

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

**BRONCHOCIN®**

**БРОНХОЦИН®**

**125 g сироп**

### **СЪСТАВ:**

Лекарствени вещества в една дозировайна лъжичка (5 ml ) сироп:

Glaucine hydrobromide 5.75 mg

Ephedrine hydrochloride 4.60 mg

Basil oil 5.75 mg

Помощни вещества в една дозировайна лъжичка (5 ml): лимонена киселина, кристална захар, метил парахидроксибензоат, пропил парахидроксибензоат, етанол, полисорбат, вода.

### **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА:**

Бронхоцин сироп 125 g в тъмна стъклена бутилка

Бронхоцин сироп 125 g в бутилка от полиетилентерефталат

### **ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА:**

**Балканфарма Троян АД**

5600 Троян, България, ул. Крайречна № 1

### **ДЕЙСТВИЕ:**

Бронхоцин сироп е комбиниран лекарствен продукт, който потиска кашлицата, разширява бронхите и втечнява секрецията в дихателните пътища. Има и слабо противовъзпалително действие.

## **ПОКАЗАНИЯ:**

Прилага се за потискане на кашлицата и втечняване на секретията при:

- остър трахеит;
- остър катарален бронхит;
- обострен хроничен бронхит;
- хронична обструктивна белодробна болест – бронхитна форма;
- остра бронхопневмония;
- остра бронхопневмония със спазъм на бронхите;
- разширения на бронхите (бронхиектазии).

Информация, необходима преди употребата на лекарствения продукт

## **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:**

Бронхоцин не се прилага при пациенти, свръхчувствителни към някоя от съставките на лекарството, както и при болни с коронарна склероза, ангина пекторис, хиперфункция на щитовидната жлеза, високо кръвно налягане.

## **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА:**

Лекарството се прилага с повишено внимание при неспокойни и превъзбудени пациенти, лица с високо кръвно налягане, при пациенти с глаукома и увеличение на простатата.

При оплаквания от безсъние се препоръчва последният прием на лекарството да бъде няколко часа преди сън.

При необходимост от хирургични и стоматологични манипулации пациентите трябва да съобщят за приеманите от тях лекарства, съдържащи ефедрин.

## **ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ:**

Бронхоцин може да се прилага едновременно с антибиотици и други противовъзпалителни средства; с лекарства, понижаващи температурата; с витамини.

При едновременната му употреба с гванетидин се потиска действието на гванетидина.

Комбинирането на Бронхоцин с лекарства против депресия; стимуланти на нервната система; средства за потискане на апетита; лекарства, усилващи сърдечната дейност; хормони на щитовидната жлеза и общи упойващи средства може да повиши риска от проява на нежелани лекарствени реакции.

## **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ:**

Да се избягва употреба през първите три месеца на бременността. Ефедринът преминава в кърмата и може да доведе до нежелани реакции у кърмачето. Затова не се препоръчва прилагането му в периода на кърмене.

Децата и пациентите в напреднала възраст са по-чувствителни към ефектите на ефедрин.

## **ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ:**

Тъй като е възможно да настъпи лека възбуда или унесеност и сънливост, е необходима предпазливост при изпълнение на дейности като шофиране или управление на машини.

## **ДАНИИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Бронхоцин сироп съдържа парабени като помощни вещества, които могат да станат причина за алергични реакции, понякога и за свиване на бронхите и задух.

Лекарствената форма съдържа захар, което я прави неподходяща за прилагане при диабетици. Лекарството съдържа и етанол.

## **ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА**

### **ДОЗИРОВКА:**

**БРОНХОЦИН СЕ ПРИЛАГА ПЕРОРАЛНО! БЕЗ ЛЕКАРСКО ПРЕДПИСАНИЕ!**

- Дозата за възрастни е по 2 дозировъчни лъжички 3-4 пъти дневно.
- При деца от 3 до 10 години - по 1 дозировъчна лъжичка 3 пъти дневно.
- При деца над 10 години - по 2 дозировъчни лъжички 3 пъти дневно.

Една дозировъчна лъжичка съдържа 5 ml сироп.

### **Честота на приложение:**

Лекарството се прилага 3-4 пъти дневно.

### **Продължителност на лечението**

Продължителността на лечението е не повече от 7 дни.

### **НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ:**

Поглъщането на голямо количество от лекарството може да предизвика нервно напрежение, възбуда, безсъние, треперене на крайниците, усилено потоотделяне, гадене, в някои случаи унесеност и сънливост.

Лечението се състои в стомашна промивка и прилагане на симптоматични средства.

## **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ:**

Ако при употреба на Бронхоцин сте почувствали нежелани лекарствени реакции или други смущения, своевременно уведомете Вашия лекуващ лекар!

Поради съдържанието на ефедрин могат да се наблюдават гадене, повръщане, алергични обриви, сърбеж, отоци по лицето и устните, задух, главоболие, повишаване на кръвното налягане, възбуда, напрегнатост, нарушено зрение, затруднено или болезнено уриниране, слабост и сънливост, бледа и студена кожа.

Лекарството може да предизвика успокояващ и отпускащ ефект поради съдържанието на глауцин. Повишена възбудимост може да се наблюдава по-често при деца. В редки случаи може да предизвика запек.

## **СЪХРАНЕНИЕ:**

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

След първото отваряне опаковката да се съхранява при същите условия 15 дни.

**Да се съхранява на място, недостъпно за деца!**

## **СРОК НА ГОДНОСТ**

4 (четири) години от датата на производство.

Да не се употребява след изтичане на посочения срок на годност!

## **ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА**

Февруари, 2001 г.

