



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

### ЦЕРОТИЛИН

**Торговое название:** Церотилин

**МНН:** Choline alfoscerate

**Химическое название:** (R)-этинаминия, 2{[(2,3-дигидроксипропоксид) гидроксифосфинил]окси}-N,N,N-триметилгидроксида (внутренняя соль).

**Лекарственная форма:** капсулы

**Состав:** одна капсула содержит: холина альфосцерата – 600,0 мг.

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

**Состав оболочки капсулы:** желатин, глицерин, сорбитола раствор некристаллизующийся, вода очищенная, 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.

#### **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 дозировка**

Рекомендуемая доза составляет по 1 капсуле 2 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).

#### **Применение у детей**

Лекарственное средство не предназначено для использования у детей до 18 лет. Опыт применения холина альфосцерата у детей отсутствует.

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

Применение холина альфосцерата во время беременности и лактации (грудного вскармливания) противопоказано.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Лекарственное взаимодействие холина альфосцерата не установлено.

### **Побочное действие**

Информация о нежелательных реакциях представлена в соответствии с системно-органной классификацией и частотой встречаемости. Категории частоты встречаемости определялись по следующей классификации: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\ 000$ , но  $< 1/1\ 000$ ), очень редко ( $< 1/10\ 000$ ), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Нарушения со стороны иммунной системы: частота неизвестна – аллергические реакции.

Нарушения со стороны нервной системы: очень редко – кратковременная спутанность сознания; частота неизвестна – головная боль.

Желудочно-кишечные нарушения: очень редко – боль в животе; частота неизвестна – гастрит, язвенная болезнь желудка, диарея (понос).

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: частота неизвестна – аллергические высыпания.

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 можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включая сообщения о неэффективности лекарственных средств, выявленным в Республике Беларусь (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.*

### **Передозировка**

Симптомы: тошнота, головная боль.

При появлении данных симптомов 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**

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке, по 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке.

### **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от воздействия света и влаги 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, www.mic.by

#### *Информацию о нежелательных реакциях направлять по адресу:*

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