

Betegájékoztató: Információk a felhasználó számára

BRONCHOSTOP köhögés elleni belsőleges gumipasztila kerti és spanyol kakukkfű levél és virág száraz kivonata

Mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 5 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A készítmény hagyományos növényi gyógyszer, kizárólag a régóta fennálló gyógyászati felhasználáson alapuló, meghatározott javallatokban alkalmazandó.

A gyógyszert a megfázáshoz társuló hurutos köhögés kezelésére, illetve a torokirritáció csökkentésére alkalmazzák.

Keresse fel kezelőorvosát, ha tünetei 5 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

Hogyan fejti ki hatását a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila?

A régóta fennálló gyógyászati felhasználásból rendelkezésre álló adatok alapján a kakukkfű hatóanyagai elősegítik a légutakban tartósan jelen lévő viszkózus váladék felköhögését, ezáltal a hörgők tisztulását.

Az akáciamézga segédanyag hatására a készítmény védőbevonatot képez a torok nyálkahártyáján. Továbbá a készítmény a szopogatás során fokozza a nyáltermelést, ami tovább csökkenti a köhögési ingert.

2. Tudnivalók a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila szedése előtt

Ne szedje a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilát:

- ha allergiás a kakukkfűre vagy az *ajakosok* növény család egyéb tagjaira, vagy a gyógyszer (6. pontjában felsorolt) egyéb összetevőjére;

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével, ha Ön asztmás vagy allergiás reakciókra hajlamos. Lehetséges, hogy ez a gyógyszer súlyos allergiás reakciókat vált ki olyan betegeknél, akiknél a kórtörténetben már előfordult allergiás reakció vagy asztma. A kezelést az allergiás reakció első jeleinek észlelésekor abba kell hagyni (a lehetséges mellékhatásokat lásd a 4. pontban).

Ha láz, nehézlégzés vagy gennyes váladék jelentkezik, orvoshoz kell fordulni.

Gyermekek

A gyógyszer alkalmazása 6 éves kor alatti gyermekek esetében nem ajánlott – a megfelelő adatok hiánya és a pasztila véletlen lenyelésének kockázata miatt.

Egyéb gyógyszerek és a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

A gyógyszernek nincs ismert kölcsönhatása más gyógyszerekkel.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer szedésének megkezdése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Megfelelő adatok hiánya miatt a gyógyszer szedése terhesség és szoptatás alatt nem ajánlott.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A készítmény a gépjárművezetéshez és a gépek üzemeltetéséhez szükséges képességeket befolyásoló hatását nem vizsgálták.

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila szorbítszirupot és fruktózt tartalmaz

Ez a gyógyszer 523 mg szorbitot és 300 mg fruktózt tartalmaz gumipasztilánként, amely megközelítőleg 0,1 szénhidrátegységnek felel meg. Ezt cukorbetegség esetén figyelembe kell venni. A szorbit fruktózforrás. Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette, hogy Ön (vagy gyermeke) bizonyos cukrokra érzékeny, vagy az örökletes fruktózintoleranciának nevezett ritka genetikai betegséget állapították meg Önnél (vagy gyermekénél), amely során szervezete nem tudja lebontani a fruktózt, beszéljen kezelőorvosával, mielőtt Ön (vagy gyermeke) bevenné ezt a gyógyszert. A szorbit hasi kellemetlen érzést és enyhe hasmenést okozhat.

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila propilénlikolt (E1520) tartalmaz

Ez a gyógyszer 5,53 mg propilénlikolt tartalmaz gumipasztilánként.

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila benzil-alkoholt (E1519) tartalmaz

Ez a gyógyszer 0,0018 mg benzil-alkoholt (E1519) tartalmaz gumipasztilánként. A benzil-alkohol (E1519) allergiás reakciókat válthat ki.

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila nátriumot tartalmaz

Ez a gyógyszer kevesebb mint 1 mmol nátriumot (23 mg) tartalmaz gumipasztilánként, azaz gyakorlatilag „nátriummentes”.

