

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Broncophen, siirup

aed-liivatee ürdi vedelekstrakt, altee juure vedelekstrakt

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast viie päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Broncophen ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Broncophen'i võtmist
3. Kuidas Broncophen'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Broncophen'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Broncophen ja milleks seda kasutatakse

Broncophen on traditsiooniline taimne ravimpreparaat, mille näidustus põhineb pikaajalisel kasutamiskogemusel.

Leevendab kurguärritust ja soodustab rögaeritust ülemiste hingamisteede viirushaigustega kaasneva köha puhul.

2. Mida on vaja teada enne Broncophen'i võtmist

Broncophen'i ei tohi võtta

- kui olete toimeainete, teiste *Lamiaceae* perekonda kuuluvate taimede või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Kui teil tekib palavik, hingeldus ja/või mädane röga, tuleb konsulteerida arstiga.

Broncophen siirupit ei tohi kasutada alkoholisoolestuvusega patsiendid. Rasedate, last rinnaga toitvate emade, laste ja kõrge riskiga gruppide puhul (nt maksahaigusega või epilepsiaga patsiendid) on vajalik ettevaatus.

Samaaegselt manustatavate ravimite imendumine võib hilineda. Ettevaatusabinõuna ei tohi ravimit võtta ½ tundi kuni 1 tund enne või pärast teiste ravimite võtmist.

Lapsed

Ravimit ei ole soovitatav kasutada alla 4-aastastel lastel, sest puuduvad vastavad andmed ja vajalik on konsulteerida arstiga.

Muud ravimid ja Broncophen

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Puuduvad teadaolevad koostoimed teiste ravimitega.

Broncophen koos toidu ja joogiga

Puuduvad uuringuandmed toidu ja joogi mõju kohta ravimi toimele.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Ravimit ei ole soovitatav kasutada raseduse ja imetamise ajal, kuna ravim sisaldab alkoholi ning puuduvad piisavad andmed selle kasutamise kohta.

Autojuhtimine ja masinate töötamine

Ravimi toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele ei ole uuritud.

Broncophen sisaldab sahharoosi, glükoosi ja fruktoosi

Ravim sisaldab 1,75 g sahharoosi ja 0,063 g vaarikamahla kontsentrati (sisaldab sahharoosi, glükoosi ja fruktoosi) 5 ml kohta, mis vastab ligikaudu 0,15 leivaühikule (LÜ). Sellega tuleb arvestada suhkurtõbe põdevatel patsientidel. Kui arst on teile öelnud, et teie (või teie laps) ei talu teatud suhkruid või teil (või teie lapsel) on diagnoositud pärilik harvaesinev fruktoositalumatus (mistõttu teie organism ei suuda lagundada fruktoosi), peate enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

Broncophen sisaldab etanooli

Ravim sisaldab 285 mg alkoholi (etanool) 5 ml kohta, mis vastab 57 mg/ml. Alkoholi sisaldus selle ravimi 5 ml-s vastab 14,36 ml õllele või 5,98 ml veinile. Alkoholi sisaldus 4...12-aastaste laste üksikannuses vastab 7,18 ml õllele või 2,99 ml veinile.

Väike alkoholi kogus selles ravimis ei oma tõenäoliselt toimet täiskasvanutele ja noorukitele. Toime lastele ei ole märkimisväärne. Võib esineda mõningane toime väikelastele, nt unisus.

Ravimis sisalduva alkoholi kogus võib mõjutada teiste ravimite toimet. Pidage nõu oma arsti või apteekriga, kui kasutate teisi ravimeid.

Kui olete rase või imetate, pidage enne ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Kui teil esineb alkoholi liigtarvitamist, pidage enne ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Broncophen sisaldab metüülparahüdroksübensoaati (E218) ja propüülparahüdroksübensoaati (E216)

Võivad tekitada allergilisi reaktsioone (ka hilistüüpi).

