

## **Склад**

*діюча речовина:* passiflora incarnata;

1 таблетка містить сухий екстракт пасифлори 100 мг;

*допоміжні речовини:* повідон К-30, кросповідон, натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, целюлоза мікрокристалічна, магнію стеарат, покриття Serifilm LP 007, барвник «Червоне вино»;

*склад покриття Serifilm LP 007:* гіпромелоза, целюлоза мікрокристалічна, кислота стеаринова;

*склад барвника «Червоне вино»:* калію алюмінію силікат, заліза оксид червоний (E 172).

## **Лікарська форма**

Таблетки, вкриті оболонкою.

*Основні фізико-хімічні властивості:* круглі двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою, червоного кольору.

## **Фармакотерапевтична група**

Снодійні та седативні засоби. Код АТХ N05C M.

## **Фармакодинаміка**

Екстракт пасифлори виготовляється із лікарської рослини *Passiflora incarnata* (пасифлора інкарната), яка містить 0,04 % алкалоїдів індольного ряду (гарман, гармін, гармол), деякі флавоноїди (вітексин, квертецин), а також кумарини, хінони тощо.

Компоненти екстракту гальмують проведення нервових імпульсів у спинному і головному мозку, знижують збудливість центральної нервової системи і спричиняють седативну дію.

Препарат покращує настрій при депресивних станах, зменшує тривожність і психічне напруження, має легкий снодійний ефект без симптому пригніченості під час пробудження. Має протисудомні властивості.

## **Показання**

Як заспокійливий засіб хворим з неврастенічними і депресивними станами, при стресах, тривожному стані, знервованості, порушеннях сну, у клімактеричному і преклімактеричному періодах.

Препарат ефективний при вегетативних симптомах захворювань нервової системи (нейроциркуляторна дистонія, гіпертонічна хвороба, церебральні судинні кризи, підвищена пітливість, відчуття серцебиття), а також при постінфекційній астенії.

### **Протипоказання**

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Період вагітності та годування груддю.

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

При одночасному застосуванні з препаратами, які пригнічують центральну нервову систему, такими як барбітурати, транквілізатори, посилюється седативний і снодійний ефект препарату.

Не рекомендований одночасний прийом з бензодіазепінами. Слід уникати одночасного застосування з дисульфірамом.

Під час лікування препаратом Алора® не слід вживати алкогольні напої.

### **Особливості застосування**

З обережністю застосовувати пацієнтам із тяжкими органічними захворюваннями травного тракту.

Пацієнтам літнього віку лікування слід розпочинати з мінімальної дози.

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

Під час лікування препаратом слід утримуватися від керування транспортом і роботи з потенційно небезпечними механізмами.

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

Ефективність та безпека застосування у період вагітності або годування груддю не встановлені.

## **Спосіб застосування та дози**

*Для дорослих та дітей віком від 12 років:* для досягнення седативного ефекту слід приймати по 1-2 таблетки 3 рази на добу перед прийомом їжі. При порушеннях сну – по 2-3 таблетки 1 раз за 1 годину до сну.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально залежно від показань і клінічної ефективності препарату. Не слід перевищувати рекомендовану дозу.

## **Діти**

Препарат у даній лікарській формі не застосовувати дітям віком до 12 років.

## **Передозування**

Немає даних щодо передозування препарату. Можливе посилення проявів побічних реакцій.

*Лікування:* промивання шлунка. Терапія симптоматична.

## **Побічні реакції**

При застосуванні у рекомендованих терапевтичних дозах виникнення побічних ефектів малоімовірно.

З невідомою частотою на пасифлору інкарнату описані випадки побічних реакцій.

*З боку травного тракту:* нудота, блювання.

*З боку серцево-судинної системи:* тахікардія, брадикардія, шлуночкова тахікардія.

*З боку нервової системи:* запаморочення, сонливість.

*З боку імунної системи:* можливі алергічні реакції, включаючи васкуліт.

## **Термін придатності**

3 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати у захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 10 таблеток у блістері, по 2 або 5 блістерів у картонній упаковці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.

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

Квартал Санкаклар, пр. Ескі Акчакоджа, №299, 81100 м. Дюздже, Туреччина.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).