

Příbalová informace: informace pro uživatele

Citalopram Vitabalans 20 mg potahované tablety

Citalopram Vitabalans 40 mg potahované tablety

citalopramum

Předtím si pozorně přečtěte celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Citalopram Vitabalans a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Citalopram Vitabalans užívat
3. Jak se Citalopram Vitabalans užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Citalopram Vitabalans uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je Citalopram Vitabalans a k čemu se používá

Citalopram Vitabalans obsahuje léčivou látku citalopram a patří do skupiny antidepresiv (léky na léčbu deprese) nazývaných selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu (SSRI). Tyto léky působí na serotoninový systém v mozku. Poruchy serotoninového systému se považují za důležité faktory vzniku deprese a souvisejících nemocí.

Citalopram Vitabalans se používá k léčbě deprese, panické poruchy (záchvaty silné úzkosti) se strachem nebo bez strachu z otevřených prostor, obsedantně-kompulzivní poruchy (nutkavé myšlení a jednání) a jako prevence znovuobjevení se deprese.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Citalopram Vitabalans užívat

Neužívejte Citalopram Vitabalans

- jestliže jste alergický(á) na citalopram nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).
- jestliže současně užíváte nebo jste v posledních 14 dnech užíval(a) tzv. inhibitory MAO, například moklobemid (používá se k léčbě deprese) nebo selegilin (používá se k léčbě Parkinsonovy nemoci). Léčbu inhibitory MAO je nutno ukončit alespoň 14 předem na Citalopram Vitabalans. Léčbu přípravkem Citalopram Vitabalans je nutno ukončit alespoň sedm dní předem na inhibitor MAO.
- jestliže užíváte linezolid (antibiotikum), pokud není k dispozici vybavení k nepřetržitému sledování a monitorování Vašeho krevního tlaku.
- pokud máte vrozenou poruchu srdečního rytmu, nebo pokud jste někdy v minulosti měli(a) poruchu srdečního rytmu (tyto poruchy lze rozpoznat EKG vyšetřením, toto vyšetření vyhodnotí, jak srdce funguje).

- pokud užíváte léky na poruchu srdečního rytmu nebo léky, které mohou srdeční rytmus ovlivnit. Viz také bod níže „*Další léky v přípravky a Citalopram Vitabalans*“.

Upozornění a opatření

Před užitím Citalopram Vitabalans se poraďte se svým lékařem.

Informujte, prosím, svého lékaře, pokud máte jakékoli další zdravotní problémy, o kterých by Váš lékař měl vědět. Obzvláště sdělte svému lékaři, pokud:

- máte cukrovku (viz také „*Další léky v přípravky a Citalopram Vitabalans*“),
- podstupujete elektrošokovou léčbu,
- máte psychotickou chorobu nebo jestliže jste dříve trpěl(a) máníí (pocit zlepšené nebo vzrušené nálady, vedoucí k neobvyklému chování). Citalopram Vitabalans se musí vysadit pokud vstoupíte do manické fáze, proberte to se svým lékařem.
- trpíte poruchou funkce jater nebo ledvin,
- snadno krvácíte nebo se Vám snadno dělají modřiny (viz také „*Další léky v přípravky a Citalopram Vitabalans*“),
- máte epilepsii. Citalopram Vitabalans se musí vysadit pokud dojde k záchvatu nebo pokud se zvýší četnost záchvatů, proberte to se svým lékařem,
- máte, nebo jste někdy v minulosti měl(a) problémy se srdcem, nebo pokud jste v nedávné době prodělal(a) srdeční záchvat,
- máte v klidu pomalý srdeční tep a/nebo pokud víte, že můžete mít nedostatek solí jako důsledek dlouhotrvajícího tlakého průjmu a zvracení nebo jako důsledek používání diuretik (močopudných léků),
- budete mít rychlý nebo nepravidelný srdeční tep, mdloby, kolaps nebo závratě při vstávání, můžete to ukazovat na poruchu srdečního rytmu,
- máte problémy s očníma, jako je glaukom s uzavřeným úhlem nebo glaukom (zvýšený tlak v oku) v anamnéze.

