

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR / PACIENT

Axotilin 500 mg/4 ml soluție injectabilă
Axotilin 1000 mg/4 ml soluție injectabilă
Citicolinum

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

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Axotilin și pentru ce se utilizează

Axotilin aparține unui grup de medicamente numite psihostimulante și nootrope, care acționează prin ameliorarea funcției cerebrale.

Axotilin este utilizat pentru tratarea tulburărilor de memorie și comportament asociate cu:

- accidentul vascular cerebral, care este o întrerupere a alimentării cu sânge a creierului din cauza formării unui cheag de sânge sau a unei rupturi de vas de sânge, în fazele acute și subacute;
- leziune cerebrală traumatică, adică o lovitură la cap.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Axotilin

Nu luați Axotilin, dacă:

- sunteți alergic la citicolină sau la oricare dintre celelalte componente ale Axotilin (enumerat la pct.6 ;
- suferiți de tonus crescut al sistemului nervos parasimpatic (stare clinică însoțită de tensiune arterială sever scăzută, transpirație, tahicardie și leșin).

Atenționări și precauții

În caz de hemoragie intracraniană persistentă, nu trebuie depășită doza de 1000 mg citicolină pe zi și viteza de perfuzie intravenoasă (30 picături per minut).

Axotilin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală.

Axotilina sporește efectul levodopei, așa că nu trebuie să luați levodopa fără a consulta medicul.

Medicamentele cu levodopa sunt utilizate în mod obișnuit pentru tratarea bolii Parkinson.

Axotilina nu trebuie administrată împreună cu medicamente care conțin centrofenoxină sau meclofenoxat (un stimulent cerebral).

Axotilin împreună cu alimente și băuturi

Dacă este recomandat de către medic, Axotilin poate fi luat indiferent de aportul alimentar.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

La femeile gravide sau potențial gravide, sau la mamele care alăptează Axotilin poate fi administrat doar dacă beneficiul terapeutic scontat depășește orice risc posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu au fost descrise efecte, care ar putea afecta capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să luați Axotilin

Urmați recomandările de mai jos, cu excepția cazului când medicul v-a recomandat altfel. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă aveți întrebări.

Doza recomandată pentru adulți de la 500 mg până la 2000 mg/zi, în funcție de severitatea simptomelor.

Axotilin poate fi administrat intravenos lent (3-5 min) sau prin perfuzie intravenoasă (40-60 picături per minut).

Axotilin este compatibil cu toate soluțiile izotonice intravenoase, precum și cu soluții hipertotonice de glucoză.

Dacă este necesar, tratamentul se continuă cu medicamentul sub formă de soluție orală. Conținutul unei fiole poate fi luat direct sau dizolvat în jumătate de pahar cu apă (120 ml), cu sau fără alimente.

Utilizarea la copii

Experiența cu acest medicament la copii este limitată, așadar medicamentul trebuie prescris numai dacă beneficiul terapeutic așteptat depășește riscurile posibile.

Vârstnici

Pacienții vârstnici nu necesită ajustări speciale ale dozei de Axotilin.

Dacă luați mai mult Axotilin decât trebuie

Dacă ați luat prea mult Axotilin, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului, comunicând numele medicamentului și cantitatea luată.

Dacă uitați să luați Axotilin

Dacă omiteți o doză, luați-o imediat ce vă amintiți, nu luați o doză dublă pentru a compensa doza omisă.

Dacă încetați să luați Axotilin

Medicul dumneavoastră vă va comunica despre durata tratamentului cu Axotilin. Nu întrerupeți tratamentul înainte de a consulta medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

Reacțiile adverse asociate cu acest medicament sunt foarte rare (pot apărea la mai puțin de 1 din 10000 de pacienți).

- halucinații,
- dureri de cap, vertij,
- scăderea sau creșterea tensiunii arteriale,
- dispnee,
- greață, vărsături, uneori diaree,
- hiperemie, urticarie, erupție cutanată, purpură, mâncărime a pielii,
- frisoane, edem.

Dacă credeți că vreuna dintre reacțiile adverse este gravă sau dacă observați orice reacții adverse nemenționate în acest prospect, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în acest prospect. Puteți raporta, de asemenea, reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, disponibil pe site-ul AMDM la următoarea adresă web: 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 Axotilin

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor!

Nu utilizați Axotilin după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați medicul dumneavoastră, asistentul medical sau farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Axotilin

Fiecare fiolă (4 ml) conține:

substanța activă: . citicolină (sub formă de citicolină sodică) - 500 mg sau 1000 mg.

Celelalte componente sunt: acid clorhidric sau hidroxid de sodiu pentru ajustarea pH, apă pentru injecții.

Cum arată Axotilin și conținutul ambalajului

Soluție injectabilă transparentă, incoloră.

Fiecare fiolă de sticlă conține 4 ml soluție injectabilă. Câte 5 fiole în casete; câte 1 sau 2 casete împreună cu prospect pentru utilizator în cutie de carton.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP
03134, Ucraina, or. Kiev, str. Mira, 17.

Fabricantul

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP
03134, Ucraina, or. Kiev, str. Mira, 17.

Acest prospect a fost aprobat în decembrie 2025

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