

1988 - 2018

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ
Бронхолитин® ТАБ 40 мг таблетки, покрытые оболочкой
Broncholytin® TAB 40 mg coated tablets
 глауцина гидробромид (glaucine hydrobromide)

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

СОСТАВЛЕНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь
 от «09 2013 г. № 1299

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ БРОНХОЛИТИН® ТАБ И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Бронхолитин® ТАБ - противокашлевое лекарственное средство центрального действия. Оно содержит алкалоид глауцин, выделенный из растения *Glaucium flavum*, который подавляет центр кашля. Бронхолитин® ТАБ применяют при сухом кашле различного происхождения: инфекционно-воспалительные заболевания верхних дыхательных путей; острый и хронический бронхит, инфекционные заболевания (грипп).

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение через 5 дней, необходимо обратиться к врачу.

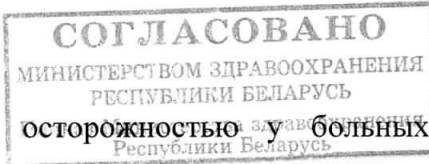
2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА БРОНХОЛИТИН® ТАБ

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;
- у детей.

Особые указания и меры предосторожности

1988 - 2018



- Лекарственное средство следует применять с осторожностью у больных с лабильным кровяным давлением из-за угрозы коллапса.

- Бронхолитин® ТАБ не следует применять при продуктивном кашле с выделением мокроты, так как существует возможность закупорки бронхов в результате задержки бронхиальных секретов.

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

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.

Бронхолитин® ТАБ таблетки можно применять в комбинации с антибиотиками, химиотерапевтическими средствами и др.

Бронхолитин® ТАБ таблетки не следует применять одновременно с лекарственными препаратами, угнетающими кашлевой акт, как центрального (кодеин, кодтерпин), так и периферического механизма действия (эксангит, либексин). Не оправдана комбинация с препаратами, вызывающими снижение бронхиальной секреции (например, производные атропина).

Бронхолитин® ТАБ можно применять одновременно с бронходилататорами, сердечно-сосудистыми препаратами (диуретики, ингибиторы АПФ). 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 проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не принимайте Бронхолитин® ТАБ если Вы беременны, кормите грудью, планируете беременность или думаете, что забеременели.

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.

Важная информация о некоторых ингредиентах Бронхолитин® ТАБ

В состав лекарственного средства входит пшеничный крахмал, который приемлем для лиц с целиакией. Пациентам, с аллергией на пшеницу (отличающейся от целиакии), не следует применять это лекарственное средство.

В состав лекарственного средства входит сахароза. Если врач проинформировал, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, перед тем как применять это лекарственное средство, проконсультируйтесь у Вашего врача.

В состав лекарственного средства входит краситель Е110, который может вызвать аллергические реакции.

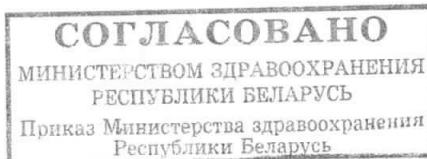
3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА БРОНХОЛИТИН® ТАБ

Всегда принимайте препарат Бронхолитин® ТАБ таблетки в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

1988 - 2018

Рекомендуемая доза:

Таблетки применяют внутрь, рекомендуется после еды.

**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).

Пациенты с нарушениями функции печени и почек и пациенты пожилого возраста

Для пациентов с заболеваниями почек и печени и пациентов пожилого возраста необходимо уменьшить дозу препарата или увеличить интервал между приемами.

Продолжительность лечения – не более 5-ти дней.

Если Вы приняли препарата Бронхолитин® ТАБ больше, чем следовало

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

При передозировке применяют как рутинные меры для быстрого выведения лекарственного средства из организма (промывание желудка, применение активированного угля, инфузия водно-солевых растворов), так и средства, влияющие на симптомы передозировки.

Если вы забыли принять препарат Бронхолитин® ТАБ

Если Вы пропустили одну дозу, примите ее скорее, насколько это возможно. Если приблизилось время для принятия следующей дозы, примите ее как обычно.

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

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Бронхолитин® ТАБ характеризуется хорошей переносимостью. 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 или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

1988 - 2018

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.byинтернет-сайт: www.rceth.by

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА БРОНХОЛИТИН® ТАБ

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

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

Каждая таблетка содержит 40 мг действующего вещества глауцина гидробромида.

Прочими 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, двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой, с глянцевой поверхностью оранжевого цвета.

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.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Отпуск из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО СОФАРМА

ул. Илиенское шоссе 16, 1220 София, Болгария.

Претензии потребителей следует направлять по адресу:

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@sopharma.by.

Дата последнего пересмотра листка-вкладыша: Июнь 2023.