

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
*28. 01. 2025 № 171*  
Реєстраційне посвідчення  
*№ УР/20754/01/01*

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

ЦЕФАСИНУ  
(CEFASINU)

**Склад:**

*діючі речовини:*

1 таблетка містить:

Chininum arsenicosum trit. D12	30 мг
Cinnabaris trit. D4	10 мг
Ferrum phosphoricum trit. D3	30 мг
Mercurius solubilis Hahnemanni trit. D5	130 мг

*допоміжні речовини:* лактоза, моногідрат; магнію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки.

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

**Фармакотерапевтична група.**

Комплексний гомеопатичний лікарський засіб.

**Фармакологічні властивості**

**Фармакодинаміка.**

Не застосовується для гомеопатичних лікарських засобів.

**Фармакокінетика.**

Не застосовується для гомеопатичних лікарських засобів.

**Клінічні характеристики**

**Показання.**

Цефасину — гомеопатичний лікарський засіб, що застосовується для лікування захворювань дихальних шляхів, таких як гострі та хронічні запалення придаткових пазух носа.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до діючих речовин або до будь-якої з допоміжних речовин.

Порушення функції нирок.

Дитячий вік до 12 років (через вміст ртути).

Період вагітності або годування груддю.

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

Взаємодія з іншими лікарськими засобами невідома.

Угода про реєстрацію з матеріалами реєстраційного досьє

1

Загалом, на дію будь-якого гомеопатичного лікарського засобу можуть негативно впливати загальні шкідливі фактори способу життя пацієнта та стимулятори (наприклад, кава, алкоголь, деякі продукти харчування тощо).

#### **Особливості застосування**

Таблетки Цефасину містять лактозу. Пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносності галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не слід приймати цей лікарський засіб.

При гострому запаленні придаткових пазух носа з гнійним нежitem або лихоманкою, а також якщо симптоми захворювання тривають більше тижня, потрібно звернутися до лікаря.

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

У період вагітності або грудного годування лікарський засіб Цефасину застосовувати протипоказано.

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

Немає необхідності в особливих заходах безпеки.

#### **Спосіб застосування та дози**

Застосовувати перорально.

При гострих станах дозу має призначати лікар.

Максимальна рекомендована добова доза, зумовлена наявністю ртути: 2 таблетки.

При хронічному захворюванні приймати по 1 таблетці 1–2 рази на добу.

Для підвищення ефективності треба дозволити таблетці розтануті в ротовій порожнині.

Якщо стан покращується, частоту прийому потрібно зменшити.

Лікарський засіб не слід застосовувати більше 1 тижня без консультації з лікарем.

Якщо прийом лікарського засобу було пропущено, не потрібно приймати подвійну дозу — слід продовжувати приймати таблетки відповідно до рекомендацій лікаря або як зазначено вище.

#### *Діти.*

Не застосовувати лікарський засіб дітям віком до 12 років (через вміст ртути).

#### **Передозування**

Про випадки передозування не повідомлялося.

У разі прийому більшої, ніж рекомендовано, дози лікарського засобу Цефасину потрібно звернутися до лікаря.

Можливе посилення побічних реакцій.

#### **Побічні реакції**

Через наявність ртути іноді можуть спостерігатися алергічні реакції.

Після застосування може з'явитися посилене слизовиділення — тоді прийом слід припинити.

Примітка: під час прийому гомеопатичних лікарських засобів може тимчасово спостерігатися погіршення наявних симптомів (початкове загострення). У таких випадках слід припинити прийом лікарського засобу і проконсультуватися з лікарем.

*Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Про випадки підозрюючих 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.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

2

**Умови зберігання**

Спеціальних умов зберігання не потребує. Зберігати у недоступному для дітей місці та поза полем їхнього зору.

**Упаковка.**

По 20 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

Без рецептів.

**Виробник/заявник.**

Цефак КГ.

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

Остбанхофтрассе 15, 87437 Кемптен, Німеччина.

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

Дата останнього перегляду.

W  
W

28.10.2024

Печат узгоджено  
Барабанко О.С.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє