



Листок-вкладыш лекарственного средства

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

Фармакологические свойства

Результаты экспериментальных исследований *in vitro* и исследований тимоло показали препаратами тимьяна и масла тимьяна или его основного компонента тимоло показали наличие слабого отхаркивающего и спазмолитического эффектов.

Фармакологические исследования на людях с применением отдельных экстрактов, а также с фиксированной комбинацией не проводились.

7373 - 2020

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).

7373 - 2020

Срок годности

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

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

флаконы темного стекла с разливочным устройством по 50 мл и 100 мл и мерным 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