metotrexat (utilizat pentru tratamentul poliartritei reumatoide, psoriazisului sau anumitor tipuri de cancer, vezi pct. “Nu luați Citramon U 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 transplantat, după transplant (ciclosporină, tacrolimus),
  - preparate pe bază de sunătoare,
  - metoclopramidă, cimetidină, domperidonă,
  - fenilpropanolamină
  - teofilină
  - contraceptivele orale
  - antihistaminice (utilizate în alergii)
  - adrenalina, noradrenalina, dopamina, efedrina
  - tiroxina (medicament de înlocuire a hormonilor glandei tiroide)
- fumatul accelerează metabolizarea cafeinei.

### **Citramon U împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Dacă în timpul administrării de Citramon U aveți indigestie, luați doza în timpul meselor.

Consumul de alcool trebuie evitat pe durata tratamentului cu acest medicament.

Limitați cantitatea de alimente sau băuturi, care conțin cafeină în timp ce utilizați Citramon U (de exemplu din cafea, ceai sau băuturi carbogazoase). Prea multă cafeină poate determina nervozitate, iritabilitate și palpitații.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Nu utilizați Citramon U în timpul sarcinii și pe perioada 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**

În unele cazuri se recomandă abținere de la conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor. Discutați cu medicul dumneavoastră despre această situație.

### **3. Cum să luați Citramon U**

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

Medicamentul este utilizat pe cale orală, în timpul sau după luarea mesei.

Adulților se administrează câte 1 comprimat de 2-3 ori pe zi.

Pentru jugularea durerii acute – 2 comprimate la o priză.

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

Medicamentul nu trebuie utilizat mai mult de 5 zile în calitate de analgezic și mai mult de 3 zile în calitate de antipiretic (fără indicația și supravegherea medicului).

#### *Utilizarea la pacienții cu probleme ale rinichilor sau ficatului*

Adresați-vă la medic înainte de a începe să luați acest medicament. După examinarea stării sănătății dumneavoastră medicul vă poate recomanda reducerea dozei și mărirea la 8 ore a intervalului dintre doze. În caz de afectare severă a ficatului și rinichilor este contraindicată administrarea medicamentului.

#### *Vârstnici*

Dacă nu aveți probleme la rinichi sau ficat, nu este necesară ajustarea dozei.

#### *Copii*

Utilizarea acestui medicament este contraindicată la copiii cu vârsta sub 18 ani.

### **Dacă luați mai mult Citramon U decât trebuie**

Cereți asistență medicală de urgență imediat ce ați luat mai mult Citramon U decât v-a fost prescris sau dacă un copil a luat accidental acest medicament, chiar dacă vă simțiți bine sau copilul este aparent bine, deoarece există riscul unor reacții întârziate grave.

În cazul unei supradoze, pot apărea următoarele simptome:

în intoxicații ușoare - grețuri, vome, dureri de stomac, vertij, zgomote în urechi, respirație rapidă, transpirație crescută;

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

#### *Tratament*

În caz de supradoză, este necesară asistență medicală imediată. Se efectuează lavajul gastric, urmat de administrarea cărbunelui activ (dacă a trecut mai puțin de o oră de la supradoză) și administrat tratament simptomatic. Tratamentul este îndreptat spre 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.

### **Dacă uitați să luați Citramon U**

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 U**

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 cu umflarea limbii sau segmentului superior al aparatului 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**,

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

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

- dispepsie, greață, vome, senzație de arsură în coșul pieptului, dureri în partea superioară a abdomenului și dureri abdominale.

*Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)*

- lipsa poftei de mâncare, scăderea greutateii corporale – semne de afectare gravă a ficatului.

