

LACONIC

Citicolina

Neuroactivador

Comprimidos Recubiertos 500 mg

Comprimidos Recubiertos 1000 mg

Vía de administración: Oral

Solución Inyectable 1000 mg/5 mL

Vía de administración: IM - IV

Ampollas Bebibles 1 g/10 mL

Vía de administración: Oral

FÓRMULA

Cada comprimido recubierto de **LACONIC 500** contiene:

Citicolina (como sal sódica)..... 500 mg

Excipientes..... c.S.

Cada comprimido recubierto de **LACONIC 1000** contiene:

Citicolina (como sal sódica)..... 1000 mg

Excipientes:

Lactosa 248,950 mg; Almidón Glicolato Sódico 160 mg; Alcohol etílico 0,54 mL; Propilenglicol 2,93 mg;

Otros Excipientes..... c.S.

Cada ampolla de **LACONIC 1000** contiene:

Citicolina (como sal sódica)..... 1000 mg

Excipientes..... c.S.

Cada ampolla bebible de 10 mL de **LACONIC** contiene:

Citicolina (como sal sódica)..... 1000 mg

Excipientes..... c.S.

INDICACIONES

Comprimidos: Se indica en el tratamiento de pacientes con daños cerebrales de origen vascular o traumático, con o sin pérdida de consciencia. También se indica para el manejo de insuficiencia cerebral vascular crónica y en cambios degenerativos en demencia senil.

Solución Inyectable/Solución Oral (ampollas bebibles): Tratamiento de los trastornos neurológicos y cognitivos asociados a los accidentes cerebrovasculares en fase aguda y subaguda. Tratamiento de los trastornos neurológicos y cognitivos asociados a traumatismos craneales.

POSOLÓGIA

De acuerdo al criterio del médico y a la gravedad de la enfermedad.

Comprimidos de 500 mg

La dosis de referencia es de 1 - 4 comprimidos al día.

Comprimidos de 1000 mg

La dosis de referencia es de 1 - 2 comprimidos al día.

Solución inyectable 1000 mg

La dosis de referencia es de 1 a 2 ampollas por día. Citicolina 1000 inyectable puede administrarse por vía IM, IV lenta (3 a 5 minutos) o perfusión IV por goteo (40 a 60 gotas por minuto). La solución es compatible con todas las soluciones isotónicas y con suero glucosado hipertónico.

Ampolla Bebible:

La dosis de referencia es de 1 - 2 ampollas bebibles al día.

Administrar este medicamento directamente del frasco o diluirlo en un vaso con agua.

"Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran"

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o cualquiera de los componentes de su formulación. No se debe administrar a pacientes con hipertonía del sistema nervioso parasimpático. En las hemorragias intracraneales no sobrepasar los 1.000 mg, en administración IV muy lenta.

REACCIONES ADVERSAS

Trastornos psiquiátricos: Alucinaciones.

Trastornos del sistema nervioso: Cefalea, Vértigo.

Trastornos vasculares: Hipertensión arterial, hipotensión arterial.

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos: Disnea.

Trastornos Gastrointestinales: Náuseas, vómitos, diarrea ocasional.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: Rubor, urticaria, exantemas, púrpura.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración: Escalofríos, edema.

Ocasionalmente pueden presentarse dispepsia, epigastralgia, náuseas, hipotensión y leve acción estimulante del sistema nervioso parasimpático. Raramente puede observarse excitación o insomnio, diplopía, rash. Todas estas manifestaciones son reversibles o ceden al suspender la medicación.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Debido a la ausencia de estudios clínicos adecuados se recomienda administrar este medicamento a mujeres embarazadas solo en aquellos casos en los cuales el beneficio para la madre justifique el riesgo potencial para el feto.

Puesto que la **Citicolina** se excreta por la leche materna, se aconseja suspender la medicación durante la lactancia.

En pacientes con hemorragia cerebral intracraneana se aconseja no superar los 1000 mg diarios.

Puede provocar reacciones de tipo alérgico. Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

En Niños, la experiencia es limitada, sólo se deberá administrar en caso que el beneficio esperado supere el riesgo.

Por vía oral puede provocar asma, sobre todo en alérgicos al AAS (Ácido Acetil Salicílico). En hemorragia intracraneal no sobrepasar los 1.000 mg, en administración IV muy lenta (30 gotas/min).

No se han observado efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar maquinarias.

Laconic 500 comprimidos recubiertos contiene Lactosa, por lo que debe ser tomado en cuenta en pacientes con problemas de absorción de glucosa o galactosa, galactosemia o insuficiencia de lactosa.

Laconic 1000 comprimidos recubiertos contiene 0,249 g de Lactosa por cada comprimido recubierto, lo que debe ser tomado en cuenta en pacientes con problemas de absorción de glucosa o galactosa, galactosemia o insuficiencia de lactosa. También contiene como excipiente Almidón Glicolato Sódico, los enfermos celíacos deben consultar con su médico antes de utilizarlo. Además contiene como excipiente 0,4 g de Alcohol Etilico por cada comprimido recubierto lo que puede ser causa de riesgos en niños.

INTERACCIONES

No administrar este medicamento juntamente con Meclofenozato o Centrofenoxina. Debido a que la **Citicolina** potencia los efectos de la L-dopa, es necesario administrar con precaución esta asociación de medicamentos.

SOBREDOSIS

No se registraron casos de sobredosis debido a la baja toxicidad de la **Citicolina**.

TRATAMIENTO

Se recomienda tratamiento sintomático y de soporte.

CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C).

PRESENTACIONES

Caja conteniendo 30 comprimidos recubiertos de **LACONIC 500**.

Caja conteniendo 30 comprimidos recubiertos de **LACONIC 1000**.

Caja conteniendo 1 ampolla x 5 mL de **LACONIC 1000** uso IM - IV.

Caja conteniendo 10 ampolla Bebibles de **LACONIC**.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

Paraguay:

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

Importado por:

**INDUFAR REPÚBLICA
DOMINICANA S.R.L.**

Reg. San. N°: RM2023-1446

Fabricado:

INDUFAR CISA

Planta Industrial y distribución;

Calle Anahí e/ Zaavedra y

Bella Vista - Fndo. de la Mora

Zona Norte - Paraguay

E-mail: indufar@indufar.com.py

P. web: www.indufar.com.py

Teléfonos: 682 510 al 13

 **INDUFAR**CISA

Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535