

Información abreviada para Prescribir Núcleo CMP Forte

Actividad

La actividad de Núcleo CMP Forte se deriva de la incorporación de sus principios activos en rutas metabólicas específicas. Aporta los grupos fosfatos necesarios para el metabolismo de cerebrósidos y ácidos fosfatídicos que constituyen la esfingomielina y glicerofosfolípidos, componentes principales de la vaina de mielina, lo que confiere al producto de propiedades tróficas para la maduración y regeneración axonal del tejido nervioso.

Composición

Por cápsula:

- Citidín –5´monofosfato disódico (CMP sal disódica) 5 mg.
- Uridín –5´trifosfato trisódico (UTP sal trisódica), Uridín –5´difosfato disódico (UDP sal disódica),
- Uridín –5´monofosfato disódico (UMP sal disódica), en total 3 mg (equivalentes a 1,330 mg de Uridina)
- Excipiente c.s.

Por ampolla liofilizada:

- Citidín –5´monofosfato disódico (CMP sal disódica) 10 mg.
- Uridín –5´trifosfato trisódico (UTP sal trisódica), Uridín –5´difosfato disódico (UDP sal disódica),
- Uridín –5´monofosfato disódico (UMP sal disódica), en total 6 mg (equivalentes a 2,660 mg de Uridina)
- Excipiente c.s.

Forma Farmacéuticas

Cápsulas duras y ampollas liofilizadas

Indicaciones

- Tratamiento de las neuropatías de origen osteoradicular (ciática, lumbago, radiculitis, etc.).
- Tratamiento de las neuropatías de origen metabólico (neuropatía diabética, neuropatía alcohólica, etc.).
- Tratamiento de las neuropatías de origen infeccioso (herpes zóster).
- Tratamiento de las neuropatías a frigore.
- Neuralgias (facial, trigeminal, intercostal, etc.)

Posología y forma de administración

Ampollas liofilizadas:

- Adultos: 1 inyectable diario por vía intramuscular.

- Niños: 1 inyectable cada 2 días por vía intramuscular.

Introducir la totalidad del contenido de la ampolla disolvente en la ampolla liofilizada y agitar hasta la disolución completa.

Cápsulas:

- Adultos: 1 o 2 cápsulas 2 veces al día por vía oral.

- Niños: 1 cápsula 2 veces al día por vía oral.

Las dosis se pueden ajustar según criterio médico.

Contraindicaciones

No se conocen, a menos que exista una alergia a alguno de los componentes.

Efectos secundarios

No se han descrito, pero si se produce cualquier reacción adversa achacable a la toma del medicamento, consulte al facultativo.

Embarazo y lactancia

No está contraindicado su uso en embarazo, no obstante, se aconseja que la pauta de administración sea establecida por el médico.

Sobredosificación

Dada la escasa toxicidad del preparado no se prevé la intoxicación, ni siquiera la accidental.

Presentación

Envase conteniendo 3 ampollas liofilizadas y 3 ampollas disolventes.

Envase conteniendo 30 cápsulas.

Fabricado por: Ferrer Internacional S.A., Barcelona (España)

IAP-REVMAY-19_CAC