Na začátku léčby se u některých pacientů může úzkost zhoršit, což byhem další léčby vymizí. Je proto velmi důležité, abyste přesně dodržoval(a) pokyny lékaře a léčbu neukončil(a) ani nemohl(a) dávku bez porady s ním.

Sebevražedné myšlenky a zhoršení deprese nebo úzkosti

Jestliže trpíte depresí a/nebo úzkostnými stavy, můžete někdy uvažovat o sebepoškození nebo sebevraždě. Tyto myšlenky se mohou zesílit v době, kdy poprvé začnete užívat antidepresiva, protože trvá určitou dobu, než tyto přípravky začnou působit, obvykle přibližně dva týdny, ale někdy i déle.

Můžete být pravděpodobněji, že začnete uvažovat o sebepoškození nebo sebevraždě:

- jestliže se již v minulosti u Vás vyskytly myšlenky na sebepoškození nebo sebevraždě,
- jestliže jste mladý dospělý. Informace z klinických studií ukazují na zvýšené riziko sebevražedného chování u mladých dospělých mladších 25 let s psychiatrickými onemocněními, kteří byli léčeni antidepresivy.

Pokud se u Vás kdykoli vyskytnou myšlenky na sebepoškození nebo na sebevraždě, **vyhledejte svého lékaře nebo jděte ihned do nemocnice.**

Možná bude užitečné, když seknete přibližnému nebo blízkému příteli, že máte deprese nebo úzkostnou poruchu a požádáte ho, aby si přečetl tuto příbalovou informaci. Možná byste je mohl(a) požádat, aby Vám řekl(i), pokud si budou myslet, že se u Vás deprese nebo úzkost zhoršuje nebo budou-li znepokojeni změnou Vašeho chování.

Během prvních týdnů léčby se mohou rovněž objevit příznaky jako neklid nebo neschopnost v klidu sedět nebo stát. Pokud se u Vás objeví, ihned sdělte svému lékaři.

Děti a dospívající

Citalopram Vitabalans se obvykle u dětí a dospívajících do 18 let v ku nesmí užívat. M l(a) byste rovn ž v d t, že u pacient do 18 let v ku je, pokud užívají lé iva z této skupiny, zvýšené riziko nežádoucích ú ink , jako jsou pokusy o sebevraždu, myšlenky na sebevraždu a nep átelské jednání (zejména agresivita, vzdorovité jednání a hn v). Navzdory tomu m že Váš léka Citalopram Vitabalans pacient m mladším 18 let p edepsat, pokud rozhodl, že to je v jejich nejlepším zájmu. Pokud Váš léka p ípravek Citalopram Vitabalans p edepsal pacientovi mladšímu 18 let a chcete se o tom poradit, navštivte, prosím, znovu svého léka e. Pokud se u pacient mladších 18 let, kte í užívají Citalopram Vitabalans vyvine nebo zhorší kterýkoli z výše uvedených symptom , musíte o tom informovat svého léka e. Stejn tak nebyla pro tuto v kovou skupinu dosud prokázána dlouhodobá bezpe nost p ípravku Citalopram Vitabalans s ohledem na r st, dospívání a rozvoj poznávacích schopností a chování.

Další lé ivé p ípravky a Citalopram Vitabalans

Informujte svého léka e nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné dob užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Je obzvlášť d ležitě, abyste svého léka e nebo lékárníka informoval(a), pokud užíváte kterékoli z následujících lé iv:

- inhibitory MAO (používají se k lé b deprese a Parkinsonovy nemoci) (viz prosím „*Neužívejte Citalopram Vitabalans*“),
- linezolid (antibiotikum) (viz prosím „*Neužívejte Citalopram Vitabalans*“),
- pimozid (používaný k lé b duševních poruch),
- metoprolol (používá se k lé b vysokého krevního tlaku),
- cimetidin (používá se k lé b v ed),
- litium a tryptofan (léky používané k lé b maniodepresivních nemocí),
- imipramin a desipramin (léky používané k lé b deprese),
- sumatriptan i jiné triptany (lék na migrénu),
- léky, snižující hladiny draslíku nebo ho íku v krvi,
- léky, které snižují práh pro vznik záchvat , nap . jiná antidepresiva (tricyklická, SSRI), antipsychotika (nap . fenothiazinové deriváty, thioxanteny a butyrofenony), meflochin, bupropion a tramadol (používá se k lé b bolesti).

