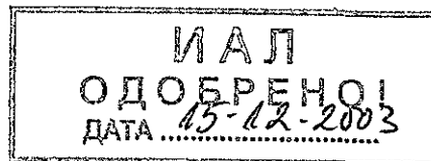


Листовка за пациента

**БРОНХОТОН  
BRONCHOTON**



**sirupus 125 g**

**Състав:** Една опаковка сироп съдържа като лекарствени вещества 0.100g Ephedrine hydrochloride; 0.125g Glauicine hydrobromide и като помощни вещества 0.125g Босилково масло; 0.125g Лимонена киселина; 43.750g Захароза; 0.150g Метил парахидроксibenзоат; 0.025 Пропил парахидроксibenзоат; 1.250g Полисорбат 80; 1.500g Етанол 96 %; Пречистена вода до 125 g.

**Лекарствена форма и количество в една опаковка:** Сироп по 125 г.

**Производител и притежател на разрешението за употреба:** "ВетПром" АД, гр.Радомир, България; ул. "Отец Паисий" 26

**Начин на действие:** Комбинираното лекарство средство БРОНХОТОН е с противокашлично, бронхоантисептично и бронхоразширяващо действие.

Глауцинът подтиска центъра на кашлицата, подобно на кодеина, като не дава неговите нежелани лекарствени реакции.

Ефедринът възбужда дишането, разширява бронхите и намалява отока на бронхиалната лигавица.

**Терапевтични показания:** Симптоматично лечение на кашлица при остри респираторни инфекции на горните дихателни пътища, остри и хронични бронхити, бронхиална астма, коклюш.

**Противопоказания:** Свръхчувствителност към някои от съставките на лекарственото средство; стенокардия; атеросклероза; тиреотоксикоза; хипертония; сърдечна недостатъчност; феохромоцитом; аденома на простатата с ретенция на урината; глаукома; аритмии.

**Специални предпазни мерки при употреба:** Този продукт съдържа 1.2 об.% етанол. Всяка доза съдържа до 0.138 g алкохол. 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. Този лекарствен продукт съдържа 43.750 g захароза. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране, всяка доза набавя до 3.95 g захароза. Неподходящ при хора с вродена непоносимост към фруктозата, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарозно/изомалтазен дефицит. Да се прилага при деца от 3 до 6 г. под лекарско наблюдение. Да не се приема в по-късните часове на деня, поради съдържащия се ефедрин и възбуждащото му действие. Да не се прилага при бременни и кърмачки. Не бива да се приема от спортисти. Ако болния е приемал ИМАО да се приема две седмици след спиране на лечението.

**Лекарствени и други взаимодействия:**

- Комбинация бронхотон - инсулин или бронхотон-орални антидиабетични средства може да намали ефекта на антидиабетичните лекарствени средства.
- Комбинация бронхотон - гванетидин (антихипертензивно средство) увеличава риска от ритмни нарушения, може да антагонизира ефекта на антихипертензивните средства.
- Комбинация Бронхотон - дексаметазон (синтетичен кортикостероиден препарат, притежаващ засилена противовъзпалителна активност) - намалява терапевтичния ефект на дексаметазона.
- Комбинация бронхотон - МАО инхибитори (антидепресанти) - възможност за аритмии, главоболие, хипертензивни кризи, мозъчни кръвоизливи.
- Бронхотон не бива да се приема едновременно с муколитици като амброксол, бромхексин и N-ацетилцистеин.
- Бронхотон не бива да се използва при предстояща анестезия с циклопропан или халотан.
- По време на приема на Бронхотон не бива да се приемат лекарства, алкализирани урината, както и натриев бикарбонат.

**Специални предупреждения относно употребата при бременни, кърмачки и деца:** Да не се прилага при бременни и кърмачки, както и при деца под 3 години.

**Влияние върху способността за шофиране и работа с машини:** Ефедринът може да предизвика мидриаза и да повлияе шофирането.

**Начин на употреба и дозировка:** Вътрешно (перорално).

Ако лекарят не е предписал друго:



Възрастни-по 1 супена лъжица 3 пъти дневно;

Деца над 3 години-по 1 чаена лъжичка 3 пъти дневно;

Деца над 10 години-по 2 чаени лъжички 3 пъти дневно.

**Начин на действие при предозиране.** При предозиране могат да се появят гадене, повръщане, нерва възбуда, тремор, световъртеж, затруднено уриниране.

При предозиранесе прави стомашна промивка.Лечението е симптоматично.

**Нежелани лекарствени реакции:**

- Реакции на свръхчувствителност.

- Учестяване работата на сърцето

- Повишаване на артериалното налягане

- Подтискане перисталтиката на червата

- Разширяване на зениците

- Възбуждащ ефект върху централната нервна система (психично и двигателно безпокойство, особено при предозиране, безсъние)

- Понижение на апетита

- Повишаване възбудимостта на дихателната система

- При децата е възможно предизвикване на сънливост.

**Съхранение:** При температура под 25°C, на сухо и защитено от светлина място.

**Да се съхранява на места, недостъпни за деца!**

**Срок на годност:** 4 /четири/ години от датата на производство.

Препаратът не трябва да се употребява след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката!

**Срок на годност след първо отваряне на многодозната опаковка (флакони от 125 ml) – 15 дни.**

Дата на последна редакция на листовката – декември 2003 г.

