

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Broncophen Thymia, pastillid aedliivatee ürdi 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 meditsiiniõde 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, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Broncophen Thymia ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Broncophen Thymia võtmist
3. Kuidas Broncophen Thymia't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Broncophen Thymia't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Broncophen Thymia ja milleks seda kasutatakse

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

Broncophen Thymia soodustab rögaeritust ülemiste hingamisteede infektsioonidega kaasneva köha puhul.

Näidustatud täiskasvanutele ja lastele alates 4. eluaastast.

2. Mida on vaja teada enne Broncophen Thymia võtmist

Broncophen Thymia't ei tohi võtta

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

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Pidage enne Broncophen Thymia võtmist nõu oma arsti või apteekriga, kui teil on astma või kalduvus allergiliste reaktsioonide tekkeks. Esineb risk, et see ravim võib vallandada raskeid allergilisi reaktsioone patsientidel, kellel on varem olnud allergilisi reaktsioone või kellel on astma. Allergilise reaktsiooni esimese nähu korral tuleb ravi lõpetada (võimalike kõrvaltoimete kohta vt lõik 4).

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

Lapsed

Seda ravimit ei ole soovitatav kasutada alla 4-aastastel lastel, sest esineb risk terve pastilli kogemata allaneelamiseks.

Muud ravimid ja Broncophen Thymia

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Puuduvad teadaolevad koostoimed teiste ravimitega.

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.

Piisavate andmete puudumisel ei ole seda ravimit soovitatav kasutada raseduse ja imetamise ajal.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravimi toime kohta autojuhtimise ja masinatega töötamise võimele ei ole uuringuid läbi viidud. Broncophen Thymia ei sisalda toimeaineid, mis teadaolevalt põhjustavad uimasust.

Broncophen Thymia sisaldab fruktoosi ja sorbitooli

Ravim sisaldab 523 mg sorbitooli ja 300 mg fruktoosi ühes pastillis, mis vastab ligikaudu 0,1 leivaühikule. Sellega tuleb arvestada suhkurtõbe põdevatel patsientidel. 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.

Sorbitool võib põhjustada seedetrakti vaevusi ja kergelt kõhulahtisust.

Broncophen Thymia sisaldab propüleenglükooli (E1520)

Ravim sisaldab 5,53 mg propüleenglükooli ühes pastillis.

Broncophen Thymia sisaldab bensüülalkoholi (E1519)

Ravim sisaldab 0,0018 mg bensüülalkoholi ühes pastillis. Bensüülalkohol võib põhjustada allergilisi reaktsioone. Pidage nõu oma arsti või apteekriga, kui olete rase või imetate või kui teil on maksa- või neeruhaigus. Suurtes kogustes manustatud bensüülalkohol võib koguneda teie organismi ja põhjustada kõrvaltoimeid (nn „metaboolne atsidoos“).

Broncophen Thymia sisaldab naatriumi

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

3. Kuidas Broncophen Thymia't võtta

Võtke Broncophen Thymia't alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Annustamine

Kui arst ei ole teile öelnud teisiti, on tavaline annus järgmine:

12-aastased ja vanemad lapsed, noorukid, täiskasvanud ja eakad patsiendid:

1...2 pastilli iga 3 kuni 4 tunni järel (4 kuni 6 korda ööpäevas, maksimaalne ööpäevane annus on 12 pastilli).

4...12-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 4-aastastel lastel.

Manustamisviis:

Suukaudne (imemiseks; laske aeglaselt suus sulada).

Manustamise kestus:

Kui pärast 7 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Kui te võtate Broncophen Thymia't rohkem, kui ette nähtud

Sorbitoolil võib olla kerge lahtistav toime koguses 20 g ööpäevas, mis vastab enam kui 40 pastillile.

Kui te unustate Broncophen Thymia't 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 Broncophen Thymia põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

See ravim võib põhjustada järgmiseid tõsiseid allergilisi reaktsioone. Kui teil tekib mõni järgmistest kõrvaltoimetest, lõpetage viivitamatult selle ravimi võtmine ja otsige arstiabi:

- Järsku tekkivad ja rasked allergilised reaktsioonid koos hingamisraskuse, turse, joobnud tunde, kiire südame löögisageduse, higistamise ja teadvusekaotusega
- Kiiresti tekkiv naha paistetus sellistes piirkondades, nagu nägu, kurk, käed ja jalad
- Hingamisraskus või hingeldus

Muud võimalikud kõrvaltoimed

Kui mõni järgmistest kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või teeb teile muret või kui te märkate mis tahes teisi kõrvaltoimeid, lõpetage selle ravimi võtmine ja otsige arstiabi niipea kui võimalik:

- Allergilised nahareaktsioonid, sh lööve, sügelus ja sügelev lööve.
- Mao- ja soolehäired, nagu valu või ebamugavustunne kõhus, kõhulahtisus, oksendamine ja iiveldus.

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

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.raviamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Broncophen Thymia't säilitada

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Hoida blisterid välispakendis, valguse eest kaitstult.

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Broncophen Thymia't pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja 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 Thymia sisaldab

- Üks pastill sisaldab: 59,5 mg ekstrakti (kuivekstraktina), mis on saadud aed-liivatee (*Thymus vulgaris* L. ja *Thymus zygis* L.) ürtidest (DER 7-13:1). Ekstraheeriv lahusti: vesi
- Teised koostisosad on: akaatsia (kummiaraabik) (E414), fruktoos, vedel sorbitool, mittekristalliseeruv (E420), maltodekstriin, veevaba sidrunhape (E330), naatriumsahhariin (E954), aroonia lõhna- ja maitseaine (sisaldab propüleenglükooli (E1520)), metsamarja lõhna- ja maitseaine (sisaldab propüleenglükooli (E1520) ja bensüülalkoholi (E1519)), kerge vedel parafiin, puhastatud vesi.

Kuidas Broncophen Thymia välja näeb ja pakendi sisu

Broncophen Thymia on marjamaitsega kuuekandilised pruunid pastillid PVC/PE/PVdC-alumiinium blisterpakendites, milles on 20 pastilli.

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 septembris 2024