

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Keltican 5 mg + 1,33 mg capsule

Citidin-5'-monofosfat disodic

Uridină

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

1. Ce este Keltican și pentru ce se utilizează

Keltican este o asociere de două nucleotide: citidin-5'-monofosfat disodic și uridină. Aceste nucleotide sunt prezente în organism. Activitatea Keltican derivă din încorporarea activă a substanțelor sale active în căile metabolice specifice. Keltican oferă grupări fosfat necesare pentru metabolismul cerebrozidelor și acizilor fosfatidici, care constituie sfinngomielinele și glicerofosfolipidele, principalele componente ale tecii mielinice (membrana care înconjoară nervul).

Keltican este utilizat pentru tratamentul leziunilor nervilor de diversă origine (osteoarticulară, metabolică, infecțioasă, la frig), precum și pentru tratamentul durerilor pe parcursul nervilor (nevralgii) și a durerilor lombare.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Keltican

Nu luați Keltican:

- Dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Atenționări și precauții

Dacă suferiți de afecțiuni ale stomacului, este preferabil să luați Keltican în timpul mesei.

Keltican împreună cu alte medicamente

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

Keltican împreună cu alimente, băuturi și alcool

Keltican poate fi luat cu sau fără alimente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament. La femeile gravide, sau femeile care pot deveni gravide, sau în perioada de lactație, medicamentul trebuie administrat doar când beneficiul terapeutic scontat se consideră că 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 Keltican

Urmați întotdeauna recomandările medicului despre cum să luați Keltican. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă aveți întrebări.

Capsulele se administrează pe cale orală.

Adulți: câte 1 capsulă de 3 ori pe zi.

Copii: câte 1 capsulă de 2 ori pe zi.

Dacă luați mai mult Keltican decât trebuie

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

Dacă uitați să luați Keltican

Luăți doza omisă imediat ce vă amintiți. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Keltican

Medicul dumneavoastră vă va comunica despre durata tratamentului cu Keltican. 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

La utilizarea acestui medicament nu au fost raportate reacții adverse.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile 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 e-mail: farmacovigilenta@amed.md

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

5. Cum se păstrează Keltican

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 30 °C.

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 Keltican

- Fiecare capsulă conține citidin-5-monofosfat disodic (CMP sare disodică) 5 mg, uridin-5'-trifosfat trisodic (UTP sare trisodică), uridin-5'-difosfat disodic (UDP sare disodică), uridin-5'-monofosfat disodic (UMP sare disodică) – în total 3 mg (echivalent cu 1,330 mg uridină).
- Celelalte componente sunt: conținutul capsulei - acid citric, citrat de sodiu dihidrat, aerosil 200, stearat de magneziu, manitol; capsula – gelatină, dioxid de titan, oxid de fier, indigotină.

Cum arată Keltican și conținutul ambalajului

Capsule gelatinoase tari, nr.2, cu capac de culoare albastră și corp – de culoare gri.

Conținutul capsulei – pulbere higroscopică, de culoare albă.

Este disponibil în blister din Al/PVDC. Fiecare cutie conține 30 capsule.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Ferrer Internacional S.A.

Gran Via Carlos III, 94

8028 Barcelona

Spania

Fabricantul

Ferrer Internacional S.A.

Joan Buscallà 1-9

08173 Sant Cugat del Vallés, Barcelona

Spania

Acest prospect a fost aprobat în Noiembrie 2017.

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