

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
08.07.15 № 418
Реєстраційне посвідчення
№ UA/3602/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
12.06.2017 № 640

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ЕКСТРАТЕРМ

Склад:

діючі речовини:

1 таблетка містить екстракт трави термопсису ланцетного сухий (екстрагент – етанол 25%)
0,043 г; натрію гідрокарбонат 0,2 г;

допоміжні речовини: натрію бензоат (Е 211); амонію хлорид; крохмаль картопляний; тальк.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки світло-бурого кольору з вкрапленнями, з ризкою для розподілу.

Фармакотерапевтична група.

Комбіновані препарати, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях.
Код АТХ R05X.

Фармакологічні властивості.

Екстратерм – комбінований препарат, який має відхаркувальну, протикашльову і протизапальну дію.

Термопсис посилює секрецію бронхіальних залоз. Алкалоїди (цитизин, метилцитизин, пахікарпін, анагірін, термопсин і термопсидин), що містяться у термопсисі, чинять збуджувальну дію на дихальний центр.

Натрію гідрокарбонат стимулює секрецію бронхіальних залоз, сприяючи зниженню в'язкості мокротиння.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне лікування кашлю (особливо при утрудненому відходженні мокротиння) при захворюваннях дихальних шляхів, таких як: трахеїт, бронхіт, бронхопневмонія.

Протипоказання.

Підвищенна індивідуальна чутливість до компонентів препарату. Гострий гломерулонефрит, гострий пієлонефрит; виразкова хвороба дванадцятипалої кишки, виразкова хвороба шлунка, кровохаркання. Дитячий вік до 6 років.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Адсорбенти, в'яжучі та обволікаючі засоби можуть зменшити всмоктування алкалоїдів трави термопсису у шлунково-кишковому тракті. Таблетки від кашлю не слід застосовувати одночасно з препаратами, які містять кодеїн, та з іншими препаратами, які пригнічують кашель.

Особливості застосування.

Для покращення розрідження і виділення мокротиння рекомендується застосування



великої кількості теплої рідини.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Застосування у період вагітності або годування груддю протипоказано.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом і працювати з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим і дітям віком від 12 років призначати внутрішньо по 1 таблетці 3-4 рази на добу. Перед застосуванням таблетку бажано розчинити в $\frac{1}{4}$ склянки теплої води або запити таблетку такою ж самою кількістю води. Тривалість лікування залежить від перебігу захворювання, досягнутого терапевтичного ефекту і визначається лікарем.

Дітям віком від 6 до 12 років призначати внутрішньо по $\frac{1}{2}$ -1 таблетці 2-3 рази на добу, попередньо розчинивши її в $\frac{1}{4}$ склянки теплої води.

Діти. Не застосовувати препарат дітям віком до 6 років.

Передозування.

Нудота, блювання, слабкість, діарея, запаморочення, холодний піт, блідість, синюшність слизових оболонок, при тяжкому отруєнні можливі порушення свідомості, збудження, галюцинації, судоми.

Лікування – промивання шлунка, сольові проносні, активоване вугілля, симптоматична терапія.

Побічні реакції.

Алергічні реакції, у тому числі гіперемія, висипання, свербіж та набряк шкіри.

З боку травного тракту: нудота, гастрит, блювання, діарея.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

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

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 12 таблеток у блістері, по 1 блістеру без пачки або по 2 блістери у пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

ПРАТ «ФІТОФАРМ».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 84500, Донецька обл., м. Бахмут, вул. Сибірцева, 2.

Заявник.

ПРАТ «ФІТОФАРМ».

Місцезнаходження заявника.

Україна, 02152, м. Київ, проспект Павла Тичини, будинок 1В, офіс А 504.

Дата останнього перегляду.



Текст узгоджено
17.05.2017