



**ИНСТРУКЦИЯ**  
**(информация для пациентов)**  
**по медицинскому применению препарата**  
**БРОНХИКУМ® С / BRONCHICUM® S**

**Торговое название препарата: Бронхикум® С**

**Лекарственная форма:** пастилки

**Состав (на 1 пастилку):**

Экстракт травы тимьяна жидкий - 100 мг

(Соотношение экстракта к экстрагенту = 1:2-2,5)

**Состав экстрагента:**

10%-ный раствор аммиака, глицерин 85%-ный, этанол 90%, вода в соотношении (1:20:70:109)

**Вспомогательные компоненты:**

сахароза, повидон (E1201), левоментол, акациевая камедь, цинеол, кислота стеариновая (E570), кремний диоксид коллоидный безводный (E551), магния стеарат (E470).

**Описание**

Круглые, слегка двояковыпуклые, матовые, от светло-желтого до коричневатого цвета, с редкими вкраплениями пастилки.

**Фармакотерапевтическая группа**

Отхаркивающее средство.

**Код АТХ:** R05CA.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамические свойства**

Экстракт травы тимьяна оказывает отхаркивающее действие. Результаты экспериментальных доклинических исследований показали, что компоненты экстракта травы тимьяна обладают антибактериальными свойствами, спазмолитической активностью.

**Фармакокинетические свойства**

Информация отсутствует, так как лекарственные средства растительного происхождения содержат различные биологически активные вещества.

**Показания к применению**

В качестве отхаркивающего средства в комплексной терапии острых респираторных заболеваний.

**Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, а также к растениям семейства губоцветных (*Lamiaceae*), хроническая сердечная недостаточность (в стадии декомпенсации).

18.12.2014

Так как исследования применения препарата во время беременности, грудного вскармливания и у детей до 6 лет не достаточны, препарат не рекомендуется применять женщинам во время беременности и кормления грудью, а также детям до 6 лет.

### **Передозировка**

Информация о случаях передозировки отсутствует.

### **Способ применения и дозы**

Если нет особых предписаний, принимать пастилки следует, рассасывая в полости рта по 1-2 пастилки несколько раз (до 3 раз) в день.

Пастилки должны медленно растворяться в полости рта. Прием препарата следует распределить равномерно в течение дня.

Длительность курса лечения определяется врачом с учётом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

### **Применение во время беременности и кормления грудью**

Безопасность применения во время беременности и лактации не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных принимать во время беременности и лактации не рекомендовано.

### **Побочное действие**

В редких случаях могут возникать аллергические реакции, такие как: кожная сыпь, крапивница, ангионевротический отек лица и слизистой оболочки полости рта и глотки (отек Квинке). Возможны желудочно-кишечные расстройства. В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не рекомендуется одновременный прием с противокашлевыми препаратами, а также с лекарственными средствами, уменьшающими образование мокроты, так как это затрудняет откашивание разжиженной мокроты.

### **Особые указания**

Одна пастилка соответствует 0,07 ХЕ (хлебных единиц), что необходимо учитывать больным сахарным диабетом, а также лицам, находящимся на гипокалорийной диете.

При отсутствии улучшения состояния в течение 5 дней необходимо проконсультироваться с врачом.

Необходимо соблюдать осторожность у пациентов с редкой врождённой непереносимостью фруктозы, мальабсорбией глюкозы и галактозы или недостаточностью сахаразы, изомальтазы.

Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или в случае ухудшения состояния (возникновение нарушения дыхания, повышение температуры, появление мокроты с примесью гноя или крови), следует незамедлительно проконсультироваться с врачом.

В связи с содержанием сахарозы может вызывать повреждение зубов при длительном применении.

**Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами**

18.12.2014

Исследования по оценке влияния лекарственного средства на способность управления транспортными средствами и работу с механизмами не проводились.

**Форма выпуска**

По 10 пастилок в блистерах из ПВХ/алюминиевой фольги. По 2 блистера вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше +25°C в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Держатель лицензии:**

А.Наттерманн энд Сиэ. ГмбХ, Германия

**Производитель:**

САНОФИ-АВЕНТИС Сп. з о.о.

ул. Любельска, 52,

35-233 Жешув, Польша