

## ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства

### Церепро

**Торговое название:** Церепро

**МНН:** Choline alfoscerate

**Форма выпуска:** капсулы 400 мг

**Состав:** одна капсула содержит: глицерилфосфорилхолина гидрата (холина альфосцерата) – 400,0 мг.

**Вспомогательные вещества:** глицерин, вода очищенная.

**Состав оболочки капсулы:** желатин, глицерин, сорбитола раствор некристаллизирующийся, вода очищенная, метилпарагидроксибензоат Е-218, пропилпарагидроксибензоат Е-216, титана диоксид Е-171, железа оксид красный Е-172.

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

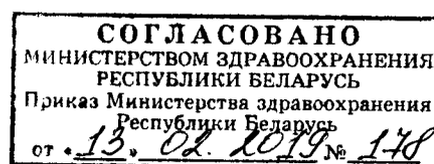
**Фармакотерапевтическая группа:** Прочие средства, применяемые для лечения заболеваний нервной системы. Парасимпатомиметические средства. Прочие парасимпатомиметические средства. Холина альфосцерат.  
КОД АТХ N07AX02.

### **Фармакологические свойства**

#### **Фармакодинамика**

Холина альфосцерат представляет собой транспортную форму холина и предшественник фосфатидилхолина, который потенциально способен предотвращать повреждение мембран, как один из факторов патогенеза психоорганического инволюционного синдрома, характеризующегося уменьшением холинергической синаптической трансмиссии и повреждением фосфолипидного состава мембран нейронов.

Химическая структура холина альфосцерата (содержащего 40,5 % холина) и связанные с ней физико-химические свойства молекулы обеспечивают проникновение части холина через гематоэнцефалический барьер. Результаты доклинических и клинических исследований подтверждают способность холина альфосцерата оказывать влияние преимущественно на когнитивно-мнестические функции, а также на эмоциональную и поведенческую активность, нарушенные при инволюционной патологии головного мозга.



### ***Фармакокинетика***

Фармакокинетические характеристики радиоактивно меченого препарата при его введении были сходны у разных видов животных (крысы, собаки, обезьяны) и дали следующие результаты: быстрое и полное всасывание в желудочно-кишечном тракте, распределение холина и его метаболитов в различных органах и тканях, включая головной мозг, почечная экскреция составила около 10 % введенной дозы через 96 часов; содержание препарата в тканях головного мозга выше по сравнению с холином, меченым тритием.

### ***Показания к применению***

Психоорганический синдром вследствие инволюционных и дегенеративных процессов в головном мозге; последствия цереброваскулярной недостаточности, такие как, первичные и вторичные когнитивные нарушения у лиц пожилого возраста, характеризующиеся нарушением памяти, спутанностью сознания, дезориентацией, снижением мотивации, инициативности, способности к концентрации внимания.

Нарушения поведения и аффективной сферы в старческом возрасте: эмоциональная лабильность, повышенная раздражительность, снижение интереса.

### ***Способ применения и дозы***

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

При необходимости дозировка может быть увеличена по рекомендации лечащего врача.

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

### ***Меры предосторожности***

В случае отсутствия улучшения, ухудшения состояния или возникновения дополнительных вопросов следует обратиться к врачу.

Лекарственное средство содержит сорбитола раствор некристаллизующийся. В связи с чем лекарственное средство не следует принимать пациентам с наследственной непереносимостью фруктозы.

В связи с содержанием глицерина лекарственное средство может вызывать головную боль, расстройство желудка и диарею (понос).

Так как лекарственное средство содержит метилпарагидроксибензоат Е-218 и пропилпарагидроксибензоат Е-216 возможны аллергические реакции (в том числе, отсроченные).

### ***Применение у детей***

Лекарственное средство не предназначено для использования у детей до 18 лет. Опыт применения лекарственного средства Церепро у детей отсутствует.

### ***Применение в период беременности и лактации***

Применение лекарственного средства Церепро во время беременности и лактации (грудного вскармливания) противопоказано.

***Взаимодействие с другими лекарственными средствами***  
Лекарственное взаимодействие препарата Церебро не установлено.

### ***Побочное действие***

Тошнота (вследствие допаминергической активации), в этом случае следует уменьшить дозу лекарственного средства. Возможны аллергические реакции. Очень редко возможны боль в животе и кратковременная спутанность сознания.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует обратиться к врачу.

СЕРТИФИКАТО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### ***Передозировка***

Симптомы: тошнота.

При появлении данного симптома рекомендуют снизить дозу лекарственного средства.

При передозировке показана симптоматическая терапия. Эффективность диализа не установлена.

### ***Противопоказания***

- беременность;
- период лактации;
- детский возраст (до 18 лет);
- повышенная чувствительность к компонентам лекарственного средства.

### ***Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами***

В период применения лекарственного средства следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами или занятиях другими видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и/или быстрой психомоторных реакций.

### ***Упаковка***

Мягкие желатиновые капсулы, по 14 капсул в контурной ячейковой упаковке, по 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению в пачке.

### ***Условия хранения***

Хранят в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранят в недоступном для детей месте.

### ***Срок годности***

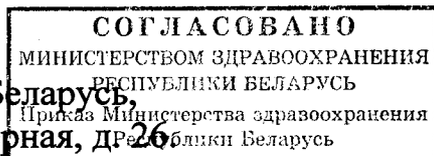
2 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия отпуска**

Отпуск производится по рецепту врача.

Информация о производителе:

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,  
220075, г. Минск, а/я 112, ул. Инженерная, д. 26  
тел./факс (+ 37517) 276-01-59  
e-mail: [info@mic.by](mailto:info@mic.by), [www.mic.by](http://www.mic.by)



Препарат производится по лицензии АО «Верофарм» (РФ)

АО «Верофарм», Российская Федерация,  
308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д.14.  
Тел.: (4722) 21-32-26  
Факс: (4722) 21-34-71