

Листок-вкладыш - информация для пациента

Бронхолитин® ТАБ, 40 мг, таблетки, покрытые оболочкой Глауцина гидробромид

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Бронхолитин® ТАБ и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Бронхолитин® ТАБ
3. Прием препарата Бронхолитин® ТАБ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Бронхолитин® ТАБ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Бронхолитин® ТАБ и для чего его применяют

Препарат Бронхолитин® ТАБ, таблетки, содержит действующее вещество глауцина гидробромид, который относится к группе противокашлевых лекарственных средств. Он подавляет работу кашлевого центра в головном мозге, оказывает слабое бронхорасширяющее действие.

Препарат Бронхолитин® ТАБ применяют у взрослых в комплексном лечении заболеваний дыхательной системы, сопровождающихся сухим кашлем, таких как:

- острые воспалительные заболевания верхних дыхательных путей;
- острый и хронический бронхит, воспаление легких (пневмония);
- хроническая обструктивная болезнь легких (ХОБЛ);
- инфекционные заболевания (грипп, коклюш)

2. О чем следует знать перед приемом препарата Бронхолитин® ТАБ

Не применяйте препарат Бронхолитин® ТАБ

- если у Вас аллергия (гиперчувствительность) на действующее вещество - глауцина гидробромид или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас пониженное кровяное давление;
- если у Вас острый инфаркт миокарда;
- если пациент – ребенок младше 18 лет (эффективность и безопасность не установлены).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Бронхолитин® ТАБ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Обязательно посоветуйтесь с врачом, если:

- у вас имеются нарушения в работе печени или почек;
- вы пациент пожилого возраста

Возможно, вам потребуется уменьшить дозу или увеличить интервал времени между приемами дозы препарата.

- у вас нестойкое артериальное давление. В этом случае рекомендуется принимать препарат очень осторожно, так как есть риск выраженного снижения артериального давления и коллапса.

Не применяйте препарат Бронхолитин® ТАБ при продуктивном кашле (кашель с выделением мокроты), так как существует риск закупорки бронхов в результате застоя бронхиального секрета.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность препарата Бронхолитин® ТАБ у детей не установлены. Данные отсутствуют.

Другие препараты и препарат Бронхолитин® ТАБ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, включая и отпускаемые без рецепта.

Обязательно сообщите врачу, если вы уже принимаете следующие препараты:

- угнетающие кашлевой рефлекс (как центрального действия: кодеин, кодтерпин, так и периферического механизма действия: либексин, эксангит);
- уменьшающие образование бронхиального секрета (например, производные атропина).

Препарат Бронхолитин® ТАБ можно применять одновременно со следующими препаратами:

- антибиотиками;
- препаратами, расширяющими бронхи (бронходилататорами);
- сердечно-сосудистыми препаратами (например, ингибиторами АПФ);
- мочегонными препаратами.

Активное вещество эффективно комбинируется с эфедрином, лимонной кислотой, маслом базилика в комбинированных препаратах в форме сиропов, предлагаемых для облегчения кашля.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Бронхолитин® ТАБ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Не принимайте Бронхолитин® ТАБ если Ваша работа связана с управлением транспортными средствами, работой с механизмами из-за возможного появления головокружения, головной боли, сонливости, слабости и быстрой утомляемости.

Препарат Бронхолитин® ТАБ содержит пшеничный крахмал, сахарозу, краситель E110

Пшеничный крахмал

В состав лекарственного препарата входит пшеничный крахмал, который приемлем для лиц с целиакией. Пациентам, с аллергией на пшеницу (отличающейся от целиакии), не следует применять этот лекарственный препарат.

Сахароза

В состав лекарственного препарата входит сахароза. Если врач проинформировал, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед тем как применять этот лекарственный препарат, проконсультируйтесь у Вашего врача.

Краситель E110

В состав лекарственного препарата входит краситель E110, который может вызвать аллергические реакции.

3. Прием препарата Бронхолитин® ТАБ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

Взрослые

Разовая доза для взрослых составляет 40 мг (1 таблетка), 2-3 раза в сутки. При более тяжелых случаях однократный прием может составлять 80 мг (2 таблетки).

Максимальная суточная доза не должна превышать 200 мг (5 таблеток).

Особые группы пациентов

Если вы пациент пожилого возраста или если у вас нарушена работа печени, почек, посоветуйтесь с вашим врачом до приема препарата Бронхолитин® ТАБ. Ваш врач решит, не надо ли вам изменить рекомендуемый режим приема препарата (см. раздел 2, «Особые указания и меры предосторожности»).

Способ применения

Принимайте препарат внутрь, после еды, запивая водой.

Продолжительность лечения

Принимайте препарат так долго, как рекомендовано врачом, но не более 5 дней без контроля врача.

Если Вы приняли препарат Бронхолитин® ТАБ больше, чем следовало

Если вы приняли больше препарата чем рекомендовано, обратитесь за медицинской помощью. Возможно, вам потребуется соответствующее лечение. Возьмите с собой упаковку или листок-вкладыш, чтобы показать медицинскому работнику, если потребуется.

При применении препарата в более высоких дозах могут наблюдаться следующие симптомы: головокружение, головная боль, сонливость, слабость и быстрая утомляемость, тошнота, рвота, понижение артериального давления.

Если вы забыли принять препарат Бронхолитин® ТАБ

Если Вы пропустили одну дозу, примите ее, когда вспомните. Если приблизилось время для принятия следующей дозы, примите ее как обычно.

Не принимайте двойную дозу для компенсации пропущенной. Продолжайте применять лекарственный препарат, соблюдая указания в этом листке-вкладыше.

Если вы прекратили прием препарата Бронхолитин® ТАБ

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Если у Вас возникают любые дополнительные вопросы, связанные с применением этого лекарственного препарата, обратитесь к Вашему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Бронхолитин® ТАБ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Зарегистрированы следующие нежелательные реакции:

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000): при применении однократной дозы, превышающей 80 мг, можно наблюдать головокружение, головную боль, сонливость, слабость и быструю утомляемость, тошноту и рвоту, понижение кровяного давления.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно): аллергические реакции, характеризующиеся зудом или кожными высыпаниями.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

РУП “Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении“

адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

тел./факс.: +375 17 242 00 29

адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

интернет-сайт: www.rceth.by

5. Хранение препарата Бронхолитин® ТАБ

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре ниже 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или в контейнер для бытовых отходов. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Бронхолитин® ТАБ содержит

Действующим веществом является глауцина гидробромида.

Каждая таблетка содержит 40 мг действующего вещества глауцина гидробромида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:

Крахмал пшеничный, сахароза, желатин, целлюлоза микрокристаллическая (тип 101), тальк, стеариновая кислота, *состав оболочки*: желатин, акации камедь, титана диоксид (E171), сахароза, тальк, макрогол 6000, глицерол, опалюкс оранжевый (сахароза, титана диоксид (E171), краситель желтый FCF (E110), тальк, железа оксид желтый (E172), повидон (E1201), натрия бензоат (E211), индиго кармин (E132)).

Внешний вид Бронхолитин® ТАБ и содержимое упаковки

Круглые, оранжевые, двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой, с глянцевой поверхностью.

20 таблеток, покрытых оболочкой, в блистере из твердой бесцветной прозрачной ПВХ пленки и алюминиевой фольги. По 1 блистеру в картонной пачке вместе с листком-вкладышем.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Болгария,

СОФАРМА АО,

16 Iliensko Shosse Str., Sofia 1220, Bulgaria

тел.: +359 02 81 34 200

адрес электронной почты: mail@sopharma.bg

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

Представительство АО Софарма (Республика Болгария) в Республике Беларусь,

г. Минск, 220073, пер. 1 Загородный, 20-24, каб. 8, 15 этаж

Тел./Факс: +375 17 242-82-92.

Адрес электронной почты: info@sopharmagroup.ru.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате Бронхолитин® ТАБ содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен на русском языке в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте ЦэиЗ: <https://www.rceth.by>.