

**Листовка: информация за пациента**

Листовка Приложение 2

**Цитралта 1 000 mg перорален разтвор в саше 20230029**

**Citralta 1 000 mg oral solution in sachet**

Разрешение №

- 66719

07-10-2024

ситиколин (citicoline) BG/MA/MP

Одобрение №

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

**Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Цитралта и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Цитралта
3. Как да приемате Цитралта
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Цитралта
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**1. Какво представлява Цитралта и за какво се използва**

Цитралта принадлежи към група лекарства, наречени психостимуланти и ноотропни, които подобряват мозъчната функция.

Цитралта се използва за лечение на проблеми с паметта и поведението, причинени от:

- инсулт, при който кръвоснабдяването в мозъка е прекъснато от съсирак или спукан кръвоносен съд.
- травма на главата, удар на главата.

**2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Цитралта**

**Не приемайте Цитралта**

- ако сте алергични към ситиколин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако имате повишен тонус на парасимпатиковата нервна система. Сериозно състояние с ниско кръвно налягане, изпотяване, тахикардия и припадък.

**Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Цитралта

- ако сте алергични към ацетилсалацицилова киселина, тъй като тя може да причини астма.

**Деца**

Няма достатъчно проучвания за Цитралта при деца. Следователно това лекарство трябва да се прилага само, ако Вашият лекар прецени, че е необходимо.



### **Други лекарства и Цитралта**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства, включително и такива, които се отпускат без рецепт. Цитралта повишава ефектите на L-допа. Ето защо не трябва да приемате Цитралта едновременно с други лекарства, които съдържат L-допа, без да се консултирате с Вашия лекар. Лекарства, които съдържат L-допа обикновено се използват за лечение на болест на Паркинсон.

Цитралта не трябва да се приема едновременно с лекарства, съдържащи меклофеноксат (лекарства, които са психостимуланти).

### **Цитралта с храна**

Цитралта може да бъде приемана със или без храна.

### **Бременност и кърмене**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Цитралта не трябва да бъде прилагана, ако сте бременна или кърмите, освен ако Вашият лекар прецени, че е необходимо.

### **Шофиране и работа с машини**

Не са наблюдавани ефекти върху способността за шофиране или работа с машини.

### **Цитралта съдържа Понсо 4R (E124)**

Това лекарство може да предизвика алергични реакции.

### **Цитралта съдържа сорбитол (E420)**

Сорбитолът е източник на фруктоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че Вие (или Вашето дете) имате непоносимост към някои захари или Ви е поставена диагноза наследствена непоносимост към фруктоза, рядко генетично заболяване, при което хората не могат да разграждат фруктозата, говорете с Вашия лекар преди Вие (или Вашето дете) да приемете или да Ви бъде приложено това лекарство.

### **Цитралта съдържа парагидроксибензоати**

Това лекарство съдържа пропилпарагидроксибензоат (E216) и метилпарагидроксибензоат (E218) и може да причини алергични реакции (вероятно от забавен тип).

### **Цитралта съдържа натрий**

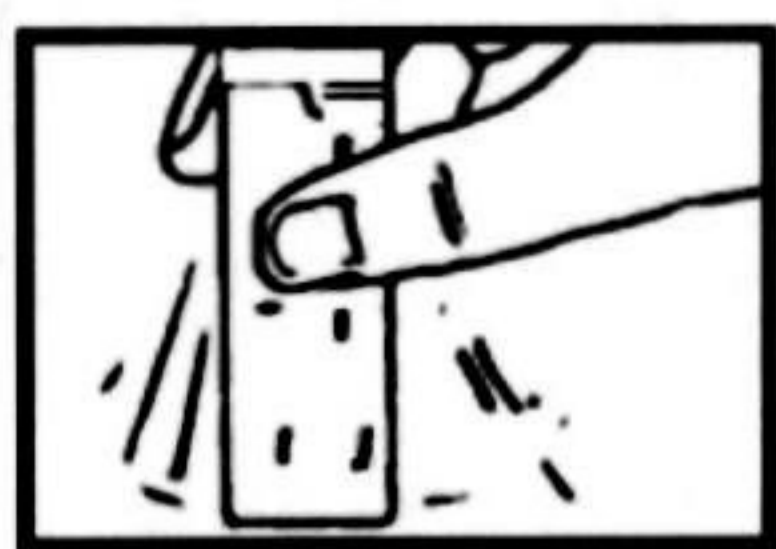
Това лекарство съдържа 80,8 mg натрий (основна съставка на готварската/трапезната сол) във всяко саше от 10 ml. Това количество е еквивалентно на 4 % от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

