

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

**ЦЕФАВОРА**  
**(CEFAVORA<sup>®</sup>)**

***Склад:***

*діючі речовини:* 100 г препарату містять:

Ginkgo biloba Ø 1,3 г

Viscum album Ø 2,7 г

Crataegus Ø 7,5 г

*допоміжна речовина:* вино лікерне.

**Лікарська форма.** Краплі оральні.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора рідина коричнювато-жовтого кольору зі смаком та запахом вина. Поява помутніння або утворення незначного осаду, що утворюється при зберіганні, є прийнятним.

**Фармакотерапевтична група.**

Комплексний гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Компоненти, що входять до складу лікарського засобу, комплексно покращують мозкову, серцеву та периферичну мікроциркуляцію. Знижується агрегація еритроцитів, тромбоцитів та в'язкість крові. Це покращує характеристики крові та збільшує швидкість кровотоку в капілярах. Стабілізується клітинна мембрana та проникність капілярів. У тканинах стимулюються процеси поглинання кисню та глюкози. Флавоноїди нейтралізують дію вільних радикалів, які у великій кількості вивільняються при ішемічній хворобі серця. Нормалізація серцевого, мозкового та периферичного кровообігу не супроводжується синдромом обкрадання. Тим самим покращується забезпечення киснем та метаболізм у тканинах головного мозку, серця, кінцівок та внутрішніх органів.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Порушення артеріального тиску та системи кровообігу, що супроводжуються головним болем.

## ***Протипоказання.***

Підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату. Через вміст у складі лікарського засобу алкоголю (20 %) Цефавору не слід застосовувати пацієнтам, які страждають на алкогользм.

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

Взаємодія препаратору Цефавора з іншими лікарськими засобами невідома.

Прийом стимуляторів може впливати на терапевтичну дію будь-якого гомеопатичного засобу.

При необхідності супутнього прийому будь-яких інших лікарських засобів необхідно проконсультуватися з лікарем.

## ***Особливості застосування.***

На початку лікування гомеопатичним препаратом симптоми наявного захворювання можуть тимчасово посилитися (первинна агравація). Це цілком нормальні прояви, що не потребують відміни препаратору, але якщо такі явища не зникають, слід припинити прийом лікарського засобу та проконсультуватися з лікарем.

Цей лікарський засіб містить 20 об. % етанолу (алкоголю), тобто 165 мг/дозу, що еквівалентно 4 мл пива, 2 мл вина у дозі. Шкідливий для пацієнтів, хворих на алкоголізм. Слід бути обережними при застосуванні вагітним та жінкам, які годують груддю, дітям та пацієнтам із захворюваннями печінки та хворим на епілепсію.

## ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Застосування препаратору Цефавора під час планування вагітності, у період вагітності або годування груддю рекомендується тільки після консультації з лікарем.

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

Невідомо чи впливає Цефавора на швидкість реакції, але слід враховувати, що до складу препаратору входить вино лікерне.

## ***Спосіб застосування та дози.***

Препаратор застосовувати всередину. Препаратор Цефавора можна приймати у нерозведеному вигляді.

Дорослим та дітям віком від 12 років – по 20–30 крапель 3–4 рази на добу.

Дітям віком від 6 до 12 років – по 10–15 крапель 3–4 рази на добу.

Термін лікування визначається лікарем і встановлюється індивідуально залежно від мети застосування та очікуваного ефекту.

Препаратор не слід приймати впродовж тривалого часу, не проконсультувавшися із лікарем.

## ***Діти.***

Не рекомендується призначати препаратор дітям віком до 6 років.

## ***Передозування.***

Про випадки передозування не повідомлялося.

## ***Побічні реакції.***

З боку імунної системи: алергічні реакції, у тому числі з боку шкіри – висипання, свербіж.

З боку шлунково-кишкового тракту: розлади травлення.

Неврологічні розлади: головний біль.

Симптоми наявного захворювання можуть тимчасово посилитися (первинна агравація). Це цілком нормальні прояви, що не потребують відміни препаратору, але якщо такі явища не зникають, слід припинити прийом препаратору та звернутися до лікаря.

При появі будь-яких незвичних явищ необхідно обов'язково звернутися до лікаря.

*Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Про випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу слід інформувати лікаря або повідомляти через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.*

**Термін придатності.** 5 років.

Термін придатності після відкриття флакона – 3 місяці.

**Умови зберігання.**

Спеціальних умов зберігання не потребує. Зберігати у недоступному та поза зором дітей місці.

**Упаковка.**

По 50 мл або 100 мл у флаконі з насадкою-дозатором та з кришкою, що нагвинчується з контролем першого розкриття; по 1 флакону в картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник/заявник.**

Цефак КГ.

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/місцезнаходження заявника та представника заявника.**

Остбанхофтрассе 15, 87437 Кемптен, Німеччина.

*Контактні дані представника виробника/заявника в Україні – ТОВ "Мегаком":  
вул. Клочківська, 195 Б, м. Харків, 61145; телефон: +38 (057) 701 37 55.*

**Дата останнього перегляду.** 13.12.2024.