

НД РБ  
4885 - 2019



## Листок-вкладыш лекарственного средства

Уважаемый пациент,

внимательно прочитайте этот листок-вкладыш до конца перед тем, как начать прием препарата, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Данное лекарственное средство доступно без рецепта. Тем не менее, для достижения наилучшего лечебного эффекта, Бронхипрет раствор необходимо принимать в соответствии с указаниями.

- Сохраните этот листок-вкладыш, возможно, Вам потребуется перечитать его снова.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, обратитесь к своему лечащему врачу или фармацевту.
- В случае если во время применения препарата симптомы ухудшаются, или не улучшаются в течение одной недели, следует обратиться к врачу.
- В случае если какой-либо из побочных эффектов становится серьезным, или если вы заметили какие-либо побочные эффекты, не указанные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом своему врачу или фармацевту.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

### Бронхипрет®

**Лекарственное средство, содержащее в качестве действующих веществ компоненты растительного происхождения**

### Лекарственная форма

Раствор для приёма внутрь

### Состав

1 мл (эквивалентно 1 г) раствора содержит:

0,5 мл жидкого экстракта травы тимьяна (1 : 2 - 2,5)

(экстрагент: раствор аммиака 10% (м/м), глицерол 85% (м/м), этанол 90% (об/об), вода очищенная (1:20:70:109));

0,03 мл жидкого экстракта из листьев плюща (1:1) экстрагент – этанол 70% (об/об).

*Вспомогательные ингредиенты:* этанол 96% (об/об), вода очищенная, гидроксипропилбетадекс, сахарин натрия дигидрат, кислоты лимонной моногидрат

Содержит 24% (об/об) этанола.

### Описание

коричневатая, прозрачная или мутная жидкость с ароматом тимьяна.

Возможно выпадение незначительного осадка.

### Фармакотерапевтическая группа

Отхаркивающие средства в комбинации

НД РБ  
4885 - 2019

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Фармакологические свойства**

Результаты экспериментальных исследований *in vitro* и исследований на животных с препаратами тимьяна и масла тимьяна или его основного компонента тимола показали наличие слабого отхаркивающего и спазмолитического эффектов.

Фармакологические исследования на людях с применением отдельных экстрактов, а также с фиксированной комбинацией не проводились.

### **Показания к применению**

Для облегчения симптомов при острых воспалительных заболеваниях дыхательных путей, сопровождающихся кашлем и образованием вязкой мокроты.

### **Противопоказания**

Детский возраст до 6 лет. Бронхипрет раствор нельзя принимать в случаях известной гиперчувствительности к плющу обыкновенному, тимьяну или к другим растениям семейства губоцветные (*Lamiaceae*), при известной аллергической реакции на березовую пыльцу, полынь обыкновенную, сельдерей, или к любому другому компоненту лекарственного средства.

### **Особые предостережения и меры предосторожности**

Не назначается детям младше 6 лет ввиду отсутствия достаточного количества клинических исследований применения.

Если при применении лекарственного средства симптомы сохраняются более 7 дней или развивается одышка, лихорадка или кровохарканье, необходимо немедленно проконсультироваться с врачом. Из-за содержания этилового спирта у детей в возрасте от 6 до 12 лет интервал между дозами должен быть не менее 4 часов.

В случае, если во время применения препарата симптомы ухудшаются, следует проконсультироваться с врачом.

Лекарственное средство содержит 24 % (об/об) этанола, то есть до 0,49 г на разовую дозу 2,6 мл. Из-за содержания этилового спирта лекарственное средство не следует принимать пациентам, страдающим алкоголизмом. Содержание этилового спирта следует принимать во внимание при назначении пациентам группы высокого риска, таким как пациенты с заболеванием печени или эпилепсией.

Разовая доза раствора Бронхипрет не содержит учитываемых хлебных единиц (ХЕ).

Принимать с осторожностью пациентам с гастритом или язвенной болезнью.

Бронхипрет, раствор не содержит глютен.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не рекомендуется одновременное применение с противокашлевыми лекарственными средствами.