Lé ba p ípravkem Citalopram Vitabalans m že narušit kontrolu hladiny cukru v krvi. M že být pot eba upravit dávkování inzulínu a/nebo lék na cukrovku podávaných ústy.

Citalopram Vitabalans m že zp sobit krvácení (nap . krvácení do k že a sliznic). Soub žná lé ba p ípravky, které zvyšují riziko krvácení, nap . antikoagulantia (léky bránící tvorbu krevních sraženin, nap . warfarin), deriváty kyseliny salicylové (nap . kyselina acetylsalicylová), nesteroidní antirevmatika (léky používané k lé b zán tu a bolesti), dipyridamol, tiklopidin, atypická antipsychotika (nap . risperidon), fenothiaziny (nap . chlorpromazin) nebo tricyklická antidepresiva (nap . imipramin) mohou toto riziko zvýšit.

Citalopram Vitabalans se nesmí užívat souasn s bylinnými p ípravky obsahujícími t ezalku te kovanou (*Hypericum perforatum*), protože tato kombinace m že zvyšovat riziko nežádoucích ú ink .

NEUŽÍVEJTE Citalopram Vitabalans pokud užíváte léky na poruchu srde ního rytmu nebo léky, které mohou srde ní rytmus ovlivnit, nap . antiarytmika t ídy IA a III, antipsychotika (nap . fenothiazinové deriváty, pimozid, haloperidol), tricyklická antidepresiva, n které antimikrobiální látky (nap . sparfloxacin, moxifloxacin, nitrožilní erythromycin, pentamidin, léky na malárii, zejména halofantrin), n která antihistaminika (astemizol, mizolastin). Máte-li jakékoli další otázky, m l(a) byste se poradit se svým léka em.

Citalopram Vitabalans s jídlem, pitím a alkoholem

Přípravek Citalopram Vitabalans se nesmí užívat s alkoholem, protože alkohol může účinky přípravku Citalopram Vitabalans narušovat. Tablety přípravku Citalopram Vitabalans lze užívat s jídlem nebo bez jídla, ale je nutno je zapít.

T hotenství, kojení a plodnost

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Jestliže jste těhotná nebo otěhotnění plánujete, sdělte to svému lékaři.

Ohledně užívání přípravku Citalopram Vitabalans v těhotenství jsou k dispozici jen omezené zkušenosti. Přípravek Citalopram Vitabalans v těhotenství neužívejte, pokud Vám to výslovně nedoporučí Váš lékař.

U novorozenců byly ihned po porodu nebo krátce po něm hlášeny následující příznaky, pokud se v posledních fázích těhotenství používaly léky ze stejné skupiny jako přípravek Citalopram Vitabalans: potíže s dýcháním, modravá kůže, záchvaty, změny tělesné teploty, potíže s krmením, zvracení, nízká hladina krevního cukru, ztuhlé nebo ochablé svaly, živé reflexy, tetanie, chvění, podrážděnost, letargie, trvalý plác, ospalost a potíže se spánkem. Pokud se u Vašeho dítěte po narození objeví některý z těchto příznaků, ihned se obraťte na svého lékaře.

Ubeďte se, že Váš gynekolog (popřímo porodní asistentka) ví, že užíváte Citalopram Vitabalans. Užívání látek podobných přípravku Citalopram Vitabalans během těhotenství, zvláště v posledních 3 měsících, může u dítěte zvýšit riziko výskytu závažného zdravotního stavu, tzv. perzistující plicní hypertenze novorozence, který se projevuje zrychleným dýcháním a promodráním. Tyto příznaky se obvykle projeví během prvních 24 hodin po porodu. Pokud tyto příznaky zpozorujete u svého dítěte, okamžitě kontaktujte porodní asistentku nebo dětského lékaře.

