

# БРОНХОСЕВТ®

## Листовка

Фармакотерапевтична група АТС код

### СЪСТАВ:

Всеки флакон съдържа:  
Bisulfitum hydrobrosolium 0,125 g, Erythrinum hydrobrosolium 0,100 g, Oleum Osiri basilici 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 препарата. 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 антиеметично. Бронхосевт сироп се понася добре от деца над 3 г. и от възрастни.

### ПОКАЗАНИИ

При суха непродуктивна 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 препарата. Да не се прилага при повишена нервна възбудимост и хипертермидни състояния; микседем; коронарна склероза, карасена миокардиопатия, кожмична 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 препарата 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, антипиретични 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 препарата. Бета-блокерите противодействат на бронхолитичния ефект на сиропта. Даден с МАС-инхибитори се повишава риска от спастични състояния на съдовете и ритмични нарушения. Ефектите на сиропта 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 съдържателят на диабетичи. Съдържателят се в сиропта парамидроксибензоати са основните причинители на реакциите на съдържателят при уринирането, дерматити, бронхоспазъм.

Този продукт съдържа 1,2 % об. етанол. Всяка доза за възрастни съдържа до 0,188 g алкохол. Представителят от черендобни заболвания, алкохолизъм, епилепсия, мозъчни увреждания или тежки увреждания или 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 миризма.

### ДОЗИРОВКА

Ако Вашият лекар не Ви е предписал друго, препаратът се приема за възрастни 3 - 4 пъти по 1 супина 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 съществуващата 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 препарата и да се потърси лекарска помощ. Травя се евакуация на стомаха и симптоматично лечение на централната стимулация и конвулсии се прилагат инжекционно Дезерхл 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 сиропта, в картонена кутия.

### СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява в оригиналната опаковка. Да се пази от светлина и влага при температурта под 25°C. 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.