**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА**  
**БРОНХОЦИН® ДИЕТИЧЕН СИРОП**  
**BRONCHOCIN® DIETARY SYRUP**

**КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Лекарствени вещества в една дозировайна лъжичка (5.5 ml сироп):

Глауцин хидробромид 5.75 mg

Ефедрин хидрохлорид 4.6 mg

Босилково масло 5.75 mg

Помощни вещества: лимонена киселина, метил парахидроксибензоат, пропил парахидроксибензоат, захарин натрий, малтодекстрин, аспартам, сорбитол, полисорбат 80, пречистена вода.

**ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

Сироп 125 g в тъмна стъклена бутилка

Сироп 125 g в бутилка от полиетилен терефталат

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Балканфарма Троян АД

5600 Троян, ул. Крайречна № 1

**НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ**

Бронхоцин® диетичен сироп е комбинирано лекарство, което потиска кашлицата, разширява бронхите и втечнява секрецията в дихателните пътища. Има и слабо противовъзпалително действие.

## **ПОКАЗАНИЯ**

Прилага се за потискане на кашлицата и втечняване на секретията при остър трахеит; остър катарален бронхит; обострен хроничен бронхит; хронична обструктивна белодробна болест – бронхитна форма; остра бронхопневмония; остра бронхопневмония с обструктивен синдром; разширения на бронхите (брониектазии).

## **ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

### **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Не се прилага при пациенти, свръхчувствителни към някоя от съставките на лекарството, както и при болни с коронарна склероза, ангина пекторис, хиперфункция на щитовидната жлеза, артериална хипертония.

### **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

Лекарството се прилага с повишено внимание при неспокойни и превъзбудени пациенти; лица с високо кръвно налягане, при пациенти с глаукома и увеличение на простатата.

При оплаквания от безсъние се препоръчва последният прием на препарата да бъде няколко часа преди сън.

При необходимост от хирургични и стоматологични манипулации пациентите трябва да съобщят за приеманите от тях лекарства, съдържащи ефедрин.

### **ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ И ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Бронхоцин<sup>®</sup> диетичен сироп може да се прилага едновременно с антибиотици и други противовъзпалителни средства; с лекарства, понижаващи температурата и с витамини.

При едновременната му употреба с гванетидин се потиска действието на гванетидина.

Комбинирането му с лекарства против депресия; стимуланти на нервната система; средства за потискане на апетита; лекарства, усилващи сърдечната дейност; хормони на щитовидната жлеза и общи упойващи средства може да повиши риска от проява на нежелани лекарствени реакции.

### **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ**

Да се избягва употреба през първите три месеца на бременността. Ефедринът преминава в кърмата и може да доведе до нежелани реакции у кърмачето. Затова не се препоръчва прилагането му в периода на кърмене.

Децата и пациентите в напреднала възраст са по-чувствителни към ефектите на ефедрина.

### **ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ**

Тъй като е възможно да настъпи лека възбуда или унесеност и сънливост, е необходима предпазливост при изпълнение на дейности като шофиране или управление на машини.

### **ДАНИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Бронхоцин® диетичен сироп съдържа т. нар. парабени като помощни вещества, които в някои случаи могат да станат причина за алергични реакции, а понякога и за свиване на бронхите и задух.

Лекарствената форма съдържа аспартам, който е източник на фенилаланин и не се прилага при фенилкетонурия (наследствено заболяване, което се открива още при раждането).

Този лекарствен продукт съдържа сорбитол. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране, всяка доза набавя 368 mg сорбитол. Неподходящ е при вродена непоносимост към фруктозата. Може да причини стомашно дразнене и диарии.

### **ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА**

#### **ДОЗИРОВКА**

Лекарството се прилага перорално. Без лекарско предписание !

При възрастни се прилагат по 2 дозировъчни лъжички 3-4 пъти дневно.

При деца от 3 до 10 години се прилага по 1 дозировъчна лъжичка 3 пъти дневно.

При деца над 10 години се прилага по 2 дозировъчни лъжички 3 пъти дневно.

Една дозировъчна лъжичка съдържа 5,5 ml сироп.

Лекарството може да се прилага и при диабетици.

#### **ЧЕСТОТА НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Прилага се 3-4 пъти дневно.

#### **ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО**

Продължителността на лечението е не повече от 7 дни.

#### **НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ**

Поглъщането на голямо количество от лекарството може да предизвика нервно напрежение, възбуда, безсъние, треперене на крайниците, усилено потоотделяне, гадене, в някои случаи унесеност и сънливост.

Лечението се състои в стомашна промивка и прилагане на симптоматични средства.

## **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

Ако при употреба на Бронхоцин® диетичен сироп сте почувствали нежелани лекарствени реакции или други смущения, своевременно уведомете Вашия лекуващ лекар.

Поради съдържанието на ефедрин могат да се наблюдават гадене, повръщане, алергични обриви, сърбеж, отоци по лицето и устните, задух, главоболие, повишаване на кръвното налягане, възбуда, напрегнатост, нарушено зрение, затруднено или болезнено уриниране, слабост и сънливост, бледа и студена кожа.

Лекарството може да предизвика успокояващ и отпускащ ефект поради съдържанието на глауцин. Повишена възбудимост може да се наблюдава по-често при деца. В редки случаи може да предизвика запек.

## **СЪХРАНЕНИЕ**

На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

След първото отваряне опаковката да се съхранява при същите условия 15 дни.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

## **СРОК НА ГОДНОСТ**

Две години.

Да не се употребява след изтичане на посочения срок на годност !

## **ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА**

Февруари, 2001 г.