

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
БРОНХОСТОП ПАСТИЛКИ

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: тим'яну трави екстракт сухий;

1 пастилка містить 85 мг тим'яну трави екстракту сухого (7-13:1);

допоміжні речовини: акація, мальтодекстрин, фруктоза, сорбіту розчин, що не кристалізується (Е 420), кислота лимонна, моногідрат, сахарин натрію, ароматизатор аронії, ягідний ароматизатор, олія мінеральна, віск білий, вода очищена.

Лікарська форма. Пастилки.

Пастилки шестикутної форми, темно-коричневого кольору з фруктовим смаком.

Назва і місцезнаходження виробника.

Metochem Pharma GmbH, Jochen-Rindt-Straße 23, 1230 Vienna, Austria; Kwizda Pharma GmbH-1160 Vienna, Effingergasse 21, Austria

Метохем Фарма ГмбХ, Йохен-Ріндт-Страбе 23, 1230 Відень, Австрія; Квізда Фарма ГмбХ – 1160 Відень, Еффінгергасе 21, Австрія.

Фармакотерапевтична група. Комбіновані препарати, що застосовуються у разі кашлю та застудних захворювань. Код АТС R05X.

Традиційний рослинний медичний препарат, що застосовується як відхаркувальний засіб у разі кашлю, пов'язаного із застудою, переважно при довготривалій терапії. Ефірні масла та флавоноїди трави чебрецю чинять бронхолітичну, секретолітичну та антибактеріальну дію, таким чином сприяють швидкому розчиненню мокротиння, що накопичилось у дихальних шляхах, зменшують кашель, полегшують дихання, а також впливають на збудника інфекції.

Спеціальна рецептура допоміжної речовини, натуральна основа (камедь з африканської акації), сприяє повільному вивільненню діючої речовини, що зумовлює поступове зупинення виділення секрету слизовими оболонками, завдяки чому зменшується подразнення слизових оболонок, активізується слинотік і таким чином слизова оболонка зволожується, тим самим додатково полегшується подразнення від кашлю і зупиняється кашель. Швидко і протягом тривалого часу захищає рецептори слизової оболонки дихальних шляхів від подразнення.

Флавоноїди трави чебрецю (апигенін, лютеолін) розщеплюються кишковою мікрофлорою і добре всмоктуються. Виводяться з організму переважно і сечею у незміненому вигляді або у вигляді метаболітів.

Препарат не містить цукру та спирту, тому його можна застосовувати дітям та хворим на діабет.

Показання для застосування.

Захворювання дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем та виділенням густого мокротиння, пов'язаного із застудою.

Як засіб для полегшення сухого кашлю та пом'якшення подразнюючої дії слизової оболонки рота і глотки.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь якого компонента препарату, а також до інших членів сімейства Lamiales.

Особливі застереження.

Через ризик випадкового ковтання цілої пастилки не застосовувати дітям віком до 4 років.

40 пастилок містять 20 г сорбіту (денна норма), що може спричинити послаблюючу дію на організм.

Інструкцію завантажено з сайту www.dovgolit.com

ЗАТВЕРДЖЕНО

Сторінка 2 з 2. Видавець: Державний експертний центр МОЗ України

Містить фруктозу, сорбіт та сахарин (1 пастилка = 0,1 ВО).

У випадку виникнення ускладнень захворювання або якщо не досягається очікуваний ефект, необхідно порадитись з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Безпечність при застосуванні в період вагітності або годування груддю не встановлена.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Діти.

Застосовують дітям старше 4 років.

Спосіб застосування та дози.

Застосовують дорослим та дітям віком від 4 років по 1 пастилки кожні 3-4 години (4-6 разів на добу). У разі необхідності дозу для дорослих та дітей віком від 12 років можна збільшити до 2 пастилок за прийом, застосовувати одна за одною до повного розсмоктування.

Якщо симптоми погіршуються або очікуваний ефект не досягнуто протягом 7 днів, слід одразу звернутись до лікаря.

Для дітей рекомендується звернутись до лікаря, якщо очікуваний результат не досягнуто протягом 5 днів.

Передозування.

Відсутні відомості щодо випадків передозування.

При випадковому передозуванні слід звернутись до лікаря. Лікування симптоматичне.

Побічні ефекти.

Для препаратів, які містять чебрець, спостерігалися реакції підвищеної чутливості, включаючи випадок анафілактичного шоку і набряку Квінке, і нудота.

У разі появи будь-яких небажаних реакцій, слід звернутися до лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Дослідження взаємодії не проводились.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати у недоступному для дітей місці, при температурі не вище 25 °С.

Упаковка.

По 10 пастилок в блістері, по 2 блістери з інструкцією для медичного застосування в картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.