

## Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

### BRONCHOSTOP köhögés elleni belsőleges gumipasztilla kakukkfű levél és virág száraz kivonata

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

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

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, 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 betegtájékoztatóban 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 betegtájékoztató tartalma:

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

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

A termék hagyományos növényi gyógyszer, kizárólag a régóta fennálló használaton alapuló, meghatározott javallatokban alkalmazandó.

A készítmény a megfázáshoz társuló hurutos köhögés kezelésére, illetve a torok irritáció csillapítására használatos.

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

#### Hogyan fejti ki a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla a hatását?

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

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

#### 2. Tudnivalók a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla szedése előtt

##### Ne szedje a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztillát :

- ha allergiás a kakukkfűre vagy a *Lamiaceae* (Ajakosok) család egyéb tagjaira, vagy a gyógyszer (6. pontjában felsorolt) egyéb összetevőjére.

#### Figyelmeztetések és óvintézkedések

Ha légzési nehézség, láz, vagy gennyes köpet jelentkezik, orvosához, vagy gyógyszerészéhez kell fordulnia.

A gyógyszer használata 6 éves kor alatti gyerekek esetében nem ajánlott, a megfelelő adatok hiánya és a pasztilla véletlen lenyelésének kockázata miatt.

### **Egyéb gyógyszerek és a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla**

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

Nem ismert más gyógyszerekkel való kölcsönhatása.

### **Terhesség, szoptatás és termékenység**

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

A gyógyszer termékenységet befolyásoló, továbbá a terhesség és a szoptatás során kifejtett hatásáról nincsenek adatok. A 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 gumipasztilla szorbit-szirupot és fruktózt tartalmaz**

Ez a gyógyszer 523 mg szorbitot és 300 mg fruktózt tartalmaz gumipasztillánként, amely megközelítőleg 0,1 szénhidrát egységnek felel meg. Ezt cukorbetegség esetén figyelembe kell venni. A szorbit a fruktóz egyik forrása. Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy Ön (vagy gyermeke) bizonyos cukrokra érzékeny, vagy örökletes fruktóz intoleranciában (HFI) szenved, amely egy olyan ritka genetikai betegség, amelynek fennállása esetén a szervezet nem képes megfelelően lebontani a fruktózt, úgy keresse fel orvosát, mielőtt Ön (vagy gyermeke) elkezdene szedni ezt a gyógyszert.

### **A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla propilén-glikolt (E1520) tartalmaz**

Ez a gyógyszer 5,53 mg propilén-glikolt tartalmaz gumipasztillánként.

### **A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla benzil-alkoholt (E1519) tartalmaz**

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

### **A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztilla nátriumot tartalmaz**

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

## **3. Hogyan kell szedni a Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztillát?**

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 serdülőkorúaknak:

1-2 db pasztilla 3-4 óránként (naponta 4-6 alkalommal)

6–12 év közötti gyermekeknek:

1 db pasztilla napi 3 alkalommal

6 év alatti gyermekek:

A megfelelő adatok hiánya és a pasztilla véletlen lenyelésének kockázata miatt, a gyógyszer használata 6 éves kor alatti gyermekek esetében nem ajánlott.

*Az alkalmazás módja:* Szájon át történő alkalmazásra. A pasztillát el kell szopogatni.

*Az alkalmazás időtartama:*

A Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztillát öt napig ajánlott szedni.

Ha a tünetek a készítmény folyamatos szedése mellett nem javulnak, esetleg súlyosbodnak, keresse fel kezelőorvosát.

**Ha az előírtnál több Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztillát vett be**

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

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

**Ha elfelejtette bevenni az Bronchostop köhögés elleni belsőleges gumipasztillát**

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. Folytassa a készítmény előírás szerinti bevételét.

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.

Túlérzékenységi reakciókat (beleértve egy esetben anafilaxiás sokkot, és egy esetben Quincke-ödémát), valamint gyomor-rendellenességeket figyeltek meg kakukkfűvet tartalmazó gyógyszerekkel kapcsolatban. A gyakoriság nem ismert.

#### **Mellékhatások bejelentése**

Ha Önél 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 gumipasztillát tárolni?**

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

A fénytől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A dobozon feltüntetett lejárati idő "Felhasználható:" 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 gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

## 6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

### Mit tartalmaz a Bronchostop köhögés elleni felsőleges gumipasztila?

- A készítmény hatóanyaga:

Egy felsőleges gumipasztila hatóanyaga: 59,5 mg kerti és spanyol kakukkfű levél és virág (*Thymus vulgaris* L. vagy *Thymus zygis* L., herba) száraz kivonat(7-13:1); kivonószer: víz

- Egyéb összetevők:

akáciamézga, fruktóz, 70%-os, nem kristályosodó szorbit szirup (E420), maltodextrin, vízmentes citromsav (E330), szacharin-nátrium (E954), fekete berkenye aroma (amely aromákat, természetes aromákat, aroma komponenseket és propilénglikolt (E1520) tartalmaz), erdei gyümölcs aroma (amely aromákat, természetes aromákat, aroma komponenseket, propilénglikolt (1520), benzil-alkoholt (E1519), és alfa-tokoferolt tartalmaz), könnyű folyékony paraffin, tisztított víz.

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

A Bronchostop köhögés elleni felsőleges gumipasztila kb. 20 mm átmérőjű hatszögalakú, kb. 6 mm magas, lapos, barna, gyümölcs ízű pasztila.

20 db , 40 db pasztila PVC/PE/PVDC//Al buboréksomagolásban 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 db
OGYI-TN-46/02	40 db

**A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma:** 2021. augusztus