

## **PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT**

Citramon-Pharmstandard 240 mg+ 180 mg+30 mg comprimate  
Acid acetilsalicilic, paracetamol, cafeină

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

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

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

Citramon-Pharmstandard este un preparat combinat, acțiunea căruia este determinată de părțile componente a lui.

Acidul acetilsalicilic manifestă acțiune antipiretică și antiinflamatoare, diminuează durerea, în special cauzată de procesele inflamatorii, de asemenea inhibă moderat agregarea plachetară și formarea trombilor, ameliorează microcirculația în focarul de inflamație.

Cafeina crește excitația reflectorie a măduvei spinării, excită centrele respirator și vasomotor, dilată vasele sanguine ale mușchilor scheletici, creier, cord, rinichi, reduce agregarea plachetară; diminuează somnolența, senzația de oboseală. În această combinație cafeina în doze mici practic nu manifestă acțiune stimulative asupra sistemului nervos central, deși contribuie la reglarea tonusului vaselor cerebrale.

Paracetamolul manifestă acțiune analgezică, antipiretică și antiinflamatoare moderată.

Citramon-Pharmstandard se administrează la adulți în sindrom dureros de intensitate ușoară sau moderată (de diversă geneză): dureri de cap, migrenă, dureri dentare, nevralgii (dureri pe traiectul unui nerv), mialgii (dureri musculare), artralgii (dureri articulare), algodismenoree (menstruații dureroase).

Sindromul febril: în maladii respiratorii acute, gripă.

Citramon-Pharmstandard se administrează la adulți și copii cu vârsta peste 18 ani.

## **2. Ce trebuie să știți înainte să luați Citramon-Pharmstandard**

### **Nu luați Citramon-Pharmstandard**

- Dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6);
- dacă aveți ulcer gastric și duodenal în faza de acutizare;
- dacă aveți hemoragii gastrointestinale (inclusiv în antecedente);
- dacă aveți tulburări severe ale funcției hepatice și/sau renale, gută;
- dacă aveți diateze hemoragice, hipocoagulare;
- dacă ați suportat sau trebuie să vi se efectueze intervenții chirurgicale, însoțite de hemoragii;
- dacă sunteți gravidă (trimestrul I și III) sau alăptați;
- dacă aveți deficit de 6-glucozo-fosfatdehidrogenază;
- dacă aveți glaucom;
- dacă aveți astm bronșic indus de administrarea acidului acetilsalicilic, salicilați și alte remedii antiinflamatoare nesteroidiene;
- dacă vârsta dumneavoastră este mai mică de 18 ani (risc de dezvoltare a sindromului Reye cu hipertermie pe fondul maladiilor virale);
- dacă aveți hiperexcitabilitate, tulburări de somn;
- dacă aveți maladii organice ale sistemului cardio-vascular (inclusiv infarct miocardic acut, ateroscleroză); hipertensiune arterială severă;
- dacă aveți hipertensiune portală;
- dacă aveți deficit de vitamina K;
- dacă aveți hipoproteinemie (nivel scăzut de proteine).

### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați Citramon-Pharmstandard, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă aveți insuficiență renală ușoară și moderată;
- dacă aveți insuficiență hepatică cu creșterea nivelului de transaminaze, hiperbilirubinemie benignă (inclusiv sindromul Gilbert, hepatopatie alcoolică);
- hiperuricemie,
- dacă sunteți alcoolic,
- dacă aveți epilepsie și predispoziție la convulsii,
- dacă sunteți de vârstă înaintată,
- dacă aveți gută,
- dacă aveți tensiune arterială crescută.

Nu se recomandă de a depăși doza recomandată și durata tratamentului.

Dacă aveți predispoziție la cumularea acidului uric administrarea preparatului poate induce accese de gută.

Medicamentele care conțin acid acetilsalicilic nu trebuie administrate copiilor și adolescenților sub 18 ani cu infecții respiratorii virale acute, care sunt sau nu însoțite de febră. În unele infecții virale, în special gripa A, B și varicelă, există un risc de dezvoltare a sindromului Reye. Copiii cu vârsta sub 18 ani nu trebuie să administreze

acest medicament fără să existe indicații speciale (febra reumatică, artrita juvenilă și boala Kawasaki).

### **Citramon-Pharmstandard împreună cu alte medicamente**

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

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele preparate (mai jos sunt prezentate denumirile substanțelor active sau grupe de medicamente, deoarece denumirea inventată a medicamentelor utilizate de dumneavoastră poate să se deosebească de ele):

Heparina, anticoagulante indirecte, rezerpina, hormonilor steroizi și hipoglicemizante (**Citramon-Pharmstandard** intensifică acțiunea lor).

Spironolactona, furosemid, preparate antihipertensive, antigutoase uricozurice (preparate care determină eliminarea acidului uric) (**Citramon-Pharmstandard** reduce eficacitatea lor).

