

Инструкция по применению

Бронхипрет® Сироп 15 г/1,5 г жидкость для приема внутрь
Thymi herba extractum fluidum / Hederae heliсis folii extractum fluidum

Прочитайте внимательно и полностью данную инструкцию, прежде чем начать принимать этот лекарственный препарат, поскольку в ней содержится важная для Вас информация.

Всегда принимайте этот лекарственный препарат согласно указаниям данной инструкции или указаниям Вашего врача или фармацевта.

- Сохраняйте инструкцию. Возможно, Вам потребуется прочитать её ещё раз.
- Спросите у фармацевта, если Вам нужна дополнительная информация или рекомендация.
- Если у Вас проявляются какие-либо побочные реакции, обратитесь к своему врачу или фармацевту. Такие реакции включают в себя любые возможные побочные действия, которые не указаны в данной инструкции. Смотрите п. 4.
- Если через 7 дней Вы не почувствуете улучшения или будете чувствовать себя хуже, Вам следует проконсультироваться с врачом.

В данной инструкции Вы найдете:

1. Что такое Бронхипрет Сироп, и для чего он используется
2. Что нужно знать, прежде чем принимать Бронхипрет Сироп
3. Как принимать Бронхипрет Сироп
4. Возможные побочные действия
5. Как хранить Бронхипрет Сироп
6. Содержимое упаковки и другая информация

ЧТО ТАКОЕ БРОНХИПРЕТ СИРОП, И ДЛЯ ЧЕГО ИСПОЛЬЗУЕТСЯ

Бронхипрет Сироп содержит жидкий экстракт надземных частей тимьяна и жидкий экстракт листьев плюща, которые проявляют отхаркивающее и муколитическое действие.

Препарат растительного происхождения для лечения острых и хронических воспалительных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся кашлем с вязкой слизью и затрудненным отхаркиванием (трахеитов, трахеобронхитов и бронхитов).

2. ЧТО НУЖНО ЗНАТЬ, ПРЕЖДЕ ЧЕМ ПРИНИМАТЬ БРОНХИПРЕТ СИРОП

НЕ принимайте Бронхипрет Сироп

Бронхипрет Сироп не следует принимать в случае повышенной чувствительности (аллергии) к плющу, растению семейства аралиевых





(Araliaceae), тимьяну, или другим губоцветным (Lamiaceae,) или к любому из вспомогательных веществ) (описанных в разделе 6).

Особые указания и меры предосторожности:

Если симптомы сохраняются более 7 дней или если наблюдаются следующие симптомы: одышка, лихорадка или гнойная мокрота с кровью, необходимо срочно обратиться к врачу.

Пациенты с гастритом или язвенной болезнью желудка должны принимать лекарственный препарат только после консультации с врачом.

Этот лекарственный препарат содержит 7 % (об./об.) спирта, то есть до 0,30 г спирта на 5,4 мл, что эквивалентно 8 мл пива или 3 мл вина. Может быть вредным для лиц, страдающих алкоголизмом. Это следует принимать во внимание в отношении беременных или кормящих женщин, детей и групп высокого риска, таких как пациенты с заболеванием печени или эпилепсией.

Применение у детей

Этот лекарственный препарат не дают детям в возрасте до 1 года, поскольку нет доступных исследований о приеме детьми младше 1 года. При наличии постоянного или периодического кашля у детей в возрасте 1-4 лет следует проконсультироваться с врачом.

Применение Бронхипрет Сиропа с другими лекарственными препаратами

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами до настоящего времени не известно.

Пожалуйста, сообщите своему врачу или фармацевту, если Вы принимаете или недавно принимали любые другие лекарственные препараты, в том числе лекарственные препараты, которые продаются без рецепта.

Беременность и кормление грудью

Если Вы беременны или кормите грудью, обратитесь к своему врачу или фармацевту, прежде чем принимать этот лекарственный препарат.

