

Склад

діюча речовина:

1 г розчину містить пеларгонії коренів екстракту рідкого (*Pelargonii radix extractum liquidum*) (екстрагенти: етанол 40 % (об/об), етанол 10 % (об/об)) (1:8–10) – 800 мг;

допоміжна речовина: гліцерин (85 %).

Лікарська форма

Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від світло-коричневого до червоно-коричневого кольору. У процесі зберігання допускається утворення осаду і помутніння.

Фармакотерапевтична група

Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Код АТХ R05.

Фармакодинаміка

Лікарський засіб містить екстракт коренів *Pelargonium sidoides*.

Засіб впливає на механізм прикріплення бактерій і вірусів до слизової оболонки, перешкоджаючи тим самим проникненню вірусів і бактерій в організм. Препарат має виражений імуномодулюючий ефект, що спричиняє швидке пригнічення вірусної інфекції. Він також запобігає розмноженню бактерій, що вже проникли в організм, перешкоджаючи цим самим розвитку ускладнень. Препарат сприяє активізації механізмів очищення дихальних шляхів, що поліпшує виведення в'язкого слизу й усуває умови для подальшого розмноження хвороботворних бактерій.

Лікування препаратом швидко послаблює такі симптоми, як кашель, важке відходження мокротиння, загальне нездужання, температура і нежить, значною мірою скорочує тривалість захворювання, пригнічує розвиток резистентності мікроорганізмів.

Препарат – комплексна суміш багатьох компонентів, яка в цілому розглядається як активна речовина.

Фармакокінетика

Даних про фармакокінетику препарату немає.

Показання

Гострі та хронічні інфекції дихальних шляхів і ЛОР-органів (бронхіт, синусит, тонзиллярна ангіна, ринофарингіт).

Протипоказання

Гіперчутливість до будь-якого інгредієнта препарату, схильність до кровотеч, одночасний прийом лікарських засобів, які уповільнюють процес згортання крові, тяжкі захворювання печінки або нирок (через відсутність достатнього досвіду застосування цього лікарського засобу в подібних випадках).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Повідомлення про взаємодію відсутні.

Через можливу дію лікарського засобу Резістол[®] на згортання крові не виключена імовірність того, що при одночасному застосуванні він може впливати на дію таких непрямих антикоагулянтів, як варфарин. Не виявлено ніяких взаємодій препарату Резістол[®] із пеніциліном V.

Особливості застосування

Якщо симптоми захворювання не зникають протягом 1 тижня, підвищена температура тіла зберігається понад 3 доби або загальний стан погіршується, а також при порушенні функції печінки різного походження, задишці або кров'янистому мокротинні рекомендується проконсультуватися з лікарем.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Вплив препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами не вивчався, але слід врахувати, що препарат містить 12 об. % етанолу.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Не рекомендується приймати препарат у період вагітності або годування груддю через недостатній клінічний досвід його застосування цій групі пацієнтів.

Спосіб застосування та дози

Розчин слід приймати з невеликою кількістю рідини за 30 хвилин до вживання їжі вранці, вдень і ввечері.

У гострій стадії захворювання зазвичай призначають:

дорослим і дітям віком від 12 років – по 30 крапель 3 рази на добу;

дітям віком від 6 до 12 років – по 20 крапель 3 рази на добу;

дітям віком від 1 до 6 років – по 10 крапель 3 рази на добу.

Для профілактики рецидивів і подальшого лікування хронічних захворювань дорослим і дітям віком від 12 років призначають по 10–20 крапель препарату 3 рази на добу.

Середня тривалість курсу лікування гострого захворювання і профілактики рецидивів становить 7–10 днів. Загальна тривалість лікування не повинна перевищувати 3 тижні.

Флакони тримати вертикально, у разі необхідності злегка постукувати по його дну.

Діти

У зв'язку з відсутністю достатніх даних щодо застосування препарату немовлятам Резістол[®] не слід застосовувати дітям віком до 1 року. Застосування препарату Резістол[®] для лікування дітей молодшого віку (від 1 до 6 років) рекомендується під наглядом лікаря.

Передозування

Повідомлення про передозування відсутні. Можливе посилення побічних реакцій.

Побічні реакції

З боку травного тракту: розлади травного тракту (у тому числі біль у шлунку, печія, нудота, діарея), слабка кровотеча ясен.

З боку дихальної системи: слабкі носові кровотечі.

З боку шкіри/ з боку імунної системи: реакції гіперчутливості (у тому числі висипання на шкірі, кропив'янка, свербіж шкіри і слизових оболонок). У вкрай поодиноких випадках можливі тяжкі реакції гіперчутливості з набряком обличчя,

задишкою і зниженням артеріального тиску.

З боку гепатобіліарної системи: підвищення показників функції печінки.

Причинно-наслідковий зв'язок між підвищенням цих показників і застосуванням препарату не був установлений.

Термін придатності

3 роки.

Термін придатності після відкриття упаковки – 3 місяці.

Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 20 мл у флаконі, закритому пробкою-крапельницею та кришкою з контролем першого відкриття; по 1 флакону 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](#).