## **3. Как да приемате Цитралта**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е 1 или 2 сашета на ден, в зависимост от тежестта на заболяването. Това лекарство може да се приеме директно или да се разтвори в половин чаша вода (120 ml) по време на хранене или по друго време.





1. Хванете здраво сашето Цитралта и го разклатете.



2. С другата ръка разкъсайте по лентата, обозначена със стрелки.



3. Можете да приемате това лекарство директно.



4. Друга възможност е да го разтворите в половин чаша вода (120 ml) и да го изпийте.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Цитралта**

Незабавно се консултирайте с Вашия лекар или фармацевт, като посочите името на лекарството и количеството, което сте приели.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Цитралта**

Вземете дозата веднага щом се сетите. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

#### **Ако сте спрели приема на Цитралта**

Вашият лекар ще Ви каже каква е продължителността на лечението Ви с Цитралта. Не спирайте лечението, преди да говорите с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции на това лекарство са много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души). Може да получите халюцинации, главоболие, световъртеж, задух, гадене, повръщане, понякога диария, зачеряване на лицето, копривна треска, обрив, лилави петна по кожата, втрисане, подуване на крайниците и промени в кръвното налягане. Ако имате някой от тези симптоми или някакви други симптоми, уведомете Вашия лекар.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

#### **5. Как да съхранявате Цитралта**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.



Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.  
Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Цитралта

- Активно вещество: ситиколин. Всяко саше съдържа 1 000 mg ситиколин (като натриева сол).
- Други съставки (помощни вещества): захарин натрий (вж. точка 2 „Цитралта съдържа натрий“), течен сорбитол (некристализиращ) (E420) (вж. точка 2 „Цитралта съдържа сорбитол (E420)“), глицерол (E422), метилпараходроксибензоат (E218), пропилпараходроксибензоат (E216) (вж. точка 2 „Цитралта съдържа параходроксибензоати“), натриев цитрат, глицерол-формал, калиев сорбат (E202), аромат на ягода (съдържащ пропиленгликол (E1520), червен оцветител Понсо 4R (E124) (вж. раздел 2 „Цитралта съдържа Понсо 4R (E124)“), лимонена киселина и пречистена вода.

### Как изглежда Цитралта и какво съдържа опаковката

Цитралта е бъстър розов разтвор, с мирис и вкус на ягода. Предлага се в опаковка, съдържаща 10, 30 или 30 (3x10) термично запечатани сашета от PET/LDPE/алуминий/PE с 10 ml перорален разтвор в саше.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

### Притежател на разрешението за употреба

Teva B.V.  
Swensweg 5  
2031 GA Haarlem  
Нидерландия

### Производители

Galenicum Health, S.L.U.  
Sant Gabriel, 50  
Esplugues de Llobregat  
08950 Barcelona  
Испания

SAG MANUFACTURING S.L.U.  
Ctra N-I, Km 36, San Agustín de Guadalix  
28750 Madrid  
Испания

**Това лекарство е разрешено за употреба в държавите — членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:**

България Цитралта 1 000 mg перорален разтвор в саше  
Испания Citicolina Tevagen 1 000 mg solución oral EFG

**Дата на последно преразглеждане на листовката 08/2024**