Бронхипрет Сироп не рекомендуется принимать беременным женщинам и кормящим матерям, поскольку нет достаточных данных о приеме препарата во время беременности и кормления грудью.

Фертильность

Нет данных о воздействии лекарственного препарата на фертильность человека.





Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Бронхипрет Сироп оказывает незначительное влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Этот лекарственный препарат содержит 7 % (об./об.) спирта. У здорового человека, количество алкоголя, который попадает в организм с одной дозой, разлагается в течение нескольких минут.

Бронхипрет Сироп содержит раствор мальтитола.

Если Ваш врач предупредил, что у Вас непереносимость некоторых категорий углеводов, пожалуйста, уточните у врача, прежде чем принимать этот лекарственный препарат.

3. КАК ПРИНИМАТЬ БРОНХИПРЕТ СИРОП

Всегда принимайте этот лекарственный препарат точно так, как указано в данной инструкции.

Обратитесь к врачу при появлении вопросов.

Если иное не предписано врачом, рекомендуемой дозой является:

Возраст	Разовая доза в мл (x 3)	Общая суточная доза
Дети от 1 года до 5 лет	3,2 мл	9,6 мл
Дети от 6 до 11 лет	4,3 мл	12,9 мл
Взрослые и подростки, начиная с 12 лет	5,4 мл	16,2 мл

Способ приема

Используя мерный стаканчик, входящий в комплект, принимайте Бронхипрет Сироп 3 раза в день согласно возрасту, указанному в таблице. Глотайте Бронхипрет Сироп неразбавленным. Можно выпить немного воды после приема лекарственного препарата.

В процессе хранения возможно помутнение или выпадение незначительного осадка, которые не влияют на эффективность препарата.

Хорошо взболтать перед каждым приемом!

Продолжительность лечения зависит от развития заболевания. Если симптомы сохраняются более 7 дней, немедленно обратитесь к врачу.

Если приняли Бронхипрет Сироп в большем количестве, чем необходимо

В случае передозировки возможны желудочно-кишечные расстройства, такие как боль в животе, рвота и понос.





В этом случае вам следует обратиться к врачу. Он примет решение, нужны ли будут какие-либо меры.

Если Вы забыли принять Бронхипрет Сироп

Если Вы приняли недостаточное количество Бронхипрета Сироп или забыли принять Бронхипрет Сироп, не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную, а продолжайте принимать дозу, предписанную Вашим врачом или описанную в данном проспекте.

Если Вы прекращаете применение Бронхипрет Сироп

Прекращение приема этого лекарства обычно безвредно.

Если у Вас есть дополнительные вопросы, касающиеся использования этого лекарства, обратитесь к своему врачу или фармацевту.

4. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Как и все лекарственные препараты Бронхипрет Сироп у некоторых пациентов может вызвать побочные действия.

Побочные реакции классифицируются в соответствии со следующей частотой проявления:

Очень частые:	более, чем у 1 из 10, получающих лечение человек
Частые:	от 1 до 10 из 100, получающих лечение человек
Нечастые:	от 1 до 10 из 1000, получающих лечение человек
Редкие:	от 1 до 10 из 10000, получающих лечение человек
Очень редкие:	меньше, чем у 1 из 10000, получающих лечение человек
Не известно:	частота не может быть оценена по имеющимся данным

Значительные побочные эффекты или признаки того, на что Вы должны обратить внимание, и действия, которые необходимо предпринять, если у Вас имеются побочные эффекты

Если у Вас имеются один из следующих побочных эффектов, прекратите принимать Бронхипрет Сироп и обратитесь к своему врачу как можно скорее. Врач может определить степень тяжести, и необходимы ли какие-то меры.

Нечасто могут возникать желудочно-кишечные расстройства, такие как кишечные колики, тошнота, рвота, понос.

Редко могут возникать реакции гиперчувствительности (аллергические реакции) с сыпью (крапивница).

Также могут возникать реакции гиперчувствительности, в том числе, затрудненное дыхание и отек лица, рта и / или горла.





При первых признаках повышенной чувствительности прием этого лекарственного препарата следует прекратить.

Сообщение о побочных реакциях

Если у Вас появляются какие-либо побочные реакции, обратитесь к своему врачу или фармацевту. Они включают в себя любые побочные реакции, не перечисленные в данной инструкции. Вы также можете сообщить о побочных действиях напрямую через национальную систему сбора информации, сведения о которой опубликованы на веб-сайте Агентства лекарственных средств и изделий медицинского назначения: www.amed.md или e-mail: farmacovigilenta@amed.md. Сообщая о побочных действиях, Вы можете содействовать предоставлению дополнительной информации о безопасности этого лекарственного средства.

5. КАК ХРАНИТЬ БРОНХИПРЕТ СИРОП

Не допускать попадания в поле зрения и досягаемости детей.

Не принимайте Бронхипрет Сироп после окончания срока годности, указанного на коробке и флаконе. Срок годности относится к последнему дню соответствующего месяца.

Хранить при температуре ниже 25 °С.

Хранить это лекарство в оригинальной упаковке для защиты содержимого от света.

В процессе хранения возможно помутнение или выпадение незначительного осадка, которые не влияют на эффективность препарата.

Хорошо взболтать флакон перед каждым применением!

Информация о сроке годности после открытия

После открытия флакона, препарат может быть использован в течение 6 месяцев.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ДРУГАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Что содержит Бронхипрет Сироп :

Активные вещества:

100 г (89,2 мл) жидкости для внутреннего применения содержат:

15 г жидкого экстракта надземных частей тимьяна (*Thymi vulgaris herba*, *Thymi zygis herba*) (1:2-2,5), экстрагирующее вещество: раствор аммиака 10% (масс./масс.): глицерин 85% (масс./масс.): этанол 90% (об./об.): вода (1:20:70:109)

1,5 г жидкого экстракта листьев плюща (*Hederae helix folii*) (1:1); экстрагирующее вещество: этиловый спирт 70% (об./об.)



Продукт содержит этиловый спирт – 7% (об./об.).

Вспомогательные вещества: раствор мальтитола, сорбат калия, моногидрат лимонной кислоты, гидроксипропилбетадекс, очищенная вода.

Примечание для больных сахарным диабетом:

Одна доза Бронхипрета Сироп (5,4 мл) содержит приблизительно 0,18 хлебных единиц (ХЕ).

Как выглядит Бронхипрет Сироп и содержимое упаковки

Бронхипрет Сироп является ароматной, прозрачной или слегка мутной жидкостью, светло-коричневого цвета.

50 мл жидкости для внутреннего применения.

1 флакон (50 мл) с инструкцией по применению и мерный стаканчик помещены в картонную коробку.

Владелец регистрационного свидетельства и производитель

Владелец регистрационного свидетельства

BIONORICA SE
Кершенштайнер штрассе 11-15
92318 Ноймаркт,
Германия
Тел.: 09181 / 231-90
Факс: 09181 / 231-265
Email: info.bionorica.de

Изготовитель

BIONORICA SE
Кершенштайнер штрассе 11-15
92318 Ноймаркт,
Германия

Данная инструкция была пересмотрена в сентябре 2016 года.

Более подробная информация об этом лекарственном препарате доступна на сайте Агентства лекарственных средств и изделий медицинского назначения (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>

Для получения любой информации об этом лекарственном средстве, пожалуйста, свяжитесь с местным представительством владельца регистрационного свидетельства:



Î.C.S. «BIONORICA» SRL | мун. Кишинэу, ул. Короленко Вл., 15 | MD-2025,
Молдова |

Тел./факс +373 22 000 288 | E-mail: info@bionorica.md | Internet:
www.bionorica.md

