

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

BRONCHOSTOP pastile

suhi ekstrakt timijanove zeleni

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako je opisano u ovoj uputi ili kako su Vam je rekao liječnik ili ljekarnik.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako trebate dodatne informacije ili savjet, obratite se svom ljekarniku.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.
- Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 5 dana.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što su BRONCHOSTOP pastile i za što se koriste
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati BRONCHOSTOP pastile
3. Kako uzimati BRONCHOSTOP pastile
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati BRONCHOSTOP pastile
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što su BRONCHOSTOP pastile i za što se koriste

BRONCHOSTOP pastile su tradicionalni biljni lijek koji se primjenjuje kod produktivnog kašlja povezanog s prehladom, isključivo na temelju dugotrajne uporabe.

BRONCHOSTOP pastile namijenjene su za primjenu u djece starije od 6 godina i odraslih.

Obavezno se obratite liječniku ako se ne osjećate bolje ili ako se osjećate lošije nakon 5 dana.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati BRONCHOSTOP pastile

Nemojte uzimati BRONCHOSTOP pastile

- ako ste alergični na timijanovu zelen ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.), ili neku drugu biljku iz porodice Lamiaceae.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari, molimo pogledajte dio 6 ("Sadržaj pakiranja i druge informacije").

Upozorenja i mjere opreza

U slučaju otežanog disanja, vrućice ili gnojnog iscjетка, morate se obratiti liječniku.

Djeca i adolescenti

Ne preporučuje se primjena u djece mlađe od 6 godina.

Drugi lijekovi i BRONCHOSTOP pastile

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući i one koji se izdaju bez recepta.

Nisu poznate interakcije s drugim lijekovima.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Usljed nedostatka podataka, primjena tijekom trudnoće i dojenja ne preporučuje se.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nisu provedena ispitivanja o učincima na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima.

BRONCHOSTOP pastile sadrže sorbitol i fruktozu.

Ovaj lijek sadrži 523 mg sorbitola i 300 mg fruktoze u jednoj pastili.

Sorbitol je izvor fruktoze. Ako Vam je liječnik rekao da Vi (ili Vaše dijete) ne podnosite (podnosi) neke šećere ili ako Vam je dijagnosticirano nasljedno nepodnošenje fruktoze, rijetki nasljedni poremećaj kod kojeg bolesnik ne može razgraditi fruktozu, obratite se liječniku prije nego Vi (ili Vaše dijete) uzmete (uzme) ili primite (primi) ovaj lijek.

BRONCHOSTOP pastile sadrže propilenglikol (E1520)

Ovaj lijek sadrži 5,53 mg propilenglikola u jednoj pastili.

BRONCHOSTOP pastile sadrže benzilni alkohol (E1519)

Ovaj lijek sadrži 0,0018 mg benzilnog alkohola u jednoj pastili. Benzilni alkohol može uzrokovati alergijske reakcije.

BRONCHOSTOP pastile sadrže natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po pastili, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati BRONCHOSTOP pastile

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako je opisano u ovoj uputi ili kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Doziranje

Odrasle osobe i adolescenti iznad 12 godina starosti:

1 - 2 pastile, svaka 3 do 4 sata 4 puta na dan; ako je potrebno, može se uzeti do 6 puta na dan. Najviša dnevna doza je 12 pastila.

Djeca u dobi od 6 do 12 godina:

1 pastila, 3 puta na dan.

Djeca mlađa od 6 godina:

Zbog nedostatka podatka i s obzirom na postojanje mogućnosti da se cijela pastila slučajno proguta, BRONCHOSTOP pastile ne preporučuju se djeci mlađoj od 6 godina.

Način primjene:

Za usta i ždrijelo.

Pastile se trebaju polagano otopiti u ustima.

Trajanje primjene:

Samoliječenje s BRONCHOSTOP pastilama treba biti ograničeno na pet dana. Ako do tada ne dođe do značajnijeg poboljšanja ili se simptomi pogoršaju, trebete se obratiti liječniku, jer može biti prisutna ozbiljnija bolest.

Ako uzmete više BRONCHOSTOP pastila nego što ste trebali

Nakon predoziranja ovim lijekom, simptomi poznati kao nuspojave mogu imati jači intenzitet. U ovom slučaju, molimo obavijestite svojeg liječnika. Ako je potrebno, on/ona može donijeti odluku o svim potrebnim mjerama.

Ako ste zaboravili uzeti BRONCHOSTOP pastile

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. **Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga. Molimo, obavijestite svojeg liječnika ili ljekarnika ako bilo koja od navedenih nuspojava postane ozbiljna ili ako Vam se pojavi bilo koja nuspojava koja nije navedena u ovoj uputi.

Reakcije preosjetljivosti kao i želučani poremećaji uočeni su kod lijekova koji sadrže timijanovu zelen. Učestalost pojave nije poznata.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. **Kako čuvati BRONCHOSTOP pastile?**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

Čuvati blister u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. **Sadržaj pakiranja i druge informacije**

Što BRONCHOSTOP pastile sadrže

Jedna Bronchostop pastila sadrži:

Djelatna tvar je: 59,5 mg ekstrakta (kao suhi ekstrakt) iz *Thymus vulgaris* L. i/ili *Thymus zygis* L., herba (timijanova zelen); (7–13 : 1), ekstrakcijsko otapalo : voda

Drugi sastojci su: arapska guma (E414), fruktoza, sorbitol, tekući 70 %, nekristalizirajući (E420), maltodekstrin, citratna kiselina, bezvodna (E330), saharinnatrij (E954), aroma aronije (sadrži propilenglikol (E 1520) , aroma šumskog voća (sadrži propilenglikol (E1520) i benzilni alkohol (E 1519)), parafin, tekući, pčelinji vosak, bijeli (E901), pročišćena voda.

Kako BRONCHOSTOP pastile izgledaju i sadržaj pakiranja

BRONCHOSTOP pastile su šesterokutne, smeđe pastile voćnog okusa, promjera 18,5–21,5 mm. BRONCHOSTOP pastile pakirane su u PVC/ PE/ PVDC Alu blister i dostupne su u pakiranju od 20 (2x10) i 40 (4x10) pastila. Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21, 1160 Beč
Austrija

Logo nositelja odobrenja

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Oktal Pharma d.o.o.
Utinjska 40
10020 Zagreb
Hrvatska
Tel: 01/6595 777

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima.

Ova uputa je posljednji puta revidirana 11.03.2021.