

## ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

### Бронхикум Еликсир S сироп

5g/ 2,5 g/ 100 g сироп

Bronchicum Elixir S syrup 5g/ 2,5 g/ 100 g syrup

**Машерка, течен екстракт от стръкове/Иглица, течен екстракт от корени**  
**Thymi herba extractum fluidum/Primulae radix extractum fluidum**

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Бронхикум Еликсир S сироп и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Бронхикум Еликсир S сироп
3. Как да приемате Бронхикум Еликсир S сироп
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Бронхикум Еликсир S сироп
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. № .....	20062345
Разрешение № .....	BG/МДА/МД-570 93
Одобрение № .....	20.12.2001

1. **Какво представлява Бронхикум Еликсир S сироп и за какво се използва**

Бронхикум Еликсир S сироп е лекарство от растителен произход, което се използва за симптоматично лечение на кашлица. Бронхикум Еликсир S сироп улеснява втечняването на гъстия бронхиален секрет и неговото по-лесно отхрачване.

2. **Какво трябва да знаете, преди да приемете Бронхикум Еликсир S сироп**

**Не приемайте Бронхикум Еликсир S сироп:**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към корен от иглица, машерка, друго растение от семейство Устноцветни (Lamiaceae) или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

### Предупреждения и предпазни мерки

Този лекарствен продукт съдържа 4,9% етанол (V/V). Това трябва да се има предвид при чувствителни към алкохол групи пациенти, включително деца и алкохолици. По същата причина, Бронхикум Еликсир S сироп трябва да се използва само след лекарска консултация в случаи на чернодробни заболявания, епилепсия, мозъчни заболявания или мозъчни травми. Не се препоръчва употребата на Бронхикум Еликсир S сироп при деца под 6 месечна възраст. Не се препоръчва употребата при деца между 6 месеца и 4 години без медицинско наблюдение.



Ако след употребата на това лекарство симптомите не се повлияват в рамките на 1 седмица или състоянието на болния се влоши, трябва да се потърси лекарска помощ или лечението да се преоценят.

#### **Други лекарства и Бронхикум Еликсир S сироп**

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или насконо сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканi без рецептa. Не са известни лекарствени взаимодействия на Бронхикум Еликсир S с други лекарства.

#### **Бременност, кърмене и fertилитет**

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Поради липсата на достатъчно данни не се препоръчва употребата на Бронхикум Еликсир S сироп по време на бременност и кърмене.

#### **Шофиране и работа с машини**

Бронхикум Еликсир S сироп съдържа 4,90 обемни % етанол. Не са провеждани проучвания върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **Важна информация относно някои от съставките на Бронхикум Еликсир S сироп**

При пациенти със захарен диабет трябва да се вземе под внимание, че това лекарство съдържа захароза - 1 чаена лъжичка (5 ml) отговаря на 0,38 XE (хлебни единици).

#### **Бронхикум Еликсир S сироп съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по малко от 1 mmol натрий (23 mg) в 5 ml, тоест може да се каже, че практически не съдържа натрий.

### **3. Как да приемате Бронхикум Еликсир S сироп**

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовката или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако не е предписано друго, възрастни и деца над 12 години приемат по 1 чаена лъжичка на всеки 2-3 часа до 6 пъти дневно. Децата над 4 години приемат по 1/2 до 1 чаена лъжичка 2-3 пъти дневно, според възрастта.

Бронхикум Еликсир S сироп трябва да се приема в дози разпределени на равни интервали през деня.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Бронхикум Еликсир S сироп**

Ако мислите, че сте приели твърде много Бронхикум Еликсир S сироп, незабавно потърсете медицинска помощ.

Не са описани случаи на отравяне с Бронхикум Еликсир S сироп. При деца при погълдането на по-големи количества би могло да доведе до симптоми на алкохолно отравяне. При приемане на цялото количество от флакон от 100 ml, се поемат съответно 3,9 g алкохол.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Бронхикум Еликсир S сироп**

Приемете пропуснатата доза веднага щом се сетите. Ако почти е дошло време за следващата доза, забравете за пропуснатата и продължете нататък по предписаната дозировка. Никога не приемайте двойна доза за да компенсирате пропуснатата.

### **4. Възможни нежелани реакции**



Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

За описание на нежеланите лекарствени реакции се използва следната класификация: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечести ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); редки ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ); много редки ( $< 1/10000$ ); с неизвестна честота (не могат да бъдат определени от наличните данни):

**Стомашно-чревни нарушения:**

С неизвестна честота: стомашни оплаквания, гадене, диария, повръщане

**Съдови нарушения:**

С неизвестна честота: анафилактичен шок (тежка алергична реакция, която причинява затруднение в дишането или замайване)

**Нарушения на имунната система:**

С неизвестна честота: реакции на свръхчувствителност, като кожни алергични реакции, екзантем или уртикария

**Нарушения на кожата и подкожната тъкан:**

С неизвестна честота: ангиоедем (тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото)

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +35 928903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

**5. Как да съхранявате Бронхиум Еликсир S сироп**

Бронхиум Еликсир S сироп не трябва да се използва след изтичане срока на годност, изписан върху опаковката.

Съхранявайте в оригиналната опаковка на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 30°C.

Срок на годност след първо отваряне: 6 месеца

**Забележка**

Да се разказва преди употреба.

Бронхиум Еликсир S сироп съдържа растителни екстракти. Появата на утайка по дъното на бутилката, при дълго съхранение, не оказва влияние на действието на Бронхиум Еликсир S сироп.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Политайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

**6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**



- Активните вещества са:

Машерка, течен екстракт от стръкове (Thymus vulgaris/zygis l., herba), DER (1:2-2,5) – 5g /100 g сироп

Иглика, течен екстракт от корени (Primula veris/elatior L., radix), DER (1:2-2,5) – 2,5g /100 g сироп

- Другите съставки са: инвертен захарен сироп, карамелен сироп, натриев бензоат, пречистена вода.

**Как изглежда Бронхикум Еликсир S сироп и какво съдържа опаковката**

Бронхикум Еликсир S е червеникаво-кафява вискозна течност и се предлага в безцветни стъклени бутилки (тип III) от 130 g/100 ml сироп със защитена от отваряне и от деца бяла капачка от полипропилен, поставени в картонена кутия.

**Притежател на разрешението за употреба:**

Opella Healthcare France SAS,  
82 Avenue Raspail,  
94250 Gentilly,  
Франция

**Производител:**

A.Nattermann & Cie. GmbH,  
Nattermannallee 1, 50829 Köln,  
Германия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:  
СТАДА България ЕООД, тел.: (+359) 29624626

Дата на последно преразглеждане на листовката  
Ноември 2021

