

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

ALFACOLIN 1000 mg/4 ml soluție injectabilă

Colină alfoscerat

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

1. Ce este ALFACOLIN și pentru ce se utilizează

ALFACOLIN este un medicament ce conține ca substanță activă colina alfoscerat – utilizată pentru tratamentul afecțiunilor sistemului nervos.

ALFACOLIN este utilizată pentru tratamentul:

- sindroamelor psihoorganice cerebrale degenerative sau involutive;
- consecințelor insuficienței cerebrovasculare, cum sunt tulburările cognitive primare și secundare la vârstnici, caracterizate prin dereglări de memorie, confuzie mintală, dezorientare, scăderea motivației, inițiativei și reducerea a capacității de concentrare a atenției;
- tulburărilor de comportament și emoționale la pacienții vârstnici: labilitate emoțională, iritabilitate, reducerea interesului

2. Ce trebuie să știți înainte să luați ALFACOLIN

Nu luați ALFACOLIN dacă:

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă sunteți însărcinată;
- dacă alăptați.

Copii și adolescenți (vârsta pînă la 18 ani).

Nu luați acest medicament dacă vă aflați în oricare dintre situațiile enumerate mai sus. Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să luați ALFACOLIN.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă în timpul tratamentului apare greața, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Medicamentului nu este destinat pentru administrare la copii.

ALFACOLIN împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

ALFACOLIN împreună cu alimente, băuturi și alcool

Acest medicament poate fi administrată cu sau fără alimente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Administrarea acestui medicament în sarcină și perioada de alăptare este contraindicată.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Se recomandă prudență în timpul conducerii vehiculelor sau în timpul altor activități care necesită concentrare mare și/sau viteză a reacțiilor psihomotorii.

3. Cum să luați ALFACOLIN

Luați întotdeauna ALFACOLIN exact așa cum v-a indicat medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

ALFACOLIN se va administra de asistenta medicală sau medic. Medicamentul poate fi administrat prin picurare (perfuzie intravenoasă) sau prin injecție în mușchi. Dozele și durata tratamentului se stabilesc în mod individual de către medic.

Doza uzuală este de 1000 mg (1 fiolă) colină alfoscerat pe zi, administrată intramuscular sau intravenos (lent).

Pentru administrare intravenoasă, conținutul fiolei (4 ml) va fi diluat în 50 ml soluție clorură de sodiu 0,9%; viteza perfuziei – 60-80 picături pe minut.

Dacă luați mai mult ALFACOLIN decât trebuie

Deoarece medicamentul vă este administrat de către personalul medical, este puțin probabil să primiți o doză prea mare de ALFACOLIN. Dacă aveți impresia că vi s-a administrat o doză prea mare, discutați cu medicul dumneavoastră.

Dacă uitați să luați ALFACOLIN

Deoarece medicamentul vi se administrează de către personalul medical este puțin probabil să fie omisă o doză. Totuși, dacă aveți impresia că nu vi s-a administrat o doză, discutați cu medicul dumneavoastră sau asistenta medicală. Nu trebuie să vi se administreze o doză dublă pentru a compensa doza omisă.

4. Reacții adverse posibile

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

În cazul apariției greții, doza de medicament trebuie redusă. Sunt posibile reacții alergice. Foarte rar pot apărea dureri abdominale și confuzie de scurtă durată.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile 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 Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau email: farmacovigilenta@amed.md.

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

5. Cum se păstrează ALFACOLIN

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

ALFACOLIN se păstrează la loc ferit de lumină și temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați 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 ALFACOLIN

Substanța activă este colina alfoscerat. O fiolă (4 ml soluție) conține 1000 mg colină alfoscerat. Celelalte componente sunt: apă pentru preparate injectabile.

Cum arată ALFACOLIN și conținutul ambalajului

ALFACOLIN se prezintă sub formă de soluție transparentă, incoloră sau de culoare slab galbuie.

Cîte 4 ml soluție injectabilă în fiole din sticlă incoloră prevăzute cu inel de rupere. Cîte 5 fiole în blister. Cîte 1 sau 2 blistere și prospectul pentru pacient în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Lekpharm SRL

str. Minskaya 2a, or. Logoisk 223141, Republica Belarus

Tel./fax: (01774)-53801, e-mail: office@lekpharm.by

Fabricantul

Lekpharm SRL

str. Minskaya 2a, or. Logoisk 223141, Republica Belarus

Acest prospect a fost aprobat în ianuarie 2018

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