

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

КЕЛТИКАН
(KELTCAN)

Склад:

діючі речовини: 1 капсула містить цитидину-5'-динатрію монофосфату 5,0 мг; уридину-5'-тринатрію трифосфату, уридину-5'-динатрію дифосфату, уридину-5'-динатрію монофосфату – сумарно 3,0 мг (еквівалентно 1,330 мг уридину);

допоміжні речовини: кислота лимонна, моногідрат; натрію цитрат; магнію стеарат; кремнію діоксид колоїдний безводний; маніт (E 421);

оболонка капсул: тіло капсули: заліза оксид чорний (E 172); титану діоксид (E 171); желатин; *кришечка капсули:* індигокармін; титану діоксид (E 171); желатин.

Лікарська форма. Капсули тверді.

Основні фізико-хімічні властивості: капсули (№ 2) з кришечкою блакитного кольору і корпусом сірого кольору, що містять гігроскопічний порошок білого кольору.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при захворюваннях нервової системи. Код АТХ N07X X.

Фармакологічні властивості.

Активність препарату Келтікан забезпечують фосфатні групи, що необхідні для об'єднання моносахаридів із церамідами для утворення цереброзидів і фосфатидних кислот, які є основою сфінгомієліну і гліцерофосфоліпідів. Сфінгомієлін і гліцерофосфоліпіди є основними компонентами мієлінової оболонки. Таким чином, при застосуванні препарату Келтікан досягається збільшення трофічних властивостей для дозрівання та регенерації аксонів нервової тканини.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування невротатій кістково-суглобового (такі як ішіас, радикуліт), метаболічного (такі як діабетична, алкогольна полінейропатії), інфекційного (оперізувальний лишай) походження, а також запалення лицьового нерва, трійчастого нерва, міжреберної невралгії та лумбалгії.

Противоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Не встановлена.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності і в період годування груддю препарат застосовують після ретельної оцінки користь/ризик, оскільки немає інформації щодо безпеки застосування препарату у вагітних жінок та в період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Келтікан не впливає на здатність управляти транспортними засобами і складними механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Препарат застосовувати перорально, незалежно від прийому їжі.

Дорослі: рекомендована доза – 1-2 капсули 2 рази на добу.

Тривалість курсу лікування визначається лікарем індивідуально.

Діти. Препарат не застосовувати дітям.

Передозування.

Враховуючи низьку токсичність препарату, вірогідність отруєння дуже низька навіть при випадковому перевищенні терапевтичної дози.

У випадку передозування – симптоматичне лікування.

Побічні реакції. Не описані. Однак можливе виникнення реакцій гіперчутливості.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 30 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці!

Упаковка. По 15 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія/ Ferrer Internacional, S.A., Spain.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Джоан Бускалла, 1-9, Сант-Кугат-дель-Валлес, 08173 Барселона, Іспанія/ Joan Buscalla, 1-9, Sant Cugat del Valles, 08173 Barcelona, Spain.