

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Broncophen Duo, pastillid

aed-liivatee ürdi kuivekstrakt, altee juure kuivekstrakt

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

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

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma arsti, apteekri või kvalifitseeritud tervishoiutöötajaga.
- 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 5 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on Broncophen Duo ja milleks seda kasutatakse

Traditsiooniline taimne ravim, mille näidustus põhineb pikaajalisel kasutamiskogemusel.

Ravimit kasutatakse kurguärrituse ja kaasneva kuiva kõha leevendamiseks ja viskoosse röga eritumise soodustamiseks ülemiste hingamisteede haigustega kaasneva kõha puhul.

Broncophen Duo on mõeldud kasutamiseks täiskasvanutel, noorukitel ja üle 6-aastastel lastel.

Kui sümptomid halvenevad või püsivad 5 päeva möödumisel, tuleb pidada nõu arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Broncophen Duo võtmist

Broncophen Duot ei tohi võtta

- kui olete aed-liivatee, altee juure või teiste huulõieliste (*Lamiaceae*) sugukonda kuuluvate taimede või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Broncophen Duo võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga, kui teil on astma või te olete vastuvõtlik allergiliste reaktsioonide tekkeks. Esineb võimalik risk, et see ravim võib patsientidel, kellel on varem esinenud allergilisi reaktsioone või astmat, vallandada raskeid allergilisi reaktsioone. Allergilise reaktsiooni esimese nähu tekkimisel tuleb ravi katkestada (võimalikud kõrvaltoimed vt lõik 4).

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

Hingelduse, palaviku või mädase eritise tekkimisel tuleb pidada nõu arstiga.

Lapsed

Seda ravimit ei ole soovitatav kasutada alla 6-aastastel lastel, sest esineb oht terve pastilli kogemata allaneelamiseks.

Muud ravimid ja Broncophen Duo

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

Koostoimeid ei ole uuritud. Puuduvad teadaolevad koostoimed teiste ravimitega.

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.

Piisavate andmete puudumise tõttu ei ole seda ravimit raseduse või imetamise ajal soovitatav kasutada.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravimi toime kohta autojuhtimise või masinatega töötamise võimele ei ole uuringuid läbi viidud.

Broncophen Duo sisaldab maltitooli ja sorbitooli

Broncophen Duo sisaldab 615 mg maltitooli ja 210 mg sorbitooli ühes pastillis. Sorbitool on fruktoosi allikas. 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 organism ei suuda lagundada fruktoosi), peate enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

Broncophen Duo sisaldab propüleenglükooli

Ravim sisaldab 6,42 mg propüleenglükooli ühes pastillis.

Broncophen Duo sisaldab bensüülalkoholi

Ravim sisaldab 0,01 mg bensüülalkoholi ühes pastillis.

Bensüülalkohol võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

Broncophen Duo sisaldab naatriumi

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes pastillis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Broncophen Duot 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

Täiskasvanud ja üle 12-aastased noorukid

2 pastilli iga 3 kuni 4 tunni järel (4 kuni 6 korda ööpäevas, maksimaalne ööpäevane annus on 12 pastilli).

6...11-aastased lapsed

1 pastill iga 3 kuni 4 tunni järel (4 kuni 6 korda ööpäevas, maksimaalne ööpäevane annus on 6 pastilli).

Kasutamine lastel

Ei ole soovitatav kasutada alla 6-aastastel lastel.

Manustamisviis

Suukaudne.

Imemiseks, lasta suus lahustuda.

Manustamise kestus

Kui sümptomid halvenevad või püsivad 5 päeva möödumisel, tuleb pidada nõu arstiga.

Kui te võtate Broncophen Duot rohkem, kui ette nähtud

Üleannustamise juhtudest ei ole teatatud.

Kui te unustate Broncophen Duot võtta

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

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.

Ravim võib põhjustada järgmisi tõsiseid allergilisi reaktsioone. Kui teil tekib mõni järgmistest kõrvaltoimetest, lõpetage kohe ravimi võtmine ja otsige arstiabi:

- järsku tekkivad ja raskekujulised allergilised reaktsioonid koos hingamisraskuste, tursete, peapööritustunde, kiirenenud südame löögisageduse, higistamise ja teadvuse kaoga;
- allergilised reaktsioonid, sh kiire turse nahaaluses koes sellistes piirkondades, nagu nägu, kõri, käsivarred ja jalad, hingamisraskus või hingeldus ja järsk vererõhu langus.

Muud võimalikud kõrvaltoimed

Kui mõni järgmistest kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või paneb teid muretsema või kui te märkate mõnda muud kõrvaltoimet, lõpetage ravimi võtmine ja otsige niipea kui võimalik arstiabi:

- allergilised nahareaktsioonid, sh lööve, sügelus ja sügelev lööve;
- mao ja soolestiku häired, nagu kõhuvalu või ebamugavustunne kõhus, kõhulahtisus, oksendamine ja iiveldus.

Võimalike kõrvaltoimete esinemissagedus on teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. 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 Duot säilitada

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil pärast „EXP:“.
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 Duo sisaldab

Toimeained on

Üks pastill sisaldab:

51,1 mg ekstrakti (kuivekstraktina), mis on saadud aed-liivatee (*Thymus vulgaris* L. ja *Thymus zygis* L.) ürtidest (7-13 : 1). Ekstrahent: vesi

4,5 mg ekstrakti (kuivekstraktina), mis on saadud altee (*Althaea officinalis* L.) juurest (7-9 : 1).
Ekstrahent: vesi

Teised koostisosad on

Akaatsiakummi (E414);
Vedel sorbitool (mittekristalliseeruv) (E420);
Vedel maltitool (E965);
Maltodekstriin;
Sidrunhape (E330);
Naatriumsahhariin (E954);
Aroonia lõhna- ja maitseaine (propüleenglükool (E1520));
Metsamarjade lõhna- ja maitseaine (propüleenglükool (E1520), bensüülalkohol (E1519));
Kerge vedel parafiin;
Puhastatud vesi.

Kuidas Broncophen Duo välja näeb ja pakendi sisu

Broncophen Duo on marja maitsega pruuni värvi ümmargused pastillid (läbimõõt 19,0 mm, kõrgus 6,5 mm) PVC/PE/PVdC-alumiinium blisterpakendites, milles on 10, 20, 30 või 40 pastilli. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

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

See ravim on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega

Austria	BRONCHOSTOP Thymian Eibisch Hustenpastillen
Bulgaaria	Bronchostop Duo 51,1 mg/4,5 mg pastilles
Horvaatia	Bronchostop Duo oralne gumaste pastile
Tšehhi	Bronchostop perorální měkké pastilky
Eesti	Broncophen Duo, pastillid
Kreeka	Bronchoduo κόμμεα από του στόματος
Ungari	Bronchostop Duo köhögés elleni belsőleges gumipasztila
Rumeenia	Bronchostop Duo gumă orală
Slovakkia	Bronchostop pastilky na cmúľanie
Sloveenia	Timijan in slez Bronchostop peroralni gumiji

Infoleht on viimati uuendatud augustis 2024.