Листок-вкладыш лекарственного средств

Уважаемый пациент,

7373 - 2020

внимательно прочитайте этот листок-вкладыш до конца перед тем, как начать прием препарата, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения. Данное лекарственное средство доступно без рецепта. Тем не менее, для достижения наилучшего лечебного эффекта, Бронхипрет сироп необходимо принимать в соответствии с указаниями.

- Сохраните этот листок-вкладыш, возможно, Вам потребуется перечитать его снова.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, обратитесь к своему лечащему врачу или фармацевту.
- В случае если во время применения препарата симптомы ухудшаются, или не улучшаются в течение одной недели, следует обратиться к врачу.
- В случае если какой-либо из побочных эффектов становится серьезным, или если вы заметили какие-либо побочные эффекты, не указанные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом своему врачу или фармацевту.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Бронхипрет®

Лекарственное средство, содержащее в качестве действующих веществ компоненты растительного происхождения

Лекарственная форма

Сироп

Состав

1 г сиропа (эквивалентно 0,892 мл) содержит:

0,150 г жидкого экстракта травы тимьяна (1:2-2,5);

экстрагент: раствор аммиака 10 % (м/м): глицерол 85 % (м/м): этанол 90 % (об/об): вода (1:20:70:109).

0,015 г жидкого экстракта листьев плюща (1:1);

экстрагент: этанол 70 % (об/об).

Вспомогательные ингредиенты: лимонная кислота моногидрат, калия сорбат, мальтитол жидкий, вода очищенная.

Содержит 7 % (об/об) этанола.

Описание

Прозрачная или слегка мутная жидкость светло-коричневого цвета, с ароматным запахом и сладким вкусом. В процессе хранения возможно выпадение осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Отхаркивающие средства в комбинации

СОГЛАСОВАНО

министерством здравоохранения РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Фармакологические свойства

Результаты экспериментальных исследований in vitro и исследований на животных с препаратами тимьяна и масла тимьяна или его основного компонента тимола показали |- | . . · . · наличие слабого отхаркивающего и спазмолитического эффектов. Фармакологические исследования на людях с применением отдельных экстрактов, а также с - 2020 фиксированной комбинацией не проводились.

Показания к применению

Для облегчения симптомов при острых воспалительных заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся кашлем и образованием вязкой мокроты.

Противопоказания

Детский возраст до 2 лет. Бронхипрет сироп нельзя принимать в случаях известной гиперчувствительности к плющу обыкновенному, тимьяну или к другим растениям семейства губоцветные (Lamiaceae), при известной аллергической реакции на березовую пыльцу, полынь обыкновенную, сельдерей, или к любому другому компоненту лекарственного средства.

Особые предостережения и меры предосторожности

Если при применении лекарственного средства симптомы сохраняются более 7 дней или развивается одышка, лихорадка или кровохарканье, необходимо немедленно проконсультироваться с врачом.

Сироп Бронхипрет® не следует назначать детям младше 2 лет из-за риска утяжеления симптомов респираторного заболевания. Применение лекарственного средства у детей в возрасте от 2 до 4 лет возможно только после консультации врача.

Препарат содержит 7 % (об/об) этанола, то есть 300 мг на разовую дозу (5.4 мл). Из-за содержания этилового спирта лекарственное средство не следует принимать пациентам, страдающим алкоголизмом. Содержание этилового спирта следует принимать во внимание при назначении пациентам группы высокого риска, таким как пациенты с заболеванием печени или эпилепсией.

Принимать с осторожностью пациентам с гастритом и язвенной болезнью.

Пациентам с редкой наследственной непереносимостью фруктозы не следует принимать сироп Бронхипрет®.

Информация для больных сахарным диабетом: разовая доза сиропа Бронхипрет® (5,4 мл) содержит в среднем 0,18 расчетных единиц углеводного обмена (ХЕ).

Взаимодействия с другими лекарственными средствами и другие формы взаимодействия

Не рекомендуется одновременное применение с противокашлевыми лекарственными средствами.

Применение в период беременности и кормления грудью

Не рекомендуется принимать препарат в период беременности и кормления грудью.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

В период лечения необходимо соблюдать осторожность при вождении автотранспорта и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций. Лекарственное средство содержит спирт 7% (об/об).

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Способ применения и режим дозирования

Применяют внутрь, после еды. Лекарственное средство следует приниматы оприменяют внутрь, после еды. прилагаемого мерного стаканчика три раза в день в соответствующей возрасту дозировке согласно нижеприведенной таблице: 7373 - 2020

Возраст	Дозировка в мл (3 раза в день)	Дневная доза
Дети от 2 до 5 лет	3,2 мл	9,6 мл
Дети от 6 до 11 лет	4,3 мл 5,4 мл	12,9 мл 16,2 мл
Взрослые и подростки старше 12 лет	J,4 WIII	20,2

Сироп следует принимать неразбавленным. При желании можно запить небольшим количеством жидкости (предпочтительно водой).

Перед употреблением флакон следует встряхнуть!

Продолжительность лечения зависит от тяжести заболевания. Если симптомы сохраняются более 7 дней или развивается диспноэ, лихорадка или кровохарканье, необходимо информацию в разделах «Особые проконсультироваться с врачом (см. также предостережения» и Побочное действие»).

Побочное действие

При приеме сиропа Бронхипрет, как и любого другого лекарственного средства, могут наблюдаться побочные реакции.

При оценке побочных эффектов в основу кладутся следующие данные по частоте их возникновения:

Очень часто: ≥1/10

Часто:

 $\geq 1/100$, Ho $\leq 1/10$

Нечасто:

>1/1000, Ho <1/100

Редко:

 $\geq 1/10000$, Ho < 1/1000

Очень редко: <1/10000

Не известны: частота не может быть определена из имеющихся данных

В редких случаях возможны аллергические реакции, такие как кожная сыпь.

В очень редких случаях возможны такие реакции гиперчувствительности как одышка, крапивница, отек лица, губ и/или гортани.

Нечасто сообщалось о нарушениях со стороны желудочно-кишечного тракта (спазмы, тошнота,

При первых признаках аллергической реакции следует немедленно прекратить прием сиропа Бронхипрет®.

Сообщение о подозреваемых побочных реакциях

Важное значение имеет сообщение о подозрении на побочные реакции после регистрации лекарственного препарата. Это позволяет контролировать дальнейшее соотношение пользы / риска препарата. О любых подозреваемых побочных реакциях просьба сообщать через национальную систему репортирования (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении M3 PB», http://www.rceth.by).

Передозировка При приеме препарата в дозах значительно превышающих терапевтические возможны гастроинтестинальные расстройства, рвота, диарея. В случае передозировки, необходима симптоматическая терапия.

7373 - 2020

Срок годности указан на упаковке. Открытые флаконы можно использовать в течение 6

Не применять после окончания срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте! СОГЛАСОВАНО

министерством здравоохранения РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Форма выпуска

с разливочным устройством по 50 мл и 100 мл и мерным флаконы темного стекла стаканчиком вместе с инструкцией по медицинскому применению помещаются в складную картонную коробку.

Условия отпуска лекарственного средства

Без рецепта врача.

Производитель

БИОНОРИКА СЕ Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318 Ноймаркт

Телефон: +49 (0) 9181 231-90 Факс: +49 (0) 9181 231-265 e-mail: info@bionorica.de

Представительство в Республике Беларусь 220095 г. Минск, пр. Рокоссовского 64, пом.2 Н тел/факс (+375 17) 342-40-08, 271-40-13 e-mail office@bionorica.by