

## **PROSPECTO**

### **Núcleo C.M.P. Forte inyectable**

#### **COMPOSICIÓN**

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).

Excipientes: Manitol y agua para inyección c.s.h. 1 ml.

Por ampolla disolvente:

Cloruro sódico

Vehículo acuoso c.s. 2 ml.

#### **FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO**

Envase conteniendo 10 ampollas liofilizadas y 10 ampollas disolventes.

#### **ACTIVIDAD**

Núcleo CMP Forte aporta los grupos fosfato necesarios en la unión de los monosacáridos con las ceramidas, para formar cerebrósidos y ácidos fosfatídicos que constituyen la esfingomielina y glicerofosfolípidos, componentes principales de la vaina de mielina, con lo que se consigue unas mayores propiedades tróficas para la maduración y regeneración axonal del tejido nervioso.

#### **TITULAR Y FABRICANTE**

Ferrer internacional, S.A. Gran Vía Carlos III, 94 08028 Barcelona (España)

#### **INDICACIONES**

Tratamiento de las neuropatías de origen osteoarticular (ciática, radiculitis, etc.), metabólico (polineuritis diabética, alcohólica, etc.), infeccioso (herpes zóster) y a frigore. Neuralgia del Facial, Trigémino, Intercostal, Lumbago.

#### **CONTRAINDICACIONES**

No se conocen. A menos de que exista una alergia a cualquiera de los componentes.

#### **INTERACCIONES**

No se conocen.

#### **PRECAUCIONES DE EMPLEO**

Introducir la totalidad del contenido de la ampolla disolvente en la ampolla liofilizada, agitar hasta disolver totalmente el contenido de ésta. Inyectar por vía intramuscular.

#### **POSOLÓGÍA, FORMA Y DURACIÓN DEL TRATAMIENTO**

Núcleo CMP Forte inyectable se administra por vía intramuscular.

**Adultos:** 1 inyectable diario por vía intramuscular.

**Niños:** ½ inyectable diario o 1 inyectable cada 2 días por vía intramuscular.

#### **MEDIDAS A TOMAR EN CASO DE SOBREDOSIS**

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

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica.

Teléfono (91) 562 04 20.

**REACCIONES ADVERSAS**

No se han descrito, pero si se produce cualquier reacción adversa achacable a la toma del medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

**CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y PLAZO DE VALIDEZ**

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Texto revisado: Junio 1993

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños.

La fórmula, una vez efectuada la mezcla de liofilizado y disolvente, da lugar a una solución incolora.