

1252Б-2019

СОГЛАСОВАНО

Листок-вкладыш – информация для пациента

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЦЕРЕПРО, 400 мг, капсулы

Холина альфосциерат

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от « 19 » 04 2023 г. № 550

- Перед применением 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 чём следует знать перед применением препарата Церепро.
3. Применение 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 альфосциерат.

Препараты, содержащие холина альфосциерат, применяются для лечения заболеваний центральной нервной системы (ЦНС).

Церепро показан к применению у взрослых старше 18 лет для лечения:

- психоорганического синдрома вследствие инволюционных и дегенеративных процессов в головном мозге; последствий цереброваскулярной недостаточности, таких как, первичные и вторичные нарушения функций головного мозга у лиц пожилого возраста, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности, способности к концентрации внимания.
- нарушений поведения и аффективной сферы (области чувств и настроений) в пожилом возрасте: эмоциональная лабильность, повышенная раздражительность, снижение интереса.

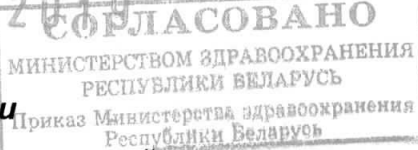
Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО

Не применяйте препарат Церепро:

- если у Вас аллергия на холина альфосциерат или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка вкладыша;
- если Вы беременны;

1252Б 2019



- если Вы кормите грудью ребенка.

Особые указания и меры предосторожности

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

Если у Вас наследственная непереносимость фруктозы, то не применяйте препарат Церепро, т.к. он содержит сorbitола раствор некристаллизующийся.

Препарат Церепро содержит метилпарагидроксибензоат Е 218 и пропилпарагидроксибензоат Е 216, которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе отсроченные).

При появлении нежелательных реакций прекратите прием препарата и обратитесь к своему лечащему врачу.

Дети

Церепро не применяется у детей и подростков до 18 лет.

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 применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Церепро запрещен к применению во время беременности.

Грудное вскармливание

Если Вы кормите грудью или собираетесь начать грудное вскармливание, обратитесь к лечащему врачу, прежде чем принимать Церепро. Препарат противопоказан женщинам, которые кормят грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Рекомендуемая доза составляет по 1 капсуле 2-3 раза в день.

При необходимости доза может быть увеличена по рекомендации лечащего врача.

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

Способ применения

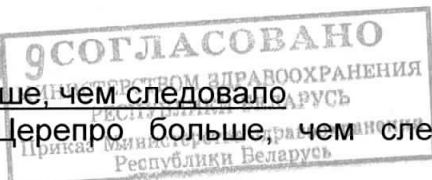
Принимать Церепро надо внутрь, до еды, запивая небольшим количеством воды.

1252Б-2019СОГЛАСОВАНО

Если вы приняли препарата Церепро больше, чем следовало

Если Вы приняли количество капсул Церепро больше, чем следовало, то обратитесь к врачу.

Передозировка Церепро проявляется тошнотой.

Если вы забыли принять препарат Церепро

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

Если вы прекратили прием препарата Церепро

При прекращении приема Церепро нежелательных реакций не возникает. Но если прием прекратить раньше, чем назначил Вам врач, симптомы заболевания могут вернуться. Всегда проходите курс, назначенный лечащим врачом.

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.

Возможные нежелательные реакции могут встречаться:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000): боль в животе, кратковременная спутанность сознания.Частота не известна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно): аллергические реакции. Возможна тошнота, в этом случае лечащий врач может порекомендовать уменьшить дозу препарата.

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 возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦЕРЕПРО

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

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Церепро содержит:

Действующее вещество: холина альфосцират – 400 мг.

Вспомогательные вещества: глицерин, вода очищенная.

1252Б-20

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

~~адресовано в~~~~республику Беларусь~~

Оболочка капсулы содержит: желатин, глицерин, вода очищенная, метилпарагидроксибензоат Е 218, пропилпарагидроксибензоат Е 216, титана диоксид Е 171, сорбитола раствор некристаллизующийся, железа оксид красный Е 172.

Внешний вид Церепро и содержащее упаковки

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

По 14 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной 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

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

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

Телефон/факс: +375 17 276-01-59

Электронная почта: info@mic.by

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

Листок-вкладыш пересмотрен**Прочие источники информации**

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