

Листовка: информация за потребителя

БРОНХОСТОП 59,5 mg пастили **BRONCHOSTOP® 59,5 mg pastilles**

Градинска мащерка, сух екстракт от стръкове
Thymi herba extractum siccum

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 Вашия лекар или фармацевт.

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

Какво съдържа тази листовка

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Код на продукта №	20120188
Разрешение №	11-38081-07-06-7117
Одобрение №	

1. Какво представлява **БРОНХОСТОП пастили** и за какво се използва

Традиционен растителен лекарствен продукт за подпомагане на отхрачването на жилав секрет при кашлица, свързана с простудни заболявания.

Продуктът е традиционен растителен лекарствен продукт за употреба при определените показания, основаващи се изцяло на дългосрочна употреба.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете **БРОНХОСТОП пастили**

Не приемайте **БРОНХОСТОП пастили**

ако сте алергични към активните вещества, към други растения от семейство *Lamiaceae* (*Устоцветни*) или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра, преди да приемете **БРОНХОСТОП пастили**. В случай на повишена температура, задух или гнойни хрчки, трябва да се консултирате с лекар.

Деца

Поради липсата на данни и поради риск от случайно поглъщане на целия пастил, употребата при деца под 6 годишна възраст не се препоръчва.



Други лекарства и *БРОНХОСТОП* пастили

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Не са известни взаимодействия с други лекарства.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Поради липса на достатъчно данни, употребата по време на бременност и кърмене не се препоръчва. Липсват данни за ефекти върху фертилитета.

Шофиране и работа с машини

БРОНХОСТОП пастили не повлияват способността за шофиране и работа с машини.

***БРОНХОСТОП* пастили съдържа фруктоза и сорбитол**

БРОНХОСТОП пастили съдържа фруктоза и сорбитол. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да приемате този продукт.

3. Как да приемате *БРОНХОСТОП* пастили

Винаги приемайте *БРОНХОСТОП* пастили точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Дозировка:

Възрастни и юноши над 12 годишна възраст:

Когато е необходимо, 1 до 2 пастила в устата за смучене на всеки 3 до 4 часа (4 до 6 пъти дневно).

Деца на възраст от 6 до 12 години:

Когато е необходимо, 1 пастил в устата за смучене на всеки 3 до 4 часа (4 до 6 пъти дневно).

Деца на възраст под 6 години:

Поради липсата на данни и поради риск от случайно поглъщане на целия пастил, употребата при деца под 6 годишна възраст не се препоръчва.

Продължителност на приложение

Ако симптомите се влошават или не се подобряват до 7 дни, е необходима консултация с лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза *БРОНХОСТОП* пастили

Не са съобщавани случаи на предозиране.

Ако сте пропуснали да приемете *БРОНХОСТОП* пастили

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, *БРОНХОСТОП* пастили може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.



Наблюдавани са алергични реакции както и стомашни нарушения при употреба на лекарствени продукти, съдържащи мащерка. Честотата на възникване не е известна.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви 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.: +359 2 8903417
уебсайт: 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 *БРОНХОСТОП* пастили

Да се съхранява при температура под 25°C.

Съхранявайте блистерите в картонената опаковка, за да се предпазят от светлина.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте *БРОНХОСТОП* пастили след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след “Годен до:”. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа *БРОНХОСТОП* пастили

- Активните вещества са:
1 пастил *БРОНХОСТОП* пастили съдържа: 59,5 mg Градинска мащерка (*Thymus vulg./Thymus zyg.*) сух екстракт от стръкове (7-13:1)
- Другите съставки са:
арабска гума (E 414), фруктоза, сорбитол (E 420), малтодекстрин, лимонена киселина (E 330), захарин натрий (E 954), аромат на арония, аромат на горски плодове, парафин, течен, пчелен восък, бял (E 901), пречистена вода.

Как изглежда *БРОНХОСТОП* пастили и какво съдържа опаковката

БРОНХОСТОП пастили са шестоъгълни кафяви пастили за смучене и са опаковани в блистери от PVC/PE/PVdC/Aluminium. *БРОНХОСТОП* пастили са налични в опаковки, съдържащи 20 или 40 пастили. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.



Притежател на разрешението за употреба и производител

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
1160 Vienna
Австрия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба.

Прескрипция ЕООД
бул. "Христо Ботев" 28, ет. 5, ап. 8
София 1000
телефон: +359 2 943 47 73
факс: +359 2 943 42 25
имейл: office@prescriptia.com

Дата на последно преразглеждане на листовката

