

KATOVITÒ

COMPOSICION

Cada gragea contiene:

Clorhidrato de prolintano (D.C.I.)..... 10 mg
Tiamina (D.C.I.) (Vitamina B 1)..... 5 mg
Riboflavina (D.C.I.) (Vitamina B 2)..... 3 mg
Piridoxina (D.C.I.) (Vitamina B 6)..... 1,5 mg
Cianocobalamina (D.C.I.) (Vitamina B12)..... 1,5
Pantotenato de calcio (D.C.I.)..... 3 mg
Nicotinamida (D.C.I.)..... 15 mg
Acido ascórbico (D.C.I.) (Vitamina C)..... 50 mg

Excipientes:

Sacarosa..... 113,25 mg
Lactosa, almidón, etilcelulosa, estearato de magnesio, goma laca, aceite de ricino, talco, goma arábica, Eudragit, amarillo anaranjado S (E-110), dióxido de titanio, polietilenglicol, cera blanca y cera de carnauba..... c.s.

FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Envases con 20 grageas

TITULAR Y FABRICANTE

Titular:

LABORATORIOS FHER, S.A.
Pablo Alcover, 31
08017 Barcelona

Fabricante:

LABORATORIOS REIG JOFRÉ, S.A
Avda. Gran Capitán,10
08970 San Juan Despí (Barcelona)

INDICACIONES

Trastornos generales debidos a la edad avanzada (cansancio físico precoz, disminución del rendimiento mental, debilitación de la capacidad de concentración, etc.)

Trastornos de la convalecencia (postración, apatía, insuficiente voluntad de recuperación, etc.) de intervenciones quirúrgicas, enfermedades y partos.

Estados de agotamiento por causas diversas (por ejemplo, por exceso de trabajo).

Debilidad circulatoria.

CONTRAINDICACIONES

Hipertireosis. Epilepsia. Insuficiencia cardíaca descompensada. Hipersensibilidad a los componentes.

INTERACCIONES

No se han descrito.

ADVERTENCIAS

Este medicamento contiene 113,25 mg de sacarosa por gragea, lo que deberá ser tenido en cuenta por los enfermos diabéticos.

Esta especialidad contiene lactosa. Se han descrito casos de intolerancia a este componente en niños y adolescentes. Aunque la cantidad presente en el preparado no es, probablemente, suficiente para desencadenar los síntomas de intolerancia, en caso de que aparecieran diarreas debe consultar a su Médico.

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control del dopaje como positivo.

POSOLOGIA

Adultos: 1-2 grageas por la mañana y 1 gragea al mediodía, tragándolas sin masticar.

SOBREDOSIFICACION

No se conocen casos de intoxicación aguda. Con dosis excesivas, muy superiores a las recomendadas, y por motivo accidental o voluntario, se pueden presentar una serie de síntomas caracterizados por una sobreestimulación simpática. Como terapéutica inmediata se recomienda lavado de estómago, sedantes o tranquilizantes.

REACCIONES ADVERSAS

Con las dosis indicadas no aparecen secundarismos.

La coloración que adquiere la orina cuando se toma el preparado, es debida al componente vitamínico y carece de importancia.

Puede producir insomnio, taquicardia, agitación, sequedad de boca.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

CADUCIDAD

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

Texto revisado:

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

Sublicencia de Boehringer Ingelheim International GmbH