

3225Б-2026

Листок-вкладыш – информация для пациента

ЦЕРЕПРО, 400 мг, капсулы

Действующее вещество: холина альфосцерат



Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Церепро, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Церепро.
3. Прием препарата Церепро.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Церепро.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЦЕРЕПРО, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Церепро содержит действующее вещество холина альфосцерат и относится к группе средств для лечения заболеваний нервной системы, называемых парасимпатомиметиками.

Парасимпатомиметики стимулируют функции парасимпатической нервной системы (способствуют восстановлению израсходованных запасов энергии). Благодаря этому препарат Церепро применяется при состояниях, когда требуется восстановление функций головного мозга, преимущественно когнитивно-мнестических (внимание, память, речь), а также эмоциональной и поведенческой активности, вызванных старением или перенесенными заболеваниями.

Показания к применению

Препарат Церепро применяется у взрослых в возрасте от 18 лет для лечения:

- расстройств, которые возникают в результате органического поражения головного мозга (психоорганический синдром) вследствие старения или перенесенных заболеваний;
- последствий недостаточности кровоснабжения головного мозга, таких как первичные и вторичные нарушения функций головного мозга у лиц пожилого возраста, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации;

– нарушений поведения и аффективной сферы (области чувств и настроений) в пожилом возрасте: эмоциональная изменчивость (лабильность), повышенная раздражительность, снижение интереса.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО



Противопоказания

Не принимайте препарат Церепро:

- если у Вас аллергия на холина альфосцерат или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если Вы беременны;
- если Вы кормите грудью ребенка.

Препарат Церепро противопоказан детям и подросткам до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Церепро проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дети

Не давайте препарат Церепро детям и подросткам до 18 лет (см. раздел «Противопоказания»).

Другие препараты и препарат Церепро

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе препараты, отпускаемые без рецепта врача.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не принимайте препарат Церепро во время беременности и во время кормления грудью (см. раздел «Противопоказания»).

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

В период приема препарата Церепро следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и работе с механизмами или занятиях другими видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и/или скорости психомоторных реакций.

Вспомогательные вещества

Препарат Церепро содержит сорбитола раствор некристаллизующийся. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Препарат Церепро содержит метилпарагидроксибензоат (E218) и пропилпарагидроксибензоат (E216), которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе отсроченные).

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника

3225Б-2026

аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза – 1 капсула 2–3 раза в сутки.

При необходимости доза может быть увеличена по рекомендации лечащего врача.

Продолжительность лечения

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом заболевания, переносимости лекарственного препарата и достигнутого эффекта.

Путь и способ применения

Принимайте препарат Церебро внутрь, до еды, запивая достаточным количеством воды.

Если Вы приняли препарата Церебро больше, чем следовало

Если Вы приняли больше капсул препарата Церебро, чем следовало, то обратитесь к врачу.

Передозировка препаратом проявляется тошнотой.

Если Вы забыли принять препарат Церебро

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу. Примите следующую дозу в обычное время.

Если Вы прекратили прием препарата Церебро

При прекращении приема препарата Церебро раньше, чем назначил Вам врач, симптомы заболевания могут вернуться. Обратитесь за консультацией к лечащему врачу, если Вы хотите прекратить лечение.

При наличии дополнительных вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прием холина альфосцерата обычно не вызывает проблем с переносимостью.

Возможное появление тошноты может потребовать снижения дозировки.

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон/факс: +375 17 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by
Сайт: www.rceth.by



5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Храните в оригинальной упаковке (блистере) для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Церепро содержит:

Действующим веществом является холина альфосцерат.

Каждая капсула содержит 400 мг холина альфосцерата.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: вода очищенная, глицерин.

Оболочка капсулы содержит: желатин, глицерин, вода очищенная, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216), титана диоксид (E171), сорбитола раствор некристаллизующийся, железа оксид красный (E172).

Внешний вид и содержимое упаковки

Капсулы мягкие желатиновые, продолговатой формы, от красного до коричневого цвета.

По 14 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия отпуска

Отпуск производится по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

УП «Минскинтеркапс»,

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

Телефон/факс: +375 17 276-01-59

Электронная почта: info@mic.by

Производитель, ответственный за выпускающий контроль качества

Республика Беларусь

УП «Минскинтеркапс»

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26/3

3225Б-2026

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

УП «Минскинтеркапс»

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

Телефон/факс: +375 17 276-01-59

Электронная почта: info@mic.by



Листок-вкладыш пересмотрен

Дата последнего пересмотра:

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на официальном сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» www.rceth.by.