

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 АТХ R05C A10.

Фармакодинаміка

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.

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 абсолютного 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 епілепсію.

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.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Через недостатність даних не рекомендується застосовувати препарат у ці періоди.

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 ½ 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 ½ чайної ложки (2,5 мл) необхідно розчинити у 2 десертних ложках (20 мл) охолодженої кип'яченої 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 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 виникнення будь-яких небажаних явищ, необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності

4 роки.

Умови зберігання

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. 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 рецепта.

Виробник

ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

Джерело інструкції

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