

(ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА)**BRONCHITUSSEN VRAMED SYRUP
БРАНХИТУСЕН ВРАМЕД СИРОП****СЪСТАВ:**

В г в 1 опаковка от 125 г:
 Glaucin Hydrobromide 0,125
 Ephedrin Hydrochloride 0,100
 Basil Oil 0,125

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба №	
№-1/11-02-021	<i>Е. М. С.</i>

ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА: лимонена киселина, твин 80, захар, метилов парахидроксибензоат, пропилов парахидроксибензоат, етанол 96%, пречистена вода.

ФАРМАКОЛОГИЧНО ДЕЙСТВИЕ:

Комбиниран лекарствен продукт с противокашлично, бронхоразширяващо и антиспастично действие. Упражнява и слаб антисептичен ефект върху бронхиалната лигавица.

ПОКАЗАНИЯ:

В комплексното лечение на остри и хронични бронхити, бронхиална астма и коклюш.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:

Склероза на коронарните съдове, ангина пекторис /гърдна жаба/, повишена функция на щитовидната жлеза, повишено кръвно налягане, нарушение ритъма на сърдечната дейност, повишено вътреочно налягане, захарен диабет.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ:

Поради наличието на ефедрин, този лекарствен продукт не бива да се използва при високо кръвно налягане, тежки органични заболявания на сърцето (декомпенсация, стенокардия), атеросклероза, безсъние, повишена функция на щитовидната жлеза, доброкачествено уголемяване на средната част на надбъбречната жлеза, тесноъгълна глаукома, доброкачествено уголемяване на простатата, задръжка на урина, деца под 3 годишна възраст.

Този лекарствен продукт съдържа ефедрин, което трябва да се има предвид от спортисти, поради възможността от положителна допинг проба.

Този лекарствен продукт съдържа 35 г захар / 100г. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране, всяка еднократна доза за възрастни (10 г) набавя 3,5г захар. Неподходящ е при вродена непоносимост към фруктозата, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарозно/изомалтазен дефицит.

Този продукт съдържа 1,68 об.% етанол. Всяка доза (10 g) съдържа до 0,12 g етанол. Представлява 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.

Известно е, че консервантите - метилов парахидроксибензоат и пропилов парахидроксибензоат могат да причинят уртикария, като обикновено това е забавен тип реакция. Рядко предизвикват незабавна алергична реакция с уртикария и бронхоспазм.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Главно тези на ефедрина: повишено кръвно налягане, нарушения на сърдечния ритъм, безсъние, нервност, психози, треперене, главоболие, гърчове.

Предозиране

При предозиране могат да се появят гадене, повръщане, загуба на апетит, нервна възбуда, нарушение на кръвообращението, треперене на крайниците, световъртеж, затруднено уриниране.

Лечение: Стомашна промивка и симптоматично лечение!

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ:

В съчетание с β -блокери се намалява бронхолитичния ефект на препарата. Бронхитусен Врамед не трябва да се комбинира с лекарствен продукт, съдържащ фенилпропаноламин /напр. Contac, Sinutab/ поради засилване на ефектите на ефедрина върху централната нервна система и сърдечно-съдовата система.

Приемането на други стимулиращи вещества (като напр. кофеин чрез кафе и кока-кола), могат да засилят нежеланите ефекти на ефедрина.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ:

Не се препоръчва приемането на Bronchitusen Vramed от бременни и кърмещи жени, както и от деца до 3 годишна възраст.

ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не оказва влияние върху активното внимание, способността за шофиране и работа с машини.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

При възрастни се назначава доза 1 супена лъжица 3-4 пъти дневно; при деца от 3 до 10 години по 1 лъжичка 3 пъти дневно; деца над 10 години по 2 чаени лъжички 3 пъти дневно.

ДА НЕ СЕ УПОТРЕБЯВА ПОВЕЧЕ ОТ 7 ДНИ, ОСВЕН ПО ИЗРИЧНО УКАЗАНИЕ НА ЛЕКАР!

СЪХРАНЕНИЕ:

При стайна температура под 25°C, на защитено от пряка слънчева светлина място.

СРОК НА ГОДНОСТ:

4 (четири) години.

Да не се употребява лекарството след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката!

Да не се употребява при възникване на видими промени във външния вид на продукта!

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!

Редакция на листовката 27.02.2002 г.

Производител и притежател на разрешението за употреба:

БРАМЕД АД

с. Врабево, Ловешко

тел.: 0670 / 3 51 14