

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.02.2019 № 297
Реєстраційне посвідчення
№ UA/9396/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
07.04.2023 № 657

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПЕКТОЛВАН® ПЛЮЩ
(PECTOLVAN HEDERA HELIX)

Склад:

діюча речовина:

1 мл сиропу містить плюща звичайного листа екстракту сухого (*Hederae heliсis e folium*) 7 мг ((4-8:1)), (екстрагент етанол 30 %);

допоміжні речовини: натрію цитрат; кислота лимонна, моногідрат; сорбіт (Е 420); калію сорбат; ксантанова камедь; ароматизатор «Вишня»; вода очищена.

2,5 мл сиропу містять 963 мг цукрозамінної речовини сорбіту = 0,08 хлібних одиниць.

Лікарська форма. Сироп.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина світло-коричневого кольору з запахом вишні та солодким фруктовим смаком, можлива поява легкої опалесценції.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби. Код АТХ R05C A.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат рослинного походження. До його складу входить сухий екстракт листа плюща, який чинить протикашльову, відхаркувальну, спазмолітичну, протизапальну, антимікробну дію, зумовлену присутніми у ньому глікозидами (сапонінами).

Зменшує в'язкість мокротиння, полегшує його відходження.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострі запальні захворювання дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем; симптоматичне лікування хронічних запальних захворювань бронхів.

Противоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до активної речовини, до рослин родини Аралієвих або до будь-якого іншого компонента препарату. Непереносимість фруктози.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При одночасному застосуванні препарату Пектолван® плющ та інших лікарських засобів побічної дії препарату не спостерігалось. Тому препарат можна застосовувати разом з іншими лікарськими засобами, наприклад з антибіотиками.

Особливості застосування.

Діти віком до 2 років повинні приймати Пектолван® плющ, сироп лише під ретельним наглядом лікаря в умовах стаціонару. Тривалий або рецидивуючий кашель у дітей віком до 4 років вимагає медичного діагностування перед лікуванням. Якщо симптоми захворювання не зникають або з'являється задишка, гарячка, а також гнійне або криваве мокротиння при відкашлюванні, слід негайно проконсультуватися з лікарем. Супутнє застосування засобів від кашлю, таких як кодеїн або декстрометорфан, не рекомендоване без медичної консультації. З обережністю застосовувати пацієнтам з гастритом або виразковою хворобою шлунка.

У разі встановленої непереносимості деяких цукрів слід проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через відсутність даних досліджень цей препарат не слід приймати у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Препарат не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати внутрішньо за допомогою дозуючої ложки, що додається.

Немовлятам та дітям віком від 1 до 6 років Пектолван® плющ застосовують внутрішньо по 2,5 мл 2 рази на добу, дітям віком від 6 до 12 років – по 5 мл 2 рази на добу, дорослим та дітям віком від 12 років – по 5 мл 3 рази на добу.

Сироп слід застосовувати вранці, вдень і ввечері.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально. У нескладних випадках тривалість лікування становить 1 тиждень. Для досягнення стійкого терапевтичного ефекту рекомендують продовжити терапію ще 2-3 доби після поліпшення стану пацієнта.

Перед кожним застосуванням необхідно ретельно збовтувати флакон.

Якщо покращання стану пацієнта не настає, слід звернутися до лікаря щодо подальшого лікування.

Діти.

Препарат застосовують у педіатричній практиці.

Передозування.

Прийом доз, що перевищують рекомендовані, може викликати нудоту, блювання, діарею або ажитацію. Лікування симптоматичне.

Побічні реакції.

Дуже рідко (менше 1 випадку на 10000) може проявлятися проносний ефект (у зв'язку з вмістом сорбіту). Дуже рідко можуть спостерігатися алергічні реакції: задишка, набряк слизових оболонок, висипання на шкірі, кропив'янка, свербіж.

У пацієнтів із підвищеною чутливістю можуть спостерігатися шлунково-кишкові розлади, включаючи нудоту, блювання, діарею, біль у животі.

Термін придатності. 2 роки.

Термін придатності після відкриття флакону 90 діб.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 100 мл у флаконі. По 1 флакону разом з дозуючою ложкою у пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

АТ «Фармак».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 74.

Дата останнього перегляду. 07.04.2023.