3. Kuidas Broncophen'i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Soovitatav annus on:

12-aastased ja vanemad noorukid ning täiskasvanud:

10 ml iga 3 tunni järel kuni 6 korda ööpäevas; ööpäevane maksimaalne annus on kuni 60 ml.

4...12-aastased lapsed:

5 ml iga 3 tunni järel kuni 6 korda ööpäevas; ööpäevane maksimaalne annus on kuni 30 ml.

Alla 4-aastased lapsed:

Ravimit ei ole soovitatav kasutada alla 4-aastastel lastel, sest puuduvad vastavad andmed ja vajalik on konsulteerida arstiga.

Manustamisviis:

Suukaudne.

Võtke Broncophen'i lahjendamata, kasutades manustamiseks kaasasolevat mõõtekorki, millel on skaala vahemikus 2,5 ml kuni 20 ml.

Vajadusel võite Broncophen'i võtta lahjendatult vees või soojas tees.

Ravi kestus:

Ravi Broncophen'iga peab piirduma 5 ööpäevaga. Kui selleks ajaks ei ole toimunud olulist paranemist, tuleb pöörduda arsti poole, sest teie haigus võib olla tõsisem.

Kui te võtate Broncophen'i rohkem, kui ette nähtud

Kui olete võtnud seda ravimit soovitatavast oluliselt suuremas annuses, võivad ravimi teadaolevad kõrvaltoimed esineda tugevamal kujul. Sel juhul teavitage oma arsti. Vajadusel otsustab arst, milliseid meetmeid on vaja rakendada.

Kui te unustate Broncophen'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Broncophen'i võtmise

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Aed-liivateed sisaldavate ravimitega seoses on esinenud ülitundlikkusreaktsioone, aga ka seedetrakti häireid. Esinemissagedus ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Broncophen'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida pudel originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Pärast kasutamist sulgeda pudel tihedalt. Pärast pudeli esmakordset avamist tuleb selle sisu kasutada ära 4 nädala jooksul.

Ärge kasutage Broncophen'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast „Kõlblik kuni:”. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Broncophen sisaldab

- Toimeained on:

1 ml siirupit sisaldab:

154 mg aed-liivatee ürdi vedelekstrakti (1:2...2,5)

Ekstrahent: ammoniaagi lahus 10% (m/m)/glütserool 85% (m/m)/etanool 90% (v/v)/vesi (1/20/70/109)

132 mg altee juure vedelekstrakti (1:20)

Ekstrahent: vesi

- Abiained on:

Sahharoos, vaarikamahla kontsentraat (sisaldab sahharoosi, glükoosi ja fruktoosi), askorbiinhape, etanool, metüülparahüdroksübensoaat (E218), propüülparahüdroksübensoaat (E216), puhastatud vesi.

Kuidas Broncophen välja näeb ja pakendi sisu

Broncophen on aed-liivatee ja vaarika lõhna ning maitsega pruunikaspunane viskoosne vedelik suukaudseks kasutamiseks.

Lahus on pakendatud 150 ml merevaikkollastesse klaaspudelitesse, millel on keeratav kaitserõngaga plastikkork. Pakendatud pappkarpi. Pakendis on kaasas mõtekork, millele on märgitud skaala vahemikus 2,5 ml kuni 20 ml, mis võimaldab täpselt välja mõõta soovitatava annuse.

Looduslike toimeainetega ravimpreparaatides, nagu Broncophen, võib esineda lahuse muutumist helbeliseks, samuti ravimi sadestumist või kogunemist keeratava korgi sisepinnale. See ei mõjuta ravimpreparaadi kvaliteeti ega toimet.

Müügiloa hoidja ja tootja

Kwizda Pharma GmbH

Effingergasse 21

1160 Vienna

Austria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

KBM Pharma OÜ

Tähtvere 4

51007 Tartu

Tel: +372 733 8080

Infoleht on viimati uuendatud juunis 2020.