

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
10.09.12 № 711
Реєстраційне посвідчення
№ UA/7656/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ПЕРТУСИН

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 1 флакон містить рідкого екстракту чебрецю (Thymus serpyllum) (1:1) (екстрагент – етанол 80%) – 12 г, калію броміду – 1 г;
допоміжні речовини: сироп цукровий.

Лікарська форма. Сироп.

Коричнева рідина з приємним запахом.

Назва і місцезнаходження виробника. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола». Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Кірова, 75.

Фармакотерапевтична група. Відхаркувальні засоби. Код ATC R05C A10.

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.

Показання для застосування. Кашель при бронхітах, трахеїтах, пневмоніях, коклюшу, запальних захворюваннях верхніх дихальних шляхів.

Протипоказання. Індивідуальна гіперчутливість до компонентів препарату, у тому числі до бромідів; декомпенсація серцево-судинної системи, артеріальна гіпотензія, виражений атеросклероз, анемія, хвороби нирок, цукровий діабет, алкоголізм.

Належні заходи безпеки при застосуванні. При застосуванні препарату слід дотримуватися рекомендованих доз.

Хворим на цукровий діабет перед застосуванням препарату необхідна обов'язкова консультація лікаря. Дітям від 3 до 6 років препарат слід розводити прокип'яченою водою.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У I триместрі вагітності препарат протипоказаний. У II і III триместрах застосовувати з урахуванням співвідношення користь/ризик, яке визначає лікар. На час лікування слід припинити годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Оскільки препарат містить спирт, пацієнтам слід проявляти обережність при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Діти. Застосовувати дітям віком від 3 років за призначенням лікаря.

Спосіб застосування та дози. Препарат призначати внутрішньо. Дітям віком до 6 років – по 2,5-5 мл препарату (1/2-1 чайна ложка), попередньо розчиненого у 20 мл (2 десертні ложки) охолодженої прокип'яченої води 3 рази на добу.
Дітям від 6 до 12 років – по 10-15 мл (1 десертна чи 1 столова ложка) 3 рази на добу.
Дорослим – по 15 мл (1 столова ложка) 3 рази на добу.
Тривалість лікування визначається індивідуально.

Передозування. При передозуванні можливе посилення побічних ефектів, алергічних реакцій. Терапія симптоматична.

Побічні ефекти. При тривалому застосуванні можливі явища бромізму: шкірний висип, риніт, кон'юнктивіт, гастроентероколіт, загальна слабкість, атаксія, брадикардія. Можливі алергічні реакції на складові препарату.

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

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Взаємодія Пертусину з іншими лікарськими препаратами поки що не відома.

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

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °C 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 або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецептата.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу