

БРОНХОСЕВТ®

Листовка

Фармакотерапевтична група АТС код

СЪСТАВ:

Всеки флакон съдържа:
Bisulfitum hydrobrosolium 0,125 g, Erythrinum hydrobrosolium 0,100 g, Oleum Salmi bosilici 0,125 g.
Помощни вещества:
лимонена киселина, захароза, метил пара-хидроксибензоат, пропил пара-хидроксибензоат, Твин 80, етилов спирт 1,2% об., дестилирана вода.

ДЕЙСТВИЕ

Сироп е изразено противокашлично и бронхоспазмолитично действие и слаби секретолитични и противомикробни свойства. Тези ефекти се определят от комбинирания състав на препаратa. Тлеуцин потиска центъра на кашлицата подобно на кодеина, но няма керолевта странични действия, не създава пристрастяване и не предизвиква обструкция. Не повлиява дишането. Експериментално е установено, че притежава и противовъзпалителни свойства. Ефектин принадлежи към групата на симпатикомиметичните средства, но има по-слаб и много по-продължителен ефект от класическите представители на групата. Възбужда дишането, намалява отока на лигавицата и разширява бронхите. Етеричното масло успокоява

нервната система и кашличния рефлекс, а освен това върху раздразнената лигавица действа обезболяващо и слабо антигистаминно. Бронхосевт сироп се понася добре от деца над 3 г. и от възрастни.

ПОКАЗАНИИ

При суха непреодуктивна кашлица от респираторен произход, трахеобронхити, остри и хронични бронхити, спастични и астматични бронхити, бронхиална астма, симптоматична кашлица, инфлуенца, заболвания протичащи с кашлица като коклюш, грип, морбили и др..

ПРОТИВОПОКАЗАНИИ

Непоносимост към някои от компонентите на препаратa. Да не се прилага при повишена нервна възбудимост и хипертермидни състояния; микседем; коронарна склероза, карасена миокардиопатия, кожемична болест на сърцето, острият след инфаркт, ритъмни нарушения. Не се препоръчва при деца под 3 г. при болни с някои форми на туберкула и при хипертрофия на простатата. Единична доза бронхосевт да възрастни съдържа 0,5 g захароза, а дневната доза около 2 g /максимална допустима доза е 5,0 g/. Това прави препаратa неподходящ при хора с вродена непоносимост към захарта или други смущения във въглехидратния обмен, както и при диабетичи.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Рядко се наблюдават преходен тремор и сърцебиене, които се явяват 15-30 минути след приема. При по-високи дози гадене, повръщане, загуба на апетит, главоболие, нервна възбуда, безсъние, треперене на крайниците, световъртеж, хипергония, загряване при уринирането.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАМОДЕЙСТВИЯ

Може да се комбинира с противовъзпалителни, противомикробни, антигипертични средства, както и с витамини. Препаратът, не се препоръчва комбиниране на бронхосевт с невролептици, релаксини, кортикостероиди, намалява се ефекта им. Тяснозата окислява ефедринна и така намалява бронходилатращото действие на препаратa. Бета-блокерите противодействат на бронхолитичния ефект на сиропa. Даден с МАС-инхибитори се повишава риска от спастични състояния на съдовете и ритъмни нарушения. Ефектите на сиропa се потискат и при комбиниране с гванетидинови препарати.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Бронхосевт да бъде прилаган точно според предписанието на лекуващия лекар. Не трябва да се дава на деца под 3 год. възраст. При възрастни и болни със сърдечни заболвания, да се използва само по лекарско предписание. Тонже съдържа азахар, препаратът е неподходящ за диабетици. Съдържащите се в сиропa парахидроксибензоати са основните причинители на реакциите на съвръхчувствителността /уртикария, дерматит, бронхоспазъм/. Този продукт съдържа 1,2 % об. етанол. Всяка доза за възрастни съдържа до 0,188 г алкохол. Представява опасност за страдащите от черндорбни заболвания, аткохолия, епилепсия, мозъчни уреждания или заболвания, както и за бременни и деца. Може да промени или засили действието на други лекарства.

ПРЕДИПАЗНИ МЕРКИ

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ
Не са установени ембриотоксични и тератогенни свойства. Въпреки това да се използва с особено внимание при бременни и кърмачки.

ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ

Бронхосевт може да се използва от водачи на моторни превозни средства и работещи с машини само по

лекарско предписание и при приложен контрол. При големи дози ефедрин може да доведе до смущения в зрението, горади настъпващата миризава.

ДОЗИРОВКА

Ако Вашият лекар не Ви е предписал друго, препаратът се приема за възрастни 3 - 4 пъти по 1 суплена лъжица; при деца между 3 и 10 г. по 1 чаена лъжичка 3 пъти дневно, а деца над 10 г. получават 3 пъти дневно по 2 чаени лъжички.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Няколко часа след приложението на съвръхдозата се наблюдава главоболие, тремор, чувствителност на гърба, гадене, профузно повръщане. След това може да настъпват циркулаторни нарушения /хипергония, стенокардия/. При по-тежки случаи кардиомиопатия, промени в сърдечния ритъм, парализично се установява хипергликемия. Много рядко може да се наблюдават мозъчно-съдови инциденти, ретенция на урината. При наличие на такива признаци веднага да се преустанови приема на препаратa и да се потърси лекарска помощ. Травя се евакуация на стомаха и симптоматично лечение с промивка. За контролиране на централната стимулация и конвулсите се прилагат инжекционно Дибазол или други транквилизатори и препарати. При необходимост се използват вазодилатори, селективни бета-блокери, аналептици, диуретици и др.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Тъмен стъклен флакон, съдържащ 125 мл от сиропa, в картонена кутия.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в оригиналната опаковка. Да се пази от светлина и влага при температурa под 25°С. Да не се проважда или замразява. Да се съхранява на недостъпно за деца място.

СРОК НА ГОДНОСТ

3 години /години Не трябва да се прилага след изтичане срока на годност/

НАУЧИ НА ОТПУСКАНЕ

Само с рецепта

ПРОИЗВОДИТЕЛ

"БЪЛГАРСКА РОЗА-СВЕТЛОПЛИС" АД
гр. Кавалитъх,
бул. 23-ти локотен Шипченски полк № 110
Тел.: 043121 092-22 113
Факс: +359/431 48 034

Актуалност на информацията:
08.01.2001 г.