Glucocorticosteroizi, derivați de sulfoniluree, metotrexat, analgezice antipiretice, antiinflamatoarele nesteroidiene (la administrarea concomitentă **Citramon-Pharmstandard** crește riscul dezvoltării reacțiilor adverse).

Barbiturice, antiepileptice, zidovudina, rifampicina și băuturile alcoolice (se va evita administrarea concomitentă, deoarece **Citramon-Pharmstandard** contribuie la formarea metaboliților toxici ale paracetamolului, care acționează asupra funcției hepatice).

Metoclopramidul intensifică absorbția paracetamolului.

Cloramfenicol (sub acțiunea paracetamolului se mărește perioada de eliminare a cloramfenicolului de 5 ori.)

Anticoagulante (derivați de dicumarină) - la administrarea repetată paracetamolul poate intensifica acțiunea lor.

Ergotamina (cafeina intensifică absorbția ei).

Băuturi ce conțin alcool (administrarea concomitentă a paracetamolului și băuturilor alcoolice crește riscul dezvoltării efectului hepatotoxic).

### **Utilizarea Citramon-Pharmstandard cu alimente și băuturi**

În timpul tratamentului se recomandă abținerea consumului băuturilor alcoolice.

### **Sarcina și alăptarea**

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.

Preparatul nu se recomandă de administrat în sarcină și perioada de alăptare.

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

### **Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor**

Nu influențează conducerea autovehiculelor și asupra altor activități potențial periculoase, care necesită concentrația atenției și viteza reacțiilor psihomotorii.

### **3. Cum să luați Citramon-Pharmstandard**

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

Nu se permite administrarea preparatului (fără consultația medicului) mai mult de 3 zile în calitate de antipiretic și mai mult de 5 zile în calitate de analgezic.

Preparatul se administrează pe cale orală, în timpul sau după mese, câte 1 comprimat fiecare 4 ore, în sindrom algic - 1-2 comprimate; doza nictemerală medie - 3-4 comprimate, doza nictemerală maximă - 8 comprimate. Cura de tratament constituie nu mai mult de 3-5 zile.

### **Dacă luați mai mult Citramon-Pharmstandard decât trebuie**

Dacă ați luat mai mult Citramon-Pharmstandard decât trebuie, anunțați imediat medicul dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital. Luați acest prospect sau comprimatele rămase a produsului cu dumneavoastră pentru ca medicul să știe ce ați luat.

În cazul unei supradoze, pot apărea următoarele simptome:

în intoxicații ușoare - grețuri, vome, gastralgii, vertij, acufene;

în intoxicații grave - inhibiție, somnolență, colaps, convulsii, dispnee, anurie, hemoragii.

### **Dacă uitați să luați Citramon-Pharmstandard**

Dacă ați uitat să luați o doză, luați doza omisă imediat ce vă amintiți.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa pentru doza uitată.

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

### **4. Reacții adverse posibile**

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

Pot fi înregistrate reacții adverse, caracteristice pentru acidul acetilsalicilic, paracetamol, cafeină: anorexie, grețuri, vome, gastralgii, scăderea agregării plachetare, afecțiuni eroziv-ulceroase ale tractului gastrointestinal, hemoragii gastrointestinale; reacții alergice, bronhospasm, eritem exudativ polimorf (inclusiv sindromul Stevens-Johnsons), necroliză toxică epidermică (sindromul Lyell), insuficiență renală, insuficiență hepatică, vertij, hipertensiune arterială, tahicardie. La administrarea de lungă durată pot fi semnalate: cefalee, dereglări ale vederii, acufene, hipocoagulare, sindrom hemoragic (epistaxis, gingivoragii, purpură, etc.), afectarea rinichilor cu necroză papilară, sindromul Reye la copii.

#### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile 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 Dispozitivelor Medicale: [www.amed.md](http://www.amed.md) sau e-mail: [farmacovigelenta@amed.md](mailto:farmacovigelenta@amed.md)

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

## **5. Cum se păstrează Citramon-Pharmstandard**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare, care este înscrisă pe cutie sau pe recipient 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-Pharmstandard**

1 comprimat conține:

*substanțe active:* acid acetilsalicilic - 240 mg, paracetamol - 180 mg, monohidrat de cafeină - 30 mg;

Celelalte componente sunt: cacao, acid citric, amidon de cartofi, povidonă (polivinilpirolidonă medicinală cu masa moleculară joasă), talc, stearat de calciu.

### **Cum arată Citramon-Pharmstandard și conținutul ambalajului**

Comprimate

Comprimate de culoare cafeniu-deschisă, cu incluziuni, plat-cilindrice, cu incizie și margini teșite, cu miros de cacao.

#### Ambalaj:

Câte 10 comprimate în blister. Câte 1 sau 2 blistere împreună cu prospectul în cutie de carton.

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

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

Farmstandart-Leksredstva SAD, Rusia  
305022, or.Kursk, str. II Agregatnaya 1a/18

### **Fabricantul**

Farmstandart-Leksredstva SAD, Rusia  
305022, or.Kursk, str. II Agregatnaya 1a/18

## **Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2016**

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