

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-5401/05.06.02	
№=3/29.04.02	Е.М.Ш.

Кратка характеристика на продукта

1. Търговско име на лекарствения продукт

Cefamadар® - Цефамадар®

2. Количествен и качествен състав

10 ml капки съдържат:

Активно вещество: Madar dil. D4 (Calotropis gigantea) 10 ml

3. Лекарствена форма

Капки перорални, разтвор.

4. Клинични данни

4.1 Показания

Според хомеопатичните принципи на лечение.

Сред тях е и: Лечение на наднормено тегло.

Преди да се използва продукта, трябва да е сигурно, че наднорменото тегло не е в резултат на заболяване.

4.2 Дозировка и начин на употреба

Ако не е предписано друго, се взимат по 5-10 капки 1-3 пъти дневно.

1 ml съдържа 19 капки.

4.3 Противопоказания

Няма достатъчно опит по отношение прилагането на продукта при деца.

Поради това, както и поради съдържанието на етанол, продуктът не трябва да се прилага при деца под 12 години.

4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Cefamadар® Drops съдържа 72 обемни % етанол. Представлява опасност за страдащите от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства.



4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Действието на хомеопатичния лекарствен продукт може да бъде отрицателно повлияно от общо увреждащи фактори в начина на живот на пациента или от стимуланти.

При приемане на други лекарства е необходима консултация с лекар.

4.6 Бременност и кърмене

Според общата медицинска практика продуктът не трябва да се използва по време на бременност и кърмене без консултация с лекар.

4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Няма известни.

4.9 Предозиране

Няма съобщени случаи на предозиране.

5. Фармакологични данни

5.1 Фармакодинамични свойства

Хомеопатичен лекарствен продукт.

5.2 Фармакокинетични свойства

Няма данни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни не разкриват специални рискове за хора, на базата на конвенционални проучвания за фармакологична безопасност, токсичност при н/к/колкократен прием, генотоксичност, канцерогенен потенциал, токсичност за репродуктивността.

6. Фармацевтични данни

6.1 Списък на помощните вещества и техните количества

Няма

6.2 Физико-химични несъвместимости

Няма известни.

6.3 Срок на годност

5 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Не се изискват специални условия за съхранение.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!



6.5 Данни за опаковката

Бутилка от 50 / 100 ml, с капкомер.

7 · Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Cefak KG
Ostbahnhofstr. 15
D-87437 Kempten,
Germany

Медицинско представителство в България:

Либра АД
Бул. "Джеймс Баучер" 114 А
1407 София

- 8. Регистрационен № в регистъра по чл. 28 от ЗЛАХМ**
- 9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт (подновяване на разрешението).**
- 8 Дата на (частична) актуализация на текста.**

