

**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**  
**16.01.2021 № 60**

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

**ПЕКТОЛВАН® ПЛЮЩ**  
**(PECTOLVAN HEDERA HELIX)**

**Склад:**

*діюча речовина:*

1 мл сиропу містить плюща звичайного листа екстракту сухого (*Hederae helicis 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 харчовий «Вишня 667» (розчинник пропіленгліколь); 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.** 16.01.2021.