

## **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.

## **Форма випуску**

Сироп.

## **Опис**

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

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

## **Властивості**

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.

## **Рекомендації щодо застосування**

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.

## **Застереження**

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 взаємодії**

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

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

## **Особливості щодо 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**

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 ефекти**

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**

**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.