

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
*07.08.14 № 545*  
Реєстраційне посвідчення  
*№ СEA/13-789/01/01*

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

РЕЗІСТОЛ®  
(RESISTOL)

**Склад:**

діюча речовина: 1 г розчину містить пеларгонії коренів екстракту рідкого (*Pelargonii radix extractum liquidum*) (екстрагенти: етанол 40 % (об./об.), етанол 10 % (об./об.)) (1:8-10) 800 мг;

допоміжна речовина: гліцерин 85 %.

**Лікарська форма.** Краплі оральні.

**Основні фізико-хімічні властивості:** рідина від світло-коричневого до червоно-коричневого кольору. У процесі зберігання допускається утворення осаду і помутніння.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях.  
Код ATX R05.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Препарат містить екстракт коренів *Pelargonium sidoides*.

Засіб впливає на механізм прикріplення бактерій і вірусів до слизової оболонки, перешкоджаючи тим самим проникненню вірусів і бактерій в організм. Препарат має виражений імуномодулюючий ефект, що спричиняє швидке пригнічення вірусної інфекції. Він також запобігає розмноженню бактерій, що вже проникли в організм, передшкоджаючи цим самим розвитку ускладнень. Препарат сприяє активізації механізмів очищення дихальних шляхів, що поліпшує виведення в'язкого слизу й усуває умови для подальшого розмноження хвороботворних бактерій.

Лікування препаратом призводить до швидкого послаблення таких симптомів, як кашель, важке відходження мокротиння, загальне нездужання, температура і нежить, значною мірою скорочує тривалість захворювання, пригнічує розвиток резистентності мікроорганізмів.

Препарат - комплексна суміш багатьох компонентів, яка в цілому розглядається як активна речовина.  
**Фармакокінетика.** Даних про фармакокінетику препарату немає.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Гострі та хронічні інфекції дихальних шляхів і носоглотки (бронхіт, синусит, тонзиллярна ангіна, ринофарингіт).

**Протипоказання.** Гіперчутливість до будь-якого інгредієнта препарату, склонність до кровотеч, одночасний прийом лікарських засобів, які уповільнюють процес згортання крові, тяжкі захворювання печінки або нирок (через відсутність достатнього досвіду застосування цього лікарського засобу в подібних випадках).

**Особливі заходи безпеки.** У препараті Резістол® міститься 12 об. % етанолу.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Повідомлення про взаємодію відсутні. Через можливу дію препарату Резістол® на параметри згортання крові не виключена ймовірність того, що при одночасному застосуванні з похідними кумарину або іншими препаратами, що перешкоджають згортанню крові, можливе посилення їх антикоагулянтної дії. Не виявлено ніяких взаємодій препарату Резістол® із пеніциліном V.

### **Особливості застосування.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Через відсутність достатнього досвіду застосування препарату Резістол® вагітним і жінкам, які годують груддю, його не слід застосовувати у період вагітності й годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Вплив препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами не вивчався, але слід врахувати, що препарат містить 12 об. % етанолу.

### **Спосіб застосування та дози.**

Дорослі і діти віком від 12 років: по 30 крапель 3 рази на добу.

Діти віком від 6 до 12 років: по 20 крапель 3 рази на добу.

Діти віком від 1 року до 6 років: по 10 крапель 3 рази на добу.

Розчин слід застосовувати з невеликою кількістю рідини вранці, вдень і ввечері.

Флакон тримати вертикально, при необхідності злегка постукувати по дну.

Після ослаблення симптомів захворювання рекомендується продовжити лікування препаратом

Резістол® ще протягом декількох днів для запобігання рецидиву. Загальна тривалість лікування не повинна перевищувати трьох тижнів.

**Діти.** У зв'язку з відсутністю достатніх даних щодо застосування препарату немовлятам Резістол® не слід застосовувати дітям віком до 1 року. Застосування препарату Резістол® для лікування дітей молодшого віку (від 1 до 6 років) рекомендується під наглядом лікаря.

**Передозування.** Повідомлення про передозування відсутні. Можливе посилення побічних реакцій.

### **Побічні реакції.**

**З боку травного тракту:** розлади травного тракту (у тому числі біль у шлунку, печія, нудота, діарея), слабка кровотеча ясен.

**З боку дихальної системи:** слабкі носові кровотечі.

**З боку шкіри/з боку імунної системи:** реакції гіперчутливості (у тому числі висипання на шкірі, крапив'янка, свербіж шкіри і слизових оболонок). У вкрай поодиноких випадках можливі тяжкі реакції гіперчутливості з набряком обличчя, задишкою і зниженням артеріального тиску.

**З боку гепатобіліарної системи:** підвищення показників функції печінки. Причинно-наслідковий зв'язок між підвищенням цих показників і застосуванням препарату не був продемонстрований.

**Термін придатності.** 1 рік.

Термін придатності після відкриття упаковки – 3 місяці.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.  
Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 20 мл та по 50 мл у флаконі, закритому пробкою-крапельницею та кришкою з контролем першого розкриття; по 1 флакону в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецептa.

**Виробник.** ПАТ «Галичфарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**  
Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу