

## (ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА)

**BRONCHITUSSEN VRAMED SYRUP**  
**БРАНХИТУСЕН ВРАМЕД СИРОП**

**СЪСТАВ:**

B g в 1 опаковка от 125 g:  
 Glaucin Hydrobromide 0,125  
 Ephedrin Hydrochloride 0,100  
 Basil Oil 0,125

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба №	
N=1/11-02-021	Effus

**ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА:** лимонена киселина, твин 80, захар, метилов парагидроксибензоат, пропилов парагидроксибензоат, етанол 96%, пречистена вода.

**ФАРМАКОЛОГИЧНО ДЕЙСТВИЕ:**

Комбиниран лекарствен продукт с противокашлично, бронхоразширяващо и антиспастично действие. Упражнява и слаб антиспиритичен ефект върху бронхиалната лигавица.

**ПОКАЗАНИЯ:**

В комплексното лечение на остри и хронични бронхити, бронхиална астма и коклюш.

**ПРОТИВОКАЗАНИЯ:**

Склероза на коронарните съдове, ангина пекторис /гръдна жаба/, повищена функция на щитовидната жлеза, повищено кръвно налягане, нарушение ритъма на сърдечната дейност, повищено вътречно налягане, захарен диабет.

**СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ:**

Поради наличието на ефедрин, този лекарствен продукт не бива да се използва при високо кръвно налягане, тежки органични заболявания на сърцето (декомпенсация, стенокардия), атеросклероза, безсъние, повищена функция на щитовидната жлеза, доброкачествено уголемяване на средната част на надбъбречната жлеза, тесноъгълна глаукома, доброкачествено уголемяване на простатата, задръжка на урина, деца под 3 годишна възраст.

*Този лекарствен продукт съдържа ефедрин, което трябва да се има предвид от спортсти, поради възможността от положителна допинг проба.*

*Този лекарствен продукт съдържа 35 g захар / 100g. Когато се приема съгласно препоръките за дозиране, всяка еднократна доза за възрастни ( 10 g ) набавя 3,5g захар. Неподходящ е при вродена непоносимост към фруктозата, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарозно/изолаптазен дефицит.*

Този продукт съдържа 1,68 об.% етанол. Всяка доза (10 g) съдържа до 0,12 g етанол. 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.

Известно е, че консерванците - метилов паракидроксибензоат и пропилов паракидроксибензоат могат да причинят уртикария, като обикновено това е забавен тип реакция. Рядко предизвикват незабавна алергична реакция с уртикария и бронхоспазъм.

### **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

Главно тези на ефедрина: повищено кръвно налягане, нарушения на сърдечния ритъм, безсъние, нервност, психози, треперене, главоболие, гърчове.

#### **Предозиране**

При предозиране могат да се появят гадене, повръщане, загуба на апетит, нервна възбуда, нарушение на кръвообращението, треперене на крайниците, световъртеж, затруднено уриниране.

**Лечение: Стомашна промивка и симптоматично лечение!**

### **ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ:**

В съчетание с β-блокери се намалява бронхолитичният ефект на препарата. Бронхитусен Врамед не трябва да се комбинира с лекарствен продукт, съдържащ фенилпропаноламин /напр. Contac, Sinutab/ поради засилване на ефектите на ефедрина върху централната нервна система и сърдечно-съдовата система.

Приемането на други стимулиращи вещества (като напр. кофеин чрез кафе и кока-кола), могат да засилят нежеланите ефекти на ефедрина.

### **ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

#### **БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ:**

Не се препоръчва приемането на Bronchitussen Vramed от бременни и кърмещи жени, както и от деца до 3 годишна възраст.

#### **ЕФЕКТИ ВЪРХУ СПОСОБНОСТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ**

Не оказва влияние върху активното внимание, способността за шофиране и работа с машини.

### **НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА**

При възрастни се назначава доза 1 супена лъжица 3-4 пъти дневно; при деца от 3 до 10 години по 1 лъжичка 3 пъти дневно; деца над 10 години по 2 чаени лъжички 3 пъти дневно.

**ДА НЕ СЕ УПОТРЕБЯВА ПОВЕЧЕ ОТ 7 ДНИ, ОСВЕН ПО ИЗРИЧНО УКАЗАНИЕ НА ЛЕКАР!**

### **СЪХРАНЕНИЕ:**

При стайна температура под 25°C, на защищено от пряка слънчева светлина място.

**СРОК НА ГОДНОСТ:**

4 (четири) години.

Да не се употребява лекарството след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката!

Да не се употребява при възникване на видими промени във външния вид на продукта!

Да се съхранява на места, недостъпни за деца!

Редакция на листовкта 27.02.2002 г.

**Производител и притежател на разрешението за употреба:**

ВРАМЕД АД

с. Врабево, Ловешко

тел.: 0670 / 3 51 14