

Состав

действующие вещества: 100 г лекарственного средства содержат чабреца экстракта жидкого (*extracti thymi fluidi*) (1:1) (экстрагент – смесь: 30 % (об/об) этанол и глицерин (48:1)) – 12 г, калия бромида – 1 г;

вспомогательные вещества: этанол 80 %, сироп сахарный.

Лекарственная форма

Сироп.

Основные физико-химические свойства: коричневая жидкость с ароматным запахом. При хранении допускается образование осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства. Код АТХ R05C A10.

Фармакодинамика

Пертусин ускоряет отхождение мокроты, имеет смягчающий эффект и оказывает седативное действие. Лекарственное средство стимулирует мукоцилиарный клиренс. Содержание в экстракте чабреца эфирного масла, дубильных веществ, горечи обуславливает способность раздражать нервные окончания (преимущественно парасимпатические), что усиливает выделение жидкого экстракта бронхиол, уменьшает вязкость бронхиального секрета. Способствует продуктивному кашлю, усиливает отхаркивание мокроты, повышает активность мерцательного эпителия, улучшает дренажную функцию бронхиального дерева.

Показания

Симптоматическое лечение воспалительных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся кашлем: бронхиты, трахеиты, пневмонии, коклюш.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата (в том числе к бромидам) или другим растениям семейства губоцветных (Lamiaceae), а также чувствительность к сельдерею и пыльце березы (возможна перекрестная реакция); декомпенсация сердечно-сосудистой системы, артериальная гипотензия, выраженный атеросклероз, анемия, болезнь почек, сахарный диабет, алкоголизм. Детский возраст до 4 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Барбитураты могут быть несовместимы с калия бромидом. Одновременное применение Пертусина и барбитуратов требует осторожности (усиливается эффект последних).

Об одновременном применении любых других лекарственных средств следует сообщить врачу!

Особенности применения

Если во время лечения препаратом ухудшается симптоматика и/или появляется одышка, повышение температуры тела, гнойная мокрота, необходимо проконсультироваться с врачом. Если в течение одной недели лечения симптоматика сохраняется, необходимо проконсультироваться с врачом.

Пациентам с нарушением толерантности к глюкозе перед применением лекарственного средства необходима консультация врача.

Содержание сахарозы в препарате: в 1 чайной ложке (5 мл) – от 2,92 г до 4,04 г, в 1 десертной ложке (10 мл) – от 5,84 г до 8,08 г, в 1 столовой ложке (15 мл) – от 8,76 г до 12,12 г. Может быть вредным для зубов.

Детям в возрасте от 4 до 6 лет препарат следует разводить кипяченой водой.

Это лекарственное средство содержит 8–11 об. % этанола (алкоголя); содержание абсолютного спирта составляет: в 1 чайной ложке (5 мл) – от 0,42 г

до 0,80 г, в 1 десертной ложке (10 мл) – от 0,84 г до 1,60 г, в 1 столовой ложке (15 мл) – от 1,26 г до 2,40 г.

Вреден для пациентов, больных алкоголизмом. Следует быть осторожным при применении детям и пациентам с заболеваниями печени и больным эпилепсией.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Поскольку препарат содержит спирт, пациентам следует проявлять осторожность при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Из-за недостаточности данных не рекомендуется применять препарат в эти периоды.

Способ применения и дозы

Применять внутрь. Взрослым и детям с 12 лет назначать по 1 столовой ложке (15 мл) 3 раза в день.

Детям с 4 до 6 лет – по ½ чайной ложки (2,5 мл) 3 раза в день, с 6 до 9 лет – по 1 чайной ложке (5 мл) 3 раза в день, с 9 до 12 лет – по 1 десертной ложке (10 мл) 3 раза в день.

Детям до 6 лет разовую дозу ½ чайной ложки (2,5 мл) необходимо растворить в 2 десертных ложках (20 мл) охлажденной кипяченой воды.

Продолжительность лечения определяет врач в зависимости от течения заболевания, характера комплексной терапии и переносимости препарата.

Дети

Применять детям с 4 лет по назначению врача.

Передозировка

При передозировке возможно усиление побочных эффектов, аллергических реакций. Лечение симптоматическое.

Побочные реакции

При длительном применении возможны явления бромизма: кожная сыпь, ринит, конъюнктивит, гастроэнтероколит, общая слабость, атаксия, брадикардия. Лечение бромизма заключается в прекращении приема препарата и усилении выведения солей брома (назначение больших количеств натрия хлорида, жидкости, мочегонных препаратов).

Возможны аллергические реакции на составляющие препарата. Возможны желудочно-кишечные расстройства (включая тошноту, рвоту, диарею).

В случае возникновения каких-либо нежелательных явлений необходимо обратиться к врачу!

Срок годности

4 года.

Условия хранения

В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 100 мл во флаконах или банках; по 100 мл во флаконах или банках, по 1 флакону или банке в пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ПАО «Галичфарм».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 79024, г. Львов, ул. Опрышковская, 6/8.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).