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

- leziuni ulcerative și erozive ale tractului gastrointestinal, care în cazuri izolate pot provoca sângerări gastrointestinale și perforație, cu semne precum dureri puternice în abdomen, vomă cu aspect de zaț de cafea, scaun de culoare neagră;
- sângerări severe, cum ar fi hemoragii ale tractului gastrointestinal, sângerări la nivelul creierului (în special, la pacienții cu tensiune arterială crescută necontrolată și/sau la utilizare concomitentă cu medicamente care dizolvă cheagurile de sânge);
- inflamație a tractului gastrointestinal;
- dureri puternice în regiunea lombară, umflare, lipsa eliminării de urină – semne de afectare gravă a rinichilor.

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

- erupții grave pe piele 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 descuamarea și necroza pielii (eritem multiform (inclusiv sindromul Stevens-Johnson), necroliză epidermică toxică (sindrom Lyell));
- acidul acetilsalicilic poate crește riscul de sângerare (hemoragie intraoperatorie, vânătăi, hemoragii la nivelul sistemului urogenital, sângerări nazale, gingivale, pete roșii-purpurii la nivelul pielii);
  - scăderea numărului de globule roșii în sânge, cauzată de distrugerea acestora (anemie, inclusiv hemolitică sau lipsa formării celulelor noi (anemie aplastică));
  - exces de sulf cuplat cu hemoglobina (sulfhemoglobinemie);
  - methemoglobinemie (învinetirea pielii, senzație de sufocare, durere cardiacă),
  - sângerări ascunse, care pot duce la anemie posthemoragică/anemie ferodeficitară acută și cronică, cu simptome precum oboseală, paloare a pielii)
  - scăderea numărului de globule albe (leucopenie); în caz de utilizare îndelungată în doze mari – scăderea numărului tuturor elementelor figurate ale sângelui (pancitopenie), scăderea numărului unui tip de globule albe (neutropenie), scăderea numărului de plachete (trombocitopenie);
  - reacții alergice pe piele, ce decurg cu înroșirea pielii, senzație de căldură, erupții cutanate și la nivelul mucoaselor, urticarie, umflare, mâncărime;
  - la pacienții cu astm bronșic este posibilă o creștere a frecvenței bronhospasmului;
  - reacții alergice ușoare până la moderate, cu afectarea potențială a pielii, tractului respirator, tractului gastrointestinal și sistemului cardiovascular, care se manifestă prin erupții pe piele, urticarie, edem, mâncărime, edem pulmonar necardiogen;
  - scăderea nivelului de zahăr în sânge (hipoglicemie), până la comă hipoglicemică;
  - tremor, nervozitate, stare de tensiune nervoasă, ceea ce poate indica un supradozaj; insomnie, hiperexcitabilitate, dezorientare;
  - tulburări de vedere;
  - zgomot în urechi, senzația de învârtire;
  - ritm cardiac accelerat (tahicardie), tulburări ale ritmului inimii, bătăi rapide și puternice ale inimii;
  - creșterea tensiunii arteriale.

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 U), de exemplu dezvoltarea de fasceită 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 U, 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 nemenționate 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 <http://amdm.gov.md> sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md).

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

### **5. Cum se păstrează Citramon U**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna 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 U**

• *Substanțele active sunt* acidul acetilsalicilic, paracetamolul și cofeina.

1 comprimat conține acid acetilsalicilic 240 mg, paracetamol 180 mg și cafeină (în recalcul la substanța anhidră) 30 mg.

• *Celelalte componente sunt:* cacao, acid citric monohidrat, amidon de cartof, povidonă, croscarmeloză sodică, stearat de calciu, talc.

### **Cum arată Citramon U și conținutul ambalajului**

Citramon U se prezintă sub formă de comprimate-rotunde, plate, cu margini teșite, de culoare brun-deschis, cu incluziuni și aromă de cacao, prevăzute cu linie mediană pe una dintre fețe, care permite divizarea medicamentului în două părți egale.

Citramon U este disponibil în blistere a câte 10 comprimate.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

SA Lubnypharm, Ucraina

37500, reg. Poltava,

or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

#### **Fabricantul**

SA Lubnypharm, Ucraina

37500, reg. Poltava,

or. Lubnî, str. Barvinkov, 16

**Acest prospect a fost aprobat în februarie 2026.**

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