

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
від **13.05.2017 № 516**  
**Ресстраційне посвідчення**  
**№ UA/7656/01/01**  
**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
№ **1309** від **13.07.2018**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**ПЕРТУСИН**

**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.

**Лікарська форма.** Сироп.

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

**Фармакотерапевтична група.**

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

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

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.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

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.

**Особливі заходи безпеки.**

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 взаємодій.**

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

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

### **Особливості 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 та дози.**

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 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 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.** 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.

**Дата останнього перегляду.** 13.07.2018 р.