

БРОНХОСТОП 59,5 mg пастили Reg. № 20120188**BRONCHOSTOP® 59,5 mg pastilles**Градинска мащерка, сух екстракт от стръкове № 114017351, 30. 03. 2012
Thymi herba extractum siccum

Допълнение №

Прочетете внимателно цялата листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на **БРОНХОСТОП пастили**.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, ако състоянието Ви се влоши или не се чувствате по-добре.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

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

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

В случай на повишена температура, задух или гнойни храчки, трябва да се консултирате с лекар.

Поради липсата на данни и поради риск от случайно погълдане 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, насърко сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Не са известни взаимодействия с други лекарства.



Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Поради липса на достатъчно данни, употребата по време на бременност и кърмене не се препоръчва.

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 според инструкциите в тази листовка. 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 погълдане 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 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. Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

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

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

Как изглежда *БРОНХОСТОП пастили* и какво съдържа опаковката

БРОНХОСТОП пастили са шестоъгълни кафеави 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

Прескрипция ЕООД
бул. "Христо Ботев" 28, ет. 5, офис 8
София 1000
телефон: +359 2 943 47 73
факс: +359 2 952 09 86
имейл: office@prescriptia.com

Производител

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
1160 Vienna
Австрия

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

Дата на последно преразглеждане на листовката

