

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПЕРТУСИН
(PERTUSSIN)

Всі ціни на препарат ПЕРТУСИН ФІТОФАРМ можна знайти на сайті doc.ua

Склад:

діючі речовини: 100 г лікарського засобу містить чебрецю екстракту рідкого (extracti thymi fluidi) (1:1) (екстрагент – суміш: 30 % (об/об) етанол та гліцерин (48:1)) – 12 г, калію броміду – 1 г;

допоміжні речовини: етанол 80 %, сироп цукровий.

Лікарська форма. Сироп.

Основні фізико-хімічні властивості: коричнева рідина з ароматним запахом. При зберіганні допускається утворення осаду.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби. Код ATХ R05C A10.

Фармакологічні властивості.

Пертусин прискорює відходження мокротиння, має пом'якшувальний ефект та чинить седативну дію. Лікарський засіб стимулює мукоциліарний кліренс. Вміст в екстракті чебрецю ефірної олії, дубильних речовин, гіркоти зумовлює здатність подразнювати нервові закінчення (переважно парасимпатичні), що посилює виділення рідкого екстракту бронхіол, зменшує в'язкість бронхіального секрету. Сприяє продуктивному кашлю, посилює відхаркування мокротиння, підвищує активність миготливого епітелію, поліпшує дренажну функцію бронхіального дерева.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне лікування запальних захворювань дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем: бронхіти, трахеїти, пневмонії, коклюш.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату (у тому числі до бромідів) або інших рослин родини губоцвітих (Lamiaceae), а також чутливість до селери та пилку берези (можлива перехресна реакція); декомпенсація серцево-судинної системи, артеріальна гіпотензія, виражений атеросклероз, анемія, хвороби нирок, цукровий діабет, алкоголізм. Дитячий вік до 4 років.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Барбітурати можуть бути несумісні з калію бромідом. Одночасне застосування Пертусину і барбітуратів потребує обережності (підсилюється ефект останніх).

Про одночасне застосування будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря!

Особливості застосування.

Якщо під час лікування препаратом погіршується симптоматика та/або з'являється задишка, підвищення температури тіла, гнійне мокротиння, необхідно проконсультуватися з лікарем. Якщо протягом одного тижня лікування симптоматика зберігається, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Пацієнтам з порушенням толерантності до глюкози перед застосуванням лікарського засобу необхідна консультація лікаря.

Вміст сахарози в препараті: в 1 чайній ложці (5 мл) – від 2,92 г до 4,04 г, в 1 десертній ложці (10 мл) – від 5,84 г до 8,08 г, в 1 столовій ложці (15 мл) – від 8,76 г до 12,12 г. Може бути шкідливим для зубів.

Дітям віком від 4 до 6 років препарат слід розводити кип'яченою водою.

Цей лікарський засіб містить 8–11 об. % етанолу (алкоголю); вміст абсолютно спирту становить: в 1 чайній ложці (5 мл) – від 0,42 г до 0,80 г, в 1 десертній ложці (10 мл) – від 0,84 г до 1,60 г, в 1 столовій ложці (15 мл) – від 1,26 г до 2,40 г.

Шкідливий для пацієнтів, хворих на алкоголізм. Слід бути обережним при застосуванні дітям та пацієнтам із захворюваннями печінки та хворим на епілепсією.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через недостатність даних не рекомендується застосовувати препарат у ці періоди.

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

Оскільки препарат містить спирт, пацієнтам слід проявляти обережність при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати внутрішньо. Дорослим і дітям віком від 12 років призначати по 1 столовій ложці (15 мл) 3 рази на день.

Дітям віком від 4 до 6 років – по $\frac{1}{2}$ чайної ложки (2,5 мл) 3 рази на день, від 6 до 9 років – по 1 чайній ложці (5 мл) 3 рази на день, від 9 до 12 років – по 1 десертній ложці (10 мл) 3 рази на день.

Дітям віком до 6 років разову дозу препарату $\frac{1}{2}$ чайної ложки (2,5 мл) необхідно розчинити у 2 десертних ложках (20 мл) охолодженої кип'ячені води.

Тривалість лікування визначає лікар залежно від перебігу захворювання, характеру комплексної терапії та переносимості препарату.

Діти. Застосовувати дітям віком від 4 років за призначенням лікаря.

Передозування.

При передозуванні можливе посилення побічних ефектів, алергічних реакцій. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

При тривалому застосуванні можливі явища бромізму: шкірний висип, риніт, кон'юнктивіт, гастроентероколіт, загальна слабкість, атаксія, брадикардія. Лікування бромізму полягає у припиненні прийому препарату і посиленні виведення солей брому (призначення великих кількостей натрію хлориду, рідини, сечогінних препаратів).

Можливі алергічні реакції на складові препарату. Можливі шлунково-кишкові розлади (включаючи нудоту, блювання, діарею).

