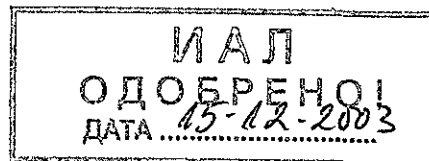


Листовка за пациента

**БРОНХОТОН
BRONCHOTON**



sirupus 125 g

Състав: Една опаковка сироп съдържа като лекарствени вещества 0.100g Ephedrine hydrochloride; 0.125g Glauicine hydrobromide и като помощни вещества 0.125g Босилково масло; 0.125g Лимонена киселина; 43.750g Захароза; 0.150g Метил парахидроксibenзоат; 0.025 Пропил парахидроксibenзоат; 1.250g Полисорбат 80; 1.500g Етанол 96 %; Пречистена вода до 125 g.

Лекарствена форма и количество в една опаковка: Сироп по 125 г.

Производител и притежател на разрешението за употреба: "ВетПром" АД, гр.Радомир, България; ул. "Отец Паисий" 26

Начин на действие: Комбинираното лекарство средство БРОНХОТОН е с противокашлично, бронхоантисептично и бронхоразширяващо действие.

Глауцинетът подтиква центъра на кашлицата, подобно на кодеина, като не дава неговите нежелани лекарствени реакции.

Ефедринът възбужда дишането, разширява бронхите и намалява отока на бронхиалната лигавица.

Терапевтични показания: Симптоматично лечение на кашлица при остри респираторни инфекции на горните дихателни пътища, остри и хронични бронхити, бронхиална астма, коклюш.

Противопоказания: Свръхчувствителност към някои от съставките на лекарственото средство; стенокардия; атеросклероза; тиреотоксикоза; хипертония; сърдечна недостатъчност; феохромоцитом; аденома на простатата с ретенция на урината; глаукома; аритмии.

Специални предпазни мерки при употреба: Този продукт съдържа 1.2 об.% етанол. Всяка доза съдържа до 0.138 g алкохол. Представява опасност за страдащите от чернодробни заболявания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или заболявания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства. Този лекарствен продукт съдържа 43.750 g захароза. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране, всяка доза набавя до 3.95 g захароза. Неподходящ при хора с вродена непоносимост към фруктозата, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарозно/изомалтазен дефицит. Да се прилага при деца от 3 до 6 г. под лекарско наблюдение. Да не се приема в по-късните часове на деня, поради съдържащия се ефедрин и възбуждащото му действие. Да не се прилага при бременни и кърмачки. Не бива да се приема от спортисти. Ако болния е приемал ИМАО да се приема две седмици след спиране на лечението.

Лекарствени и други взаимодействия:

- Комбинация бронхотон - инсулин или бронхотон-орални антидиабетични средства може да намали ефекта на антидиабетичните лекарствени средства.
- Комбинация бронхотон - гванетидин (антихипертензивно средство) увеличава риска от ритъмни нарушения, може да антагонизира ефекта на антихипертензивните средства.
- Комбинация Бронхотон - дексаметазон (синтетичен кортикостероиден препарат, притежаващ засилена противовъзпалителна активност) - намалява терапевтичния ефект на дексаметазона.
- Комбинация бронхотон - МАО инхибитори (антидепресанти) - възможност за аритмии, главоболие, хипертензивни кризи, мозъчни кръвоизливи.
- Бронхотон не бива да се приема едновременно с муколитици като амброксол, бромхексин и N-ацетилцистеин.
- Бронхотон не бива да се използва при предстояща анестезия с циклопропан или халотан.
- По време на приема на Бронхотон не бива да се приемат лекарства, алкализирани урината, както и натриев бикарбонат.

Специални предупреждения относно употребата при бременни, кърмачки и деца: Да не се прилага при бременни и кърмачки, както и при деца под 3 години.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини: Ефедринът може да предизвика мидриаза и да повлияе шофирането.

Начин на употреба и дозировка: Вътрешно (перорално).

Ако лекарят не е предписал друго:



Възрастни-по 1 супена лъжица 3 пъти дневно;

Деца над 3 години-по 1 чаена лъжичка 3 пъти дневно;

Деца над 10 години-по 2 чаени лъжички 3 пъти дневно.

Начин на действие при предозиране. При предозиране могат да се появят гадене, повръщане, нерва възбуда, тремор, световъртеж, затруднено уриниране.

При предозиранесе прави стомашна промивка.Лечението е симптоматично.

Нежелани лекарствени реакции:

- Реакции на свръхчувствителност.

- Учестяване работата на сърцето

- Повишаване на артериалното налягане

- Подтискане перисталтиката на червата

- Разширяване на зениците

- Възбуждащ ефект върху централната нервна система (психично и двигателно безпокойство, особено при предозиране, безсъние)

- Понижение на апетита

- Повишаване възбудимостта на дихателната система

- При децата е възможно предизвикване на сънливост.

Съхранение: При температура под 25°C, на сухо и защитено от светлина място.

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!

Срок на годност: 4 /четири/ години от датата на производство.

Препаратът не трябва да се употребява след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката!

Срок на годност след първо отваряне на многодозната опаковка (флакони от 125 ml) – 15 дни.

Дата на последна редакция на листовката – декември 2003 г.

