

## **Склад**

*діючі речовини:* 1 мл (що відповідає 1 г) розчину містить:

0,5 мл екстракту трави чебрецю рідкого (*Herba Thymi vulgaris*) (1:(2-2,5))  
(екстрагент: амонію розчин 10 %/ гліцерин 85 %/ етанол 90 %/ вода очищена (1:20:70:109));

0,03 мл екстракту з листя плюща рідкого (*Folium Hederæ heliсis*) (1:1)  
(екстрагент: етанол 70 %);

*допоміжні речовини:* етанол 24 % (об/об), гідроксипропіл бетадекс, сахарину натрію дигідрат, кислоти лимонної моногідрат, вода очищена.

## **Лікарська форма**

Розчин.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора або злегка мутна рідина коричневатого кольору з запахом чебрецю. У процесі зберігання можливе помутніння або випадання осаду.

## **Фармакотерапевтична група**

Комбіновані препарати, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Код АТХ R05X.

## **Фармакодинаміка**

Рослинні компоненти, що входять до складу лікарського засобу, мають секретолітичні, спазмолітичні та частково протимікробні властивості.

Ефірні олії та флавоноїди трави чебрецю чинять бронхоспазмолітичну і секретолітичну дію. Сапоніни листків плюща також спричиняють секретолітичний ефект. Крім того, препарати листків плюща чинять спазмолітичну дію на гладку мускулатуру і значно зменшують бронхоконстрикцію. Також був підтверджений антибактеріальний ефект препарату, зумовлений тимоловим компонентом ефірної олії трави чебрецю.

## **Фармакокінетика**

Сапоніни плюща мають досить низький показник абсорбції. Тимоловий компонент ефірної олії трави чебрецю виділяється переважно легенями.

Флавоноїди (наприклад, апігенін, лютеолін) трави чебрецю розщеплюються кишковою флорою та добре всмоктуються в кров і виділяються або у незміненому вигляді, або у вигляді метаболітів, головним чином нирками.

## **Показання**

Лікування гострого бронхіту та запальних захворювань дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем з утворенням в'язкого мокротиння.

## **Протипоказання**

Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів препарату, а також до інших лікарських рослин родини губоцвітих або аралієвих, до пилюки берези, полину та селери.

Препарат не рекомендується застосовувати дітям віком до 6 років.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Не спостерігалася. Можливе застосування у комбінації з антибактеріальними лікарськими засобами.

## **Особливості застосування**

Якщо симптоми зберігаються більше 1 тижня або погіршуються під час лікування, у випадку утруднення дихання, гарячки, виділення гнійного або кров'янистого мокротиння, хворому слід звернутися до лікаря.

Через вміст етанолу 24 % (об/об) препарат не слід приймати пацієнтам після успішного антиалкогольного лікування або тим, хто страждає на алкоголізм. Також слід враховувати вміст алкоголю у разі застосування лікарського засобу дітям у дозах, що перевищують рекомендовані, та пацієнтам з груп ризику, а саме із захворюваннями печінки або з епілепсією. Не рекомендується одночасне застосування протикашльових препаратів, таких як кодеїн або декстрометорфан. Пацієнтам з гастритом або виразкою шлунка не слід застосовувати цей лікарський засіб без консультації з лікарем.

*Примітка для хворих на цукровий діабет.* Разова доза лікарського засобу не містить суттєвої кількості хлібних одиниць (ХО).

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Відомостей про безпосередній вплив препарату при застосуванні у рекомендованих дозах на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами немає, але слід мати на увазі, що препарат містить етанол.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

У зв'язку з відсутністю достатнього досвіду щодо застосування у період вагітності та годування груддю препарат не рекомендується застосовувати у ці періоди.

### **Спосіб застосування та дози**

Дорослим препарат слід приймати по 2,6 мл розчину 3 рази на добу, дітям віком 12-17 років – по 1,8 мл розчину 3 рази на добу. При необхідності лікарський засіб можна застосовувати з невеликою кількістю рідини. Дітям віком 6-11 років слід застосовувати по 1,6 мл розчину 3 рази на добу, розводячи в 1 столовій ложці рідини.

Тривалість лікування залежить від перебігу захворювання. Зазвичай курс лікування становить 7 днів. Якщо необхідне триваліше лікування або якщо симптоми захворювання спостерігаються більше 7 днів, хворому слід звернутися до лікаря.

Під час зберігання можливе помутніння або випадання осаду – це не впливає на ефективність препарату. Перед застосуванням збовтати! Дозу лікарського засобу вимірювати за допомогою мірного ковпачка. Дивіться також розділи «Особливості застосування» і «Побічні реакції».

### **Діти**

У зв'язку з відсутністю достатнього досвіду щодо безпеки застосування препарат не рекомендується дітям віком до 6 років.

### **Передозування**

Можливі шлункові розлади, нудота, блювання, діарея та збудження. У випадку передозування слід звернутися до лікаря.

*Лікування:* симптоматична терапія.

### **Побічні реакції**

Нечасто виникають шлунково-кишкові розлади, включаючи спазми, нудоту, блювання та діарею. У поодиноких випадках, у разі підвищеної чутливості,

можливі алергічні реакції, включаючи утруднення дихання, купероз, шкірні висипи, свербіж, алергічний дерматит, кропив'янку, ангіоневротичний набряк.

Якщо з'являються ознаки алергічної реакції, прийом лікарського засобу потрібно припинити і не слід застосовувати знову.

У разі виникнення будь-яких реакцій хворому слід припинити застосування препарату і звернутися до лікаря.

### **Термін придатності**

2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці. Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Після першого відкриття флакона лікарський засіб придатний для застосування протягом 6 місяців.

### **Умови зберігання**

Для захисту від впливу світла зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 50 мл у флаконі з мірним ковпачком, вміщеним у картонну коробку.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

Біонорика SE/ Bionorica SE.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, м. Ноймаркт,  
Німеччина/Kerschensteinerstrasse, 11-15, 92318 Neumarkt, Germany.

### **Джерело інструкції**

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