

2991Б-2021

Листок-вкладыш – информация для пациента

ЦЕРОТИЛИН, 600 мг, капсулы
Холина альфосциерат

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 26.07.2023 № 1099

**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 Церотилин, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Церотилин.
3. Прием препарата Церотилин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Церотилин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Действующим веществом препарата Церотилин является холина альфосциерат, который на фоне возрастных изменений головного мозга положительно влияет на функцию памяти и познавательные способности, а также на эмоциональное состояние и поведение.

Препарат Церотилин применяется у взрослых для лечения:

- психоорганического синдрома (состояния общей психической беспомощности со снижением памяти, сообразительности, ослаблением воли, снижением трудоспособности и иных возможностей адаптации);
- последствий цереброваскулярной недостаточности у лиц пожилого возраста (хронического нарушения кровообращения, что приводит к кислородному голоданию тканей головного мозга), характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности, способности к концентрации внимания;
- нарушений поведения и эмоционально-чувственного отношения к жизни в старческом возрасте (перепады настроения и эмоций, повышенная раздражительность, снижение интереса).

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

2991Б-2021

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЦЕРОТИЛИН

Не принимайте препарат Церотилин если:

- у Вас аллергия на холина альфосцерат или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- Вы беременны;
- Вы кормите грудью;
- Ваш возраст меньше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

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

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

Другие препараты и препарат Церотилин

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Препарат Церотилин с пищей

Препарат Церотилин принимают до еды.

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.

Прием препарата во время беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ЦЕРОТИЛИН

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза: по 1 капсуле 2 раза в день.

При необходимости доктор может увеличить дозу.

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

Особые группы пациентов

Дети

Лекарственный препарат не предназначен для использования у детей до 18 лет. Опыт применения холина альфосцерата у детей отсутствует.

Способ применения

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

Если Вы приняли препарата Церотилин больше, чем следовало

Признаками передозировки холина альфосцерата являются тошнота и головная боль. При появлении этих симптомов сразу обратитесь к врачу в медицинское учреждение.

Если Вы забыли принять препарат Церотилин

Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы прекратили прием препарата Церотилин

Если Вы прекратите прием препарата, то вполне возможно, что у Вас снова появятся симптомы заболевания. Проконсультируйтесь с лечащим врачом.

При наличии 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.

Нежелательные реакции перечислены в соответствии частотой встречаемости:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- кратковременная спутанность сознания;
- боль в животе.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции;
- аллергические высыпания;
- головная боль;
- гастрит, язвенная болезнь желудка, диарея.

Сообщение о нежелательных реакциях

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. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза:

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

<http://www.rceth.by>

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

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦЕРОТИЛИН

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

Храните в оригинальной упаковке для защиты от воздействия света и влаги при температуре не выше 25 °C.

НД РБ

29915-2021

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Церотилин содержит

Действующее вещество: холина альфосцерат – 600 мг.

Вспомогательные вещества: вода очищенная, глицерин.

Оболочка капсулы содержит: желатин, глицерин, сорбитола раствор некристаллизующийся, вода очищенная, титана диоксид (Е171), железа оксид красный (Е172).

Внешний вид препарата и содержимое упаковки

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

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

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

Дата последнего пересмотра:

Прочие источники информации

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