Citalopram prostupuje do mateřského mléka. Existuje riziko ovlivnění dítěte. Během kojení Citalopram Vitabalans neužívejte, pokud Vám to výslovně nedoporučí Váš lékař.

Ve studiích na zvířatech bylo prokázáno, že citalopram snižuje kvalitu spermií. Teoreticky by to mohlo ovlivnit plodnost, ale vliv na lidskou plodnost zatím nebyl pozorován.

Užívání dopravních prostředků a obsluha strojů

Citalopram Vitabalans může mít vliv na Vaši schopnost řídit automobil nebo obsluhovat stroje. Neříďte dopravní prostředky ani neobsluhujte stroje, dokud nebudete vědět, jaký vliv na Vás přípravek Citalopram Vitabalans má. Pokyny najdete v této příbalové informaci. Pokud si s ním nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem, zdravotní sestrou nebo lékárníkem.

3. Jak se Citalopram Vitabalans užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Přípravek Citalopram Vitabalans se užívá jednou denně, buď ráno, nebo večer. Přípravek Citalopram Vitabalans lze užívat s jídlem nebo bez jídla, ale musí se zapít. Tabletou lze rozdělit na stejné dávky.

Pokud máte pocit, že jsou účinky přípravku Citalopram Vitabalans příliš silné nebo slabé, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

Doplnění
Deprese

Obvyklá dávka je 20 mg denně. Váš lékař ji může zvýšit až na maximálně 40 mg denně. Po zahájení léčby se antidepresivní účinek nedá očekávat po dobu nejméně dvou týdnů. Léčba musí pokračovat, dokud pacient nebude bez příznaků po dobu 4 až 6 měsíců.

Panická porucha

Zahajovací dávka je 10 mg denně po dobu prvního týdne, poté se dávka zvýší na 20 – 30 mg denně. Váš lékař ji může zvýšit až na maximálně 40 mg denně. První léčebný účinek se obvykle objeví za 2 až 4 týdny.

Plná léčebná odpověď se může rozvíjet až 3 měsíce. Může být nezbytné v léčbě pokračovat několik měsíců.

Obsedantní kompulzivní porucha

Zahajovací dávka je 20 mg denně. Váš lékař ji může zvýšit až na maximálně 40 mg denně. Léčebný účinek se objeví za 2 až 4 týdny a k dalšímu zlepšení dojde během další léčby.

Preventivní léčba

Doba léčby je individuální, obvykle roční. K vysazení musí dojít za pečlivého sledování, aby se zabránilo návratu nemoci.

Omezená funkce ledvin

Pokud má pacient mírnou až středně těžkou poruchu funkce ledvin, není úprava dávkování potřebná. U pacientů se závažnou poruchou funkce ledvin se však doporučuje opatrnost.

Omezená funkce jater

Léčba pacientů s těžkou poruchou funkce jater se musí zahájit polovinou normální dávky. Pacienti s onemocněním jater by neměli dostat dávku vyšší než 20 mg denně.

Starší pacienti (nad 65 let)

Zahajovací dávka by měla být snížena na polovinu doporučené dávky, tj. 10-20 mg denně. Starší pacienti by obvykle neměli dostat dávku vyšší než 20 mg denně.

Děti a dospívající

Citalopram Vitabalans se obvykle u dětí a dospívajících do 18 let v žádném případě nesmí používat. Další informace jsou uvedeny v bodě 2.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Citalopram Vitabalans, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) větší, než předepsanou dávku, obraťte se na nejbližší pohotovost nebo na svého lékaře.

Příznaky předávkování zahrnují křeče, zrychlení srdečního rytmu, ospalost, změny elektrické aktivity srdce, bezvědomí, zvracení, třes, změny krevního tlaku, nepravidelný srdeční rytmus, změny srdečního rytmu, nevolnost (pocit na zvracení), serotoninový syndrom, agitovanost (neklid), závratě, rozšířené zornice oční (mydriáza), pocení, namodralá kůže, zrychlené dýchání.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Citalopram Vitabalans

Užijte následující dávku jako obvykle. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Citalopram Vitabalans

Nepřestávejte užívat přípravek Citalopram Vitabalans, pokud Vám k tomu nedá pokyn Váš lékař. Váš lékař Vám obvykle pomůže snižovat dávku v průběhu několika týdnů.

