

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Broncophen Nite, suukaudne lahus

Toimeained: altee juure kuivekstrakt, pärnaõie kuivekstrakt, süstlehise teelehe kuivekstrakt

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

Võtke 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 5 päeva (lastel 3 päeva) möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

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

1. Mis ravim on Broncophen Nite ja milleks seda kasutatakse

Altee juures ja süstlehises teelehes sisalduvad polüsahhariidid leevendavad suuõõne või neelu ärritust ja seeläbi ka kõhaärritust nii päeval kui ka öösel. Pärnaõie koostisosad soodustavad higistamist ja leevendavad seeläbi palavikuga kaasnevat külmatunnet.

Traditsiooniline taimne ravim, mille näidustus põhineb pikaajalisel kasutamiskogemusel. Ravimit kasutatakse külmetushaiguse sümptomite, nagu kuiva kõha, öise köhimise ja kurguärrituse leevendamiseks ning higistamise soodustamiseks palaviku korral.

Broncophen Nite on mõeldud kasutamiseks täiskasvanutel, noorukitel ja lastel alates 4 aasta vanusest.

Kui pärast 5 päeva (lastel 3 päeva) möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Broncophen Nite võtmist

Broncophen Nitet ei tohi võtta

- kui olete altee juure, pärnaõite või süstlehise teelehe või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Broncophen Nite võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui ravimi kasutamise ajal sümptomid halvenevad või kui tekib hingeldus, kõrge palavik või mädane röga, peate konsulteerima arstiga.

Samaaegselt manustatavate ravimite imendumine võib olla aeglustunud. Ettevaatusabinõuna ei tohi seda ravimit võtta 30 minuti kuni 1 tunni jooksul enne või pärast teiste ravimite võtmist.

Lapsed

Ei ole soovitatav kasutada alla 4-aastastel lastel, sest puuduvad piisavad andmed.

Muud ravimid ja Broncophen Nite

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

Koostoimeid ei ole teada.

Koostoimete uuringuid ei ole tehtud.

Rasedus ja imetamine

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

Ravimi ohutus raseduse ja imetamise ajal ei ole tõestatud. Kuna puuduvad piisavad andmed, ei ole seda ravimit soovitatav kasutada raseduse ja rinnaga toitmise ajal.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

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

Broncophen Nite sisaldab ksülitooli

Ravim sisaldab 11,04 g ksülitooli maksimaalses ööpäevases annuses (60 ml). Võib omada lahtistavat toimet. Energeetiline väärtus 2,4 kcal/g ksülitooli.

Broncophen Nite sisaldab metüül-4-hüdroksübensoaati ja propüül-4-hüdroksübensoaati

Need säilitusained võivad tekitada allergilisi reaktsioone (ka hilistüüpi).

Broncophen Nite sisaldab propüleenglükooli ja bensüülalkoholi

Ravim sisaldab 13,6 mg propüleenglükooli ja 0,002 mg bensüülalkoholi ühes annuses (15 ml). Bensüülalkohol võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

3. Kuidas Broncophen Nitet 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 noorukid alates 12 aasta vanusest

15 ml (kasutades kaasasolevat mõõtekorki) kuni 4 korda ööpäevas (maksimaalne ööpäevane annus kuni 60 ml). Viimane annus tuleb võtta vahetult enne magamaminekut.

4...11-aastased lapsed

7,5 ml (kasutades kaasasolevat mõõtekorki) 3 kuni 4 korda ööpäevas (maksimaalne ööpäevane annus kuni 30 ml). Viimane annus tuleb võtta vahetult enne magamaminekut.

Manustamisviis

Suukaudne.

Broncophen Nitet võetakse lahjendamata. 30 minuti kuni 1 tunni jooksul pärast ravimi võtmist on soovitatav vältida joomist ja/või söömist.

Pakendis on kaasas mõõtekork.

Kasutamise kestus

Kui pärast 5 päeva (lastel 3 päeva) möödumist sümptomid halvenevad või püsivad, tuleb pidada nõu arstiga.

Kasutamine lastel

Ravimit ei ole soovitatav kasutada lastel vanuses alla 4 aasta seoses piisavate andmete puudumisega.

Kui te võtate Broncophen Nitet rohkem, kui ette nähtud

Üleannustamise juhtudest ei ole teatatud.

Kui te unustate Broncophen Nitet 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.

Kõrvaltoimeid ei ole teada.

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 Nitet säilitada

Pärast pudeli esmast avamist hoida temperatuuril kuni 25 °C. Pärast kasutamist sulgeda pudel tihedalt. Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil pärast „Kõlblik kuni:“ või „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale. Pärast pudeli esmast avamist kasutada 2 kuu jooksul.

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 Nite sisaldab

- Toimeained on
15 ml (= 16,3 g) suukaudset lahust sisaldab:
 - 187,5 mg *Althaea officinalis* L. juurest (altee juur) saadud ekstrakti (kuivekstraktina) (7-9:1). Ekstrahent: vesi.
 - 136,4 mg *Tilia cordata* Miller, *Tilia platyphyllos* Scop., *Tilia x vulgaris* Heyne või nende segu õitest (pärnaõied) saadud ekstrakti (kuivekstraktina) (3-8:1). Ekstrahent: vesi.
 - 150,0 mg *Plantago lanceolata* L. lehtedest (süstlehtine teeleht) saadud ekstrakti (kuivekstraktina) (4-6:1). Ekstrahent: vesi.
- Teised koostisosad on:
maltodekstriin, kolloidne veevaba ränidioksiid, glütserool, ksülitool (E967), metüül-4-hüdroksübensoaat (E218), propüül-4-hüdroksübensoaat (E216), sidrunhappe

monohüdraat, ksantaankummi, maasika lõhna- ja maitseaine (sisaldab bensüülalkoholi (E1519), propüleenglükooli (E1520)), puhastatud vesi.

Kuidas Broncophen Nite välja näeb ja pakendi sisu

Broncophen Nite on pruuni värvi läbipaistmatu suukaudne lahus. See on pruuni värvi klaaspudelites, mis on suletud keeratava korgiga. Pakendi suurused on 120 ml, 200 ml ja 240 ml. Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Pakendis on kaasas mõõtekork, millel on märgistusskaala vahemikus 2,5 ml kuni 20 ml. Mõõtekorgi abil saab täpselt välja mõõta soovitatavaid koguseid.

Müügiloa hoidja ja tootja

Kwizda Pharma GmbH

Effingergasse 21

1160 Vienna

Austria

See ravim on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega

Austria:	BRONCHOSTOP Erkältungs- und Hustensaft
Bulgaaria:	Bronchostop Nite 187.5 mg/136.4 mg/150.0 mg oral solution
Tšehhi:	Bronchostop Trio
Eesti:	Broncophen Nite
Horvaatia:	Bronchostop Trio oralna otopina
Ungari:	Bronchostop Trio köhögés és megfázás elleni felsőleges oldat
Rumeenia:	Bronchostop Trio pentru Tuse și Răceală soluție orală
Sloveenia:	Slez, trpotec in lipa Bronchostop peroralna raztopina
Slovakkia:	Bronchostop deň a noc perorálny roztok

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 novembris 2025.