3. Hogyan kell szedni a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztyillát?

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény ajánlott adagja:

Felnőtteknek és 12 év feletti gyermekeknek és serdülőknek:

1-2 gumipasztyilla 3-4 óránként (naponta 4-6 alkalommal, naponta legfeljebb 12 gumipasztyilla)

6-12 éves gyermekeknek:

1 gumipasztyilla napi 3 alkalommal

A gyógyszer alkalmazása 6 éves kor alatti gyermekek esetében nem ajánlott.

Az alkalmazás módja:

Szájon át történő alkalmazásra.

A gumipasztyillát szopogatni kell, amíg fel nem oldódik a szájban.

Az alkalmazás időtartama:

Ha tünetei súlyosbodnak, vagy 5 nap után is fennállnak, orvoshoz kell fordulni.

Ha az előírtnál több Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztyillát vett be

Túladagolásról szóló esetet nem jelentettek.

Amennyiben feltehetően túladagolta a gyógyszert, keresse fel kezelőorvosát. Vigye magával a gyógyszer csomagolását és a megmaradt pasztyillákat is.

Lehetséges, hogy egyes, a 4. pontban felsorolt mellékhatások felerősödhetnek.

Ha elfelejtette bevenni az Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztyillát

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. Folytassa a készítmény szedését előírás szerint.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ez a gyógyszer a következő súlyos allergiás reakciókat okozhatja. Ha az alábbi mellékhatások bármelyikét tapasztalja, azonnal hagyja abba a gyógyszer szedését, és forduljon orvoshoz:

- Hirtelen fellépő és súlyos allergiás reakciók, amelyek járhatnak szédüléssel, szapora szívveréssel, izzadással és eszméletvesztéssel, illetve kialakulhat:
- gyors duzzadás a bőr alatt olyan területeken, mint az arc, a torok, a kar és a láb;
- légzési nehézség vagy légszomj.

Egyéb lehetséges mellékhatások

Ha az alábbi mellékhatások bármelyike súlyossá válik vagy aggodalomra ad okot, illetve ha bármilyen más mellékhatást észlel, hagyja abba a gyógyszer szedését, és a lehető leghamarabb forduljon orvoshoz:

- Allergiás bőrreakciók, beleértve a kiütést, viszketést és viszkető kiütést.
- Gyomorpanaszok és bélpanaszok, úgy mint a hasi fájdalom vagy hasi diszkomfortérzés, hasmenés, hányás és hányinger.

A fenti lehetséges mellékhatások előfordulási gyakorisága nem ismert (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg).

Mellékhatások bejelentése

Ha Önénél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az V. függelékben található elérhetőségeken keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilát tárolni?

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A fénytől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A dobozon feltüntetett lejárati idő (EXP) után ne szedje ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszerével. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila?

- A készítmény hatóanyaga:

59,5 mg kerti és spanyol kakukkfű levél és virág (*Thymi herba*; *Thymus vulgaris* L. vagy *Thymus zygis* L., herba) száraz kivonatot (7-13:1) tartalmaz gumipasztilánként. Kivonószer: víz.

- Egyéb összetevők:

akáciamézga, fruktóz, nem kristályosodó szorbítszirup (E420), maltodextrin, vízmentes citromsav (E330), szacharin-nátrium (E954), feketeberkenye-aroma (amely propilénlikolt [E1520] tartalmaz), erdei gyümölcs-aroma (amely propilénlikolt [E1520] és benzil-alkoholt [E1519] tartalmaz), könnyű folyékony paraffin, tisztított víz.

Milyen a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztila kb. 20 mm átmérőjű, hatszög alakú, kb. 6 mm magas, lapos, barna, gyümölcsízű pasztilla.

20 db , 40 db gumipasztila PVC/PE/PVDC//Al buborékcsoomagolásban és dobozban.

Nem feltétlenül mindegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
1160 Bécs
Ausztria

OGYI-TN-46/01	20×
OGYI-TN-46/02	40×

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2025. szeptember.