### **Применение в период беременности и кормления грудью**

Не рекомендуется принимать препарат в период беременности и кормления грудью.

### **Влияния на способность управлять автомобилем или механизмами**

Лекарственное средство содержит этиловый спирт! В период лечения необходимо соблюдать осторожность при вождении автотранспорта и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### Способ применения и дозы

Применяют внутрь.

Взрослые и дети старше 12 лет:

3 раза в день по 2,6 мл

Дети в возрасте от 6 до 11 лет:

3 раза в день по 1,3 мл

Принимать раствор следует с помощью мерного стаканчика и при необходимости возможен прием с некоторым количеством жидкости (например, со стаканом воды).

Перед употреблением флакон следует встряхнуть!

Продолжительность лечения зависит от тяжести заболевания. Если симптомы сохраняются более 7 дней или развивается одышка, лихорадка или кровохарканье, необходимо проконсультироваться с врачом.

Из-за содержания этилового спирта у детей в возрасте от 6 до 12 лет интервал между дозами должен быть не менее 4 часов.

### Побочное действие

При приеме раствора Бронхипрет, как и любого другого лекарственного средства, могут наблюдаться побочные реакции.

При оценке побочных эффектов в основу кладутся следующие данные по частоте их возникновения:

Очень часто:  $\geq 1/10$

Часто:  $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$

Нечасто:  $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$

Редко:  $\geq 1/10000$ , но  $< 1/1000$

Очень редко:  $< 1/10000$

Не известны: частота не может быть определена из имеющихся данных

Нечасто сообщалось о нарушениях со стороны желудочно-кишечного тракта (спазмы, тошнота, рвота).

В очень редких случаях возможны аллергические реакции, такие как одышка, кожная сыпь, крапивница, отек лица, губ и/или гортани.

В случае первых признаков побочного действия прекратить применение препарата и проконсультироваться с врачом.

При первых признаках аллергической реакции следует немедленно прекратить применение раствора Бронхипрет.

Сообщение о подозреваемых побочных реакциях

Важное значение имеет сообщение о подозрении на побочные реакции после регистрации лекарственного препарата. Это позволяет контролировать дальнейшее соотношение пользы / риска препарата. О любых подозреваемых побочных реакциях просьба сообщать через национальную систему репортирования (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении МЗ РБ», <http://www.rceth.by>).

### Передозировка

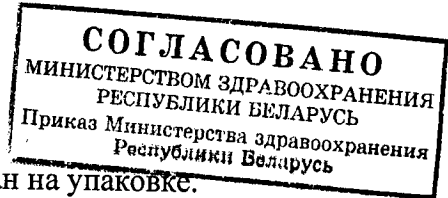
При приеме препарата в дозах, значительно превышающих терапевтические возможны гастроинтестинальные расстройства, рвота, диарея. В случае передозировки, необходима консультация врача.

НД РБ

4885 - 2019

**Срок годности**

24 месяца, после вскрытия- 6 месяцев. Срок годности указан на упаковке.  
Не применять после окончания срока годности.



**Условия хранения**

Хранить в защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25°C.  
Хранить в недоступном для детей месте!

**Форма выпуска**

флаконы темного стекла с разливочным устройством по 50 мл и 100 мл и мерным стаканчиком вместе с инструкцией по медицинскому применению помещаются в складную картонную коробку.

**Условия отпуска лекарственного средства**

Без рецепта врача

**Производитель:**

БИОНОРИКА СЕ

Кершенштайнерштрассе 11-15,

92318 Ноймаркт, Германия

Телефон: 0049 (0) 9181 / 231-90

Факс: 0049 (0) 9181 / 231-265

Интернет: [www.bionorica.de](http://www.bionorica.de)

e-mail: [info@bionorica.de](mailto:info@bionorica.de)

Представительство в Республике Беларусь

220095 г. Минск, пр. Рокоссовского 64, пом.2 Н

тел/факс (+375 17) 342-40-08, 271-40-13

e-mail [office@bionorica.by](mailto:office@bionorica.by)