У разі виникнення будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 100 мл у флаконах або банках; по 100 мл у флаконах або банках, по одному

флакону або банці в пачці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.
Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
ПЕРТУСИН
(PERTUSSIN)

Состав:

действующие вещества: 100 г лекарственного средства содержат чабреца экстракта жидкого (extracti thymi fluidi) (1:1) (экстрагент – смесь: 30 % (об/об) этанол и глицерин (48:1)) – 12 г, калия бромида – 1 г;
вспомогательные вещества: этанол 80 %, сироп сахарный.

Лекарственная форма. Сироп.

Основные физико-химические свойства: коричневая жидкость с ароматным запахом. При хранении допускается образование осадка.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства. ATX R05C A10.

Фармакологические свойства.

Пертусин ускоряет отхождение мокроты, имеет смягчающий эффект и оказывает седативное действие. Лекарственное средство стимулирует мукоцилиарный клиренс. Содержание в экстракте чабреца эфирного масла, дубильных веществ, горечи обусловливает способность раздражать нервные окончания (преимущественно парасимпатические), что усиливает выделение жидкого экстракта бронхиол, уменьшает вязкость бронхиального секрета. Способствует продуктивному кашлю, усиливает отхаркивание мокроты, повышает активность мерцательного эпителия, улучшает дренажную функцию бронхиального дерева.

Клинические характеристики.

Показания.

Симптоматическое лечение воспалительных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся кашлем: бронхиты, трахеиты, пневмонии, коклюш.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к компонентам препарата (в том числе к бромидам) или другим растениям семейства губоцветных (Lamiaceae), а также чувствительность к сельдерю и пыльце березы (возможна перекрестная реакция); декомпенсация сердечно-сосудистой системы, артериальная гипотензия, выраженный атеросклероз, анемия, болезнь почек, сахарный диабет, алкоголизм. Детский возраст до 4 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Барбитураты могут быть несовместимы с калия бромидом. Одновременное применение Пертусина и барбитуратов требует осторожности (усиливается эффект последних).

Об одновременном применении любых других лекарственных средств следует сообщить врачу!

Особенности применения.

Если во время лечения препаратом ухудшается симптоматика и/или появляется одышка, повышение температуры тела, гнойная мокрота, необходимо проконсультироваться с врачом. Если в течение одной недели лечения симптоматика сохраняется, необходимо проконсультироваться с врачом.

Пациентам с нарушением толерантности к глюкозе перед применением лекарственного средства необходима консультация врача.

Содержание сахарозы в препарате: в 1 чайной ложке (5 мл) – от 2,92 г до 4,04 г, в 1 десертной ложке (10 мл) – от 5,84 г до 8,08 г, в 1 столовой ложке (15 мл) – от 8,76 г до 12,12 г. Может быть вредным для зубов.

Детям в возрасте от 4 до 6 лет препарат следует разводить кипяченой водой.

Это лекарственное средство содержит 8–11 об. % этианола (алкоголя); содержание абсолютного спирта составляет: в 1 чайной ложке (5 мл) – от 0,42 г до 0,80 г, в 1 десертной ложке (10 мл) – от 0,84 г до 1,60 г, в 1 столовой ложке (15 мл) – от 1,26 г до 2,40 г.

Вреден для пациентов, больных алкоголизмом. Следует быть осторожным при применении детям и пациентам с заболеваниями печени и больным эпилепсией.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Из-за недостаточности данных не рекомендуется применять препарат в эти периоды.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

Поскольку препарат содержит спирт, пациентам следует проявлять осторожность при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Способ применения и дозы.

Применять внутрь. Взрослым и детям с 12 лет назначать по 1 столовой ложке (15 мл) 3 раза в день.

Детям с 4 до 6 лет – по $\frac{1}{2}$ чайной ложки (2,5 мл) 3 раза в день, с 6 до 9 лет – по 1 чайной ложке (5 мл) 3 раза в день, с 9 до 12 лет – по 1 десертной ложке (10 мл) 3 раза в день.

Детям до 6 лет разовую дозу $\frac{1}{2}$ чайной ложки (2,5 мл) необходимо растворить в 2 десертных ложках (20 мл) охлажденной кипяченой воды.

Продолжительность лечения определяет врач в зависимости от течения заболевания, характера комплексной терапии и переносимости препарата.

Дети. Применять детям с 4 лет по назначению врача.

Передозировка.

При передозировке возможно усиление побочных эффектов, аллергических реакций. Лечение симптоматическое.

Побочные реакции.

При длительном применении возможны явления бромизма: кожная сыпь, ринит, конъюнктивит, гастроэнтероколит, общая слабость, атаксия, брадикардия. Лечение бромизма заключается в прекращении приема препарата и усилении выведения солей брома (назначение больших количеств натрия хлорида, жидкости, мочегонных препаратов).

Возможны аллергические реакции на составляющие препарата. Возможны желудочно-кишечные расстройства (включая тошноту, рвоту, диарею).

В случае возникновения каких-либо нежелательных явлений необходимо обратиться к врачу!

Срок годности. 4 года.

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. По 100 мл во флаконах или банках; по 100 мл во флаконах или банках, по 1 флакону или банке в пачке.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ПАО «Галичфарм».

Местонахождение производителя и адрес его места осуществления деятельности.
Украина, 79024, г. Львов, ул. Опрышковская, 6/8.