Pokud se léčba přípravkem Citalopram Vitabalans ukončí, zvláště pokud k tomu dojde náhle, mohou se vyskytnout příznaky z vysazení. Toto riziko je vyšší pokud se přípravkem Citalopram Vitabalans užíval dlouhodobě nebo ve vysokých dávkách nebo pokud se dávka sníží příliš rychle.

Příznaky z vysazení jsou: závrat (pocit točení hlavy, nestability nebo nerovnováhy), pocit mravenění, pocit pálení a (méně často) pocit elektrického výboje, poruchy spánku (živé sny, noční můry, neschopnost spát), pocit úzkosti, bolesti hlavy, pocit nevolnosti (nauzea), pocení (včetně nočního pocení), zvracení, pocit neklidu nebo agitovanosti, třes, pocit zmatenosti a dezorientovanosti, pocit citového vyptění nebo podráždění, průjmy, poruchy vidění, bušení srdce (palpitace).

U většiny lidí jsou tyto příznaky mírné a samy během dvou týdnů vymizí. Jestliže se u Vás při vysazování přípravku Citalopram Vitabalans objeví těžké abstinenční příznaky, obraťte se na svého lékaře. Může Vám tablety znovu nasadit a následně je vysazovat pomaleji.

Pokud máte z abstinenčních příznaků při vysazování přípravku Citalopram Vitabalans obavy, navštivte, prosím, svého lékaře.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Časté nežádoucí účinky, jako nevolnost, ospalost, sucho v ústech a pocení jsou obvykle mírné a ve většině případů vymizí během prvních týdnů léčby.

Ihned navštivte svého lékaře nebo nejbližší nemocnici, pokud se u Vás během léčby vyskytnou následující nežádoucí účinky:

- otok kůže, jazyka, rt nebo obličeje, obtížné dýchání nebo polykání (alergická reakce) (*vzácný nežádoucí účinek, který může postihnout až 1 osobu z 1 000*).
- vysoká horečka, třes, svalové záškuby a úzkost. Může se jednat o příznaky vzácného serotoninového syndromu (*etnost není známa, z dostupných údajů nelze určit*).
- rychlý, nepravidelný srdeční tep a mdloby, které mohou být příznaky život ohrožujícího stavu známého jako torsade de pointes (*etnost není známa, z dostupných údajů nelze určit*).
- únava, zmatenost a třes svalů. To mohou být příznaky nízké hladiny sodíku v krvi (*vzácný nežádoucí účinek, který může postihnout až 1 osobu z 1 000*).

Léčbu přípravkem Citalopram Vitabalans je nutno ihned vysadit.

Další nežádoucí účinky, které se mohou objevit:

Velmi časté (*mohou postihnout více než 1 osobu z 10*)

- ospalost, potíže se spánkem, bolest hlavy
- sucho v ústech, nevolnost (pocit na zvracení)
- zvýšené pocení

časté (*mohou postihnout až 1 osobu z 10*)

- snížená chuť k jídlu, pokles tělesné hmotnosti
- agitovanost (neklidná aktivita), snížená pohlavní touha, úzkost, nervozita, zmatenost, neschopnost dosáhnout orgasmu u žen, nenormální sny
- třes, pocity píchání v kůži, závratě, poruchy pozornosti
- zvonění v uších (tinitus)
- zívání
- průjmy, zvracení, zácpa

- sv d ní
- bolesti sval a kloub
- problémy s ejakulací a erekcí u muž
- únava

Mén asté (mohou postihnout až 1 osobu ze 100)

- zvýšená chu k jídlu, zvýšení t lesné hmotnosti
- agresivita, pocit neskute nosti sama sebe, halucinace, mánie
- mdloby
- rozší ené zornice
- rychlý srde ní tep, pomalý srde ní tep
- kop ívka, ztráta vlas , kožní vyrážka, výskyt ervených nebo purpurových skvrn na k ži (purpura), citlivost na slune ní sv tlo
- obtíže p i mo ení
- krvácení z pochvy
- otok paží a nohou

