

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**22.12.2016 № 1391**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/5850/01/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ЦЕФАМАДАР**  
**(CEFAMADAR®)**

**Склад:**

*діюча речовина:* тритурація мадара (Madar trit.) D4;  
1 таблетка містить тритурації мадара (Madar trit.) D4 250 мг;  
*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, магнію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, білого кольору.

**Фармакотерапевтична група.**

Гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Цефамадар впливає на центри голоду і призводить до зменшення апетиту.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Лікування надлишкової маси тіла при аліментарному ожирінні.

**Протипоказання.**

Гіперчутливість до компонентів препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Невідома. На ефект гомеопатичного лікарського засобу можуть негативно впливати шкідливі фактори способу життя пацієнта, а також деякі стимулюючі засоби та продукти харчування, такі як кава, алкоголь та тютюнокуріння. У разі прийому будь-яких препаратів слід проконсультуватися з лікарем.

**Особливості застосування.**

На початку прийому препарату необхідно впевнитись, що надлишкова маса тіла не є наслідком якогось захворювання.

На початку лікування гомеопатичним препаратом симптоми наявного захворювання можуть тимчасово погіршитися (посилення апетиту), що не потребує відміни препарату. Але якщо такі явища не зникають, слід припинити прийом препарату.

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не слід застосовувати препарат.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Не вивчалось.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає.

***Спосіб застосування та дози.***

Дорослим та дітям віком від 12 років – по 1 таблетці 1-3 рази на добу; дітям віком від 6 до 12 років – по 1 таблетці 1-2 рази на добу, дітям віком від 3 до 6 років – по 1 таблетці 1 раз на добу.

Таблетки Цефамандар необхідно розжувати або проковтнути з невеликою кількістю рідини. З фізіологічних причин рекомендується застосовувати Цефамандар незадовго (приблизно за 10 хвилин) до прийому малокалорійної їжі, щоб можна було спостерігати позитивні результати лікування якомога швидше. Навіть після тривалого прийому препарату не настає звикання.

Якщо пацієнт забув прийняти чергову дозу, слід продовжувати прийом відповідно до вказівок, не можна приймати подвійної дози, прагнучи компенсувати пропущену.

Термін лікування визначає лікар залежно від ефекту та мети щодо зниження маси тіла для окремої людини.

***Діти.***

Препарат не застосовувати дітям віком до 3 років.

***Передозування.***

Про випадки передозування не повідомлялося.

***Побічні реакції.***

Не виявлені. На початку лікування гомеопатичним препаратом симптоми наявного захворювання можуть тимчасово погіршати (посилення апетиту), що не потребує відміни препарату. При індивідуальній непереносимості будь-якого компонента препарату можливі реакції гіперчутливості.

***Термін придатності.*** 5 років.

***Умови зберігання.***

Спеціальних умов зберігання не потребує.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці.

***Категорія відпуску.*** Без рецепта.

***Виробник.***

Цефак КГ.

***Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.***

Остбанхофштрассе 15, 87437 Кемптен, Німеччина.

***Дата останнього перегляду.*** 22.12.2016.