

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від **13.05.2017 № 516**
Ресстраційне посвідчення
№ UA/7656/01/01
ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ **1309** від **13.07.2018**

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ПЕРТУСИН

Склад:

діючі речовини: 100 г сиропу містять рідкого екстракту чебрецю (*Thymus serpyllum*) (1:1) (екстрагент – етанол 80 %) – 12 г, калію броміду – 1 г;

1 мл сиропу містить рідкого екстракту чебрецю (*Thymus serpyllum*) (1:1) (екстрагент – етанол 80 %) – 0,16 г, калію броміду – 0,01 г;

допоміжна речовина: сироп цукровий.

Препарат містить 8 – 11% етанолу; вміст абсолютного спирту складає: в 1 чайній ложці (5 мл) – до 0,43 г, в 1 десертній ложці (10 мл) – до 0,87 г, в 1 столовій ложці (15 мл) – до 1,3 г.

Вміст сахарози в 1 чайній ложці (5 мл) препарату відповідає приблизно 0,32 хлібним одиницям, в 1 десертній ложці (10 мл) – приблизно 0,64 хлібним одиницям, в одній столовій ложці – приблизно 0,96 хлібним одиницям.

Лікарська форма. Сироп.

Основні фізико-хімічні властивості: коричнева рідина з приємним запахом.

Фармакотерапевтична група.

Респіраторна система. Препарати від кашлю та застуди. Експекторанти, комбінації. Код АТХ R05C A10.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Пертусин належить до групи секретомоторних засобів. Стимулює фізіологічну активність миготливого епітелію і перистальтичні рухи бронхіол, сприяючи просуванню мокротиння із нижніх у верхні відділи дихальних шляхів і його виведенню. Препарат пом'якшує кашель і чинить заспокійливу дію.

Клінічні характеристики.

Показання.

Кашель при бронхітах, трахеїтах, пневмоніях, коклюші, запальних захворюваннях верхніх дихальних шляхів.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату, у тому числі до бромідів або до інших рослин родини Губоцвітних (*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.

Особливі заходи безпеки.

Перед прийомом препарату пацієнтами з порушенням толерантності до глюкози необхідна обов'язкова консультація лікаря.

При застосуванні препарату слід дотримуватися рекомендованих доз.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

З прийомом бромистого калію несумісні або потребують обережності барбітурати (підсилюється їх ефект).

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря!

Особливості застосування.

Якщо під час лікування препаратом погіршується симптоматика та/або з'являються задишка, підвищення температури тіла, гнійне мокротиння, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Якщо протягом одного тижня симптоматика зберігається, необхідно проконсультуватися з лікарем. При застосуванні препарату слід дотримуватися рекомендованих доз.

Цей лікарський засіб містить 8 – 11 об. % етанолу (алкоголю), тобто 1,3 г/дозу (15 мл), що еквівалентно 26 мл пива, 11 мл вина у дозі. Шкідливий для пацієнтів, хворих на алкоголізм.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через відсутність достатніх 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.

Препарат застосовувати внутрішньо. Дітям віком від 4 до 6 років – по 2,5-5 мл препарату (½-1 чайна ложка), попередньо розчиненого у 20 мл (2 десертні ложки) охолодженої прокип'яченої води 3 рази на добу.

Дітям віком від 6 до 12 років – по 10-15 мл (1 десертна або 1 столова ложка) 3 рази на добу.

Дорослим – по 15 мл (1 столова ложка) 3 рази на добу.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально.

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'юктивіт, гастроентероколіт, загальна слабкість, атаксія, брадикардія. Лікування бромізму полягає у припиненні прийому препарату і посиленні виведення солей бромю (призначення великих кількостей натрію хлориду, рідини, сечогінних препаратів).

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

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

Термін придатності. 4 роки.

Термін придатності після відкриття флакона – 3 місяці.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці!

Упаковка.

По 100 г у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону; по 100 г у флаконах; по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки; по 1 флакону у пачці з картону; по 200 г у флаконах з насадкою або без насадки.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

Заявник. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

Місцезнаходження заявника.

69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

Дата останнього перегляду. 13.07.2018 р.