



Листок-вкладыш - информация для пациента

Пертуссин-Ч, сироп

**Действующие вещества: Тимьяна ползучего травы экстракт
(Чабреца экстракт жидкий), калия бромид**

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Пертуссин-Ч и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Пертуссин-Ч.
3. Прием препарата Пертуссин-Ч.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Пертуссин-Ч.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ Пертуссин-Ч И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Пертуссин-Ч содержит действующие вещества тимьяна ползучего травы экстракт (чабреца экстракт жидкий) и калия бромид. Препараты, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие препараты, кроме комбинаций с противокашлевыми средствами. Отхаркивающие препараты. Применяется для симптоматического лечения воспалительных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся кашлем с затрудненным отхождением мокроты.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА Пертуссин-Ч

Не принимайте препарат Пертуссин-Ч:

- если у вас гиперчувствительность к компонентам препарата;
- если у вас заболевания печени;
- если у вас алкоголизм;
- если у вас черепно-мозговая травма;
- если у вас заболевания головного мозга;
- если у вас эпилепсия;
- если у вас хроническая сердечная недостаточность (в стадии декомпенсации);
- если вы беременны;
- если у вас период грудного вскармливания;
- если у вас дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорция;
- дети до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Препарат содержит от 8 до 11 % спирта. Содержание абсолютного этилового спирта (этанола) составляет: в 15 мл – до 1,3 г. В максимальной суточной дозе препарата для взрослых и пожилых – 45 мл – содержится до 3,9 г абсолютного этилового спирта.

Препарат содержит сахарозу. Пациентам с сахарным диабетом необходимо учитывать, что в 15 мл содержится 0,96 ХЕ сахарозы.

Если у вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Дети до 18 лет

Препарат Пертуссин-Ч противопоказан к применению в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат Пертуссин-Ч

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Препарат не следует принимать одновременно с противокашлевыми лекарственными средствами, так как это затрудняет отхождение разжиженной мокроты. Прием препарата с барбитуратами требует осторожности.

Беременность и период грудного вскармливания

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с врачом.

Беременность

Препарат противопоказан к применению в период беременности.

Период грудного вскармливания

Во время лечения необходимо прекратить кормление грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Из-за содержания этанола препарат может негативно повлиять на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. В период приема препарата следует воздерживаться от выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА Пертуссин-Ч

Всегда принимайте препарат Пертуссин-Ч в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Внутрь, после еды (в связи с возможностью снижения аппетита).

Для дозирования сиропа следует использовать входящее в состав упаковки дозирующее устройство (мерный стаканчик).

Взрослым и пожилым по 15 мл 3 раза в день.

Курс лечения 10-14 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторных курсов лечения возможно по рекомендации врача.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Принимайте препарат только согласно тем показаниям, тому способу приема и в тех дозах, которые указаны в листке-вкладыше.

Дети и подростки

Пертуссин-Ч предназначен только для взрослых, пожилых и детей в возрасте от 18 лет.

Путь и способ введения

Внутрь, после еды.

Если вы приняли препарата Пертуссин-Ч больше, чем следовало

Если вы приняли препарата Пертуссин-Ч больше, чем следовало, немедленно обратитесь к врачу или обратитесь в ближайшую больницу за консультацией.

Симптомы: В случае передозировки препарата возможна тошнота.

Лечение: Симптоматические

Если вы забыли принять препарат Пертуссин-Ч

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата Пертуссин-Ч.

Если вы забыли применить Пертуссин-Ч в нужное время, начните принимать препарат снова так же, как и раньше.

Если вы прекратили прием препарата Пертуссин-Ч

При наличии вопросов по приему препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам Пертуссин-Ч может вызывать нежелательные реакции, однако возникают они не у всех.

- аллергические реакции;
- изжога.

Если любые из указанных в инструкции нежелательных реакций усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении Республики Беларусь», www.rceth.ru).

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА Пертуссин-Ч

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

В оригинальной упаковке для защиты от света при температуре от 15 до 25 °С.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препарата, который вы больше не употребляете. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав на 1 г препарата

Действующие вещества: Тимьяна ползучего травы экстракт (Чабреца экстракт жидкий) – 0,12 г, калия бромид – 0,01 г.

Чабреца экстракт жидкий (КЭЛ 10:10) получают из собранной в фазу цветения, высушенной и обмолоченной травы дикорастущего полукустарника тимьяна ползучего (чабреца) – *Thymus serpyllum* L., семейство яснотковые – *Lamiaceae* (ГФ РФ, ФС.2.5.0047.15 «Чабреца трава»), экстрагент глицерол (глицерин) 94 % и этанол (спирт этиловый) 30 % (1:15).

Вспомогательные вещества:

Сахарный сироп;

Этанол (спирт этиловый) 95 %;

Вода очищенная.

Внешний вид препарата Пертуссин-Ч и содержимое упаковки

Густая жидкость от коричневого до темно-коричневого цвета с характерным запахом.

Сироп.

По 100 г во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробками из полиэтилена высокого давления и крышками навинчиваемыми белого цвета из полиэтилена низкого или высокого давления.

По 100 г во флаконы оранжевого стекла, укупоренные колпачками алюминиевыми с перфорацией с прокладками полимерными.

Каждый флакон вместе с листком-вкладышем и мерным стаканчиком помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек: без рецепта.

НД РБ
10045 - 2026



Производитель

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 14.

Держатель регистрационного удостоверения

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

142279, Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, ГНЦ ПМ

Тел./факс: (495) 716-15-81, 716-15-90

Веб-сайт: www.vifiteh.ru

Адрес электронной почты: vifiteh@mail.ru

За любой информацией о препарате следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

142279, Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, ГНЦ ПМ

Листок-вкладыш пересмотрен