



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
м. Київ

## РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№UA/7516/01/01

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу  
затвержене наказом МОЗ України від 14.12.2012 № 1048

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та  
постановою Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про  
затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації)  
лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію  
(перереєстрацію)" лікарський засіб

**ЦЕРЕБРОКУРИН®,**

розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл

*перереєстрований* в Україні терміном на 5 років

Заявник:

**ТОВ "НІР"**

Україна, 02160, м. Київ, Харківське шосе, 50

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 14.12.2017

Реєстраційне посвідчення видане 17.12.2012

015523

РП 008708

## ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ЦЕРЕБРОКУРИН®**

Лікарська форма:

*розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл*

Шлях введення: *внутрішньом'язовий*

Код АТС: *N06BX*

Показання до застосування:

*захворювання, які характеризуються порушеннями функцій центральної нервової системи, зокрема різні форми нейроциркуляторної дистонії, хронічні ішемічні дисциркуляторні та післятравматичні енцефалопатії, заплицькові явища гострого порушення мозкового кровообігу;*  
*як допоміжний засіб – після перенесених нейрохірургічних реконструктивних операцій на магістральних судинах голови, при хворобі Альцгеймера, синдромі Бітсвангера (ішемічний перивентрикулярний аріолізм), при синдромі хронічної втоми та віковому слабоумстві судинного генезу, деменції змішаних форм, інтелектуальних динамічних порушеннях, психоорганічному синдромі з інтелектуальною недостатністю, наслідках енцефаліту; хворобі Дауна, синдромах Ретта та Мартіна-Белла;*  
*в офтальмологічній практиці – суха та волога форми, висока укладнена короткозорість, стани після відшарування сітківки, часткова атрофія зорового нерва, посттравматична макулодистрофія, централна серозна хоріоретиніопатія, непрадіферативна діабетична ретиніопатія без вираженого набряку макулярної ділянки, глаукома з компенсованим внутрішньочинним тиском;*  
*у педіатричній практиці – при затримці психічного розвитку та мовлення, вродженій алазії та дислексії, наслідках інсульту з афазією, церебральному паралічі з психомовною затримкою (нетяжкого ступеня), атакічному (декортикаційному) синдромі – у підгострому періоді та при його наслідках без частих епілептичних нападів, наслідках енцефаліту або черепно-мозкової травми з розладами інтелектуальних функцій та епілептичних, м'язових паралічах; у неонатальному періоді – при помірній та тяжкій асфіксії, наслідках тяжкої хронічної гіпоксії*

Вид і розмір упаковки:

*по 0,5 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці з картону з маркуванням українською мовою;*

*по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону з маркуванням українською мовою*

Термін зберігання: *2 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

**ТОВ "НІР"**

*Україна, 02160, м. Київ, Харківське шосе, 50*

**ВИСНОВКИ  
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД  
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

*ЦЕРЕБРОКУРИН®,  
розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл*

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 мл розчину містить: 2 мг Цереброкуруну (активних нейропептидів,  
отриманих із мозку ембріонів великої рогатої худоби)*

Допоміжні речовини:

*натрію хлорид, вода для ін'єкцій, хінозол*

Начальник Управління лікарських  
засобів та медичної продукції