Vzácné (mohou postihnout až 1 osobu z 1 000)

- k e e (grand mal), mimovolní pohyby, poruchy chuti
- krvácení
- zán t jater (hepatitida)
- hore ka

etnost není známa (z dostupných údaj nelze ur it)

- zvýšená krvácivost a tvorba mod in zp sobená snížením množství krevních destiček
- vyrážka (p ecitliv lost)
- nep im ené vylu ování antidiuretického hormonu (ADH)
- snížená hladina draslíku v krvi (v etn otoku k že a sliznic)
- panická ataka (záchvat strachu a úzkosti), sk ípání zub , neklid
- myšlenky na sebepoškození nebo sebevraždu (viz „ emu musíte v novat pozornost, než za nete Citalopram Vitabalans užívat“)
- k e e, specifické poruchy pohybu zp sobené poruchami ur itých nervových drah, mimovolní pohyby sval (akatizie), poruchy pohybu
- poruchy vid ní
- zm ny elektrického srde ního cyklu (prodloužení QT intervalu, komorové arytmie)
- nízký krevní tlak (nap . p i vstávání)
- krvácení z nosu
- krvácení do trávicího traktu (v etn krvácení z kone níku)
- abnormální jaterní testy
- poruchy krvácení zahrnující krvácení do k že a sliznic (ekchymóza), otok k že a sliznic
- u žen krvácení mimo menstrua ní cyklus, bolestivá/p etrvávající erekce u muž , vylu ování mléka u muž

U pacient užívajících tento typ lék bylo pozorováno zvýšené riziko zlomenin.

Vysazení citalopramu (zejména náhlé p erušení) asto vede ke vzniku abstinence níh p íznak (viz „Jak se Citalopram Vitabalans užívá“).

Hlášení nežádoucích ú ink

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích ú ink , sd lte to svému léka i nebo lékárníkovi. Stejn postupujte v p ípad jakýchkoli nežádoucích ú ink , které nejsou uvedeny v této p íbalové informaci. Nežádoucí ú inky m žete hlásit také p ímo na adresu

Státní ústav pro kontrolu lé iv

Šrobárova 48
100 41 Praha 10
Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete pomoci získat více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak Citalopram Vitabalans uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nepoužívejte tento přípravek, pokud si všimnete poškození tablet nebo pokud jsou jakkoli narušené. Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchování.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Citalopram Vitabalans obsahuje

Jádro tablety:

- Léčivou látkou je citalopramum (ve formě citaloprami hydrobromidum). Jedna tableta obsahuje citalopramum 20 nebo 40 mg (ve formě citaloprami hydrobromidum).
- Dalšími složkami jsou mikrokrystalická celulóza, mannitol (E421), koloidní bezvodý oxid křemičitý a magnesium-stearát.

Potah tablety:

Pomocnými látkami jsou polydextrosa, hypromelosa, oxid titaničitý a makrogol.

Jak přípravek Citalopram Vitabalans vypadá a co obsahuje toto balení

Jak přípravek Citalopram Vitabalans tablety vypadá:

20 mg: bílá, kulatá, konvexní tableta s povrchovou rýhou na jedné straně a logem "2". Průměr je 8 mm.

40 mg: bílá, kulatá, konvexní tableta s povrchovou rýhou na jedné straně a logem "4". Průměr je 10 mm.

Tabletu lze rozdělít na stejné dávky.

Velikosti balení:

20 mg: 10, 14, 20, 30, 60 a 100 tablet.

40 mg: 10, 14, 20, 30, 60 a 100 tablet.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Vitabalans Oy
Varastokatu 8
FI-13500 Hämeenlinna
FINSKO
Tel.: +358 (3) 615600
Fax: +358 (3) 6183130

Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:

Citalopram Vitabalans (Česká republika, Německo, Dánsko, Estonsko, Finsko, Maarsko, Litva, Lotyšsko, Norsko, Polsko, Švédsko, Slovinsko, Slovenská republika).

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 11.11.2015.