

УТВЕРЖДЕНА  
приказом Председателя Комитета  
медицинской и фармацевтической  
деятельности  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан  
от «18» июня 2014 года  
№ 427

**Инструкция по медицинскому применению  
лекарственного средства**

**БРОНХОСТОП® Пастилки**

**Торговое название**

Бронхостоп® Пастилки

**Международное непатентованное название**

Нет

**Лекарственная форма**

Пастилки

**Состав**

Одна пастилка (2 г) содержит

*активное вещество:* тимьяна травы экстракт сухой 59.5 мг,

*вспомогательные вещества:* мальтодекстрин, акации камедь, фруктоза, сорбитола раствор 70 % некристаллизующийся (Е 420), кислота лимонная безводная, сахарин натрия (Е 954), ароматизатор аронии, ароматизатор ягодный, парафин жидкий, воск белый, вода очищенная.

В процессе производства тимьяна травы экстракта сухого (соотношение сырья к экстрагенту 7- 13 :1) в качестве экстрагента используется вода.

**Описание**

Пастилки гексагональной формы, коричневого цвета с фруктовым вкусом.

**Фармакотерапевтическая группа**

Препараты для устранения симптомов простуды и кашля.

Отхаркивающие препараты.

Код АТХ R05CA

**Фармакологические свойства**

**Фармакокинетика**

Не применимо.

**Фармакодинамика**

Экстракт тимьяна обладает секретолитическим, отхаркивающим и бронхолитическим свойствами и облегчает отхаркивание вязкой мокроты. Эфирное масло, которое содержится в экстракте травы тимьяна, обладает антисептическими свойствами.

### **Показания к применению**

- как отхаркивающее средство при кашле, связанном с простудными заболеваниями верхних дыхательных путей.

### **Способ применения и дозы**

Для приема внутрь.

*Взрослые и подростки старше 12 лет:*

При необходимости 1-2 пастилки последовательно рассасывать каждые 3-4 часа (4-6 раз в сутки).

*Дети от 6 до 12 лет:*

При необходимости 1 пастилку рассасывать 3-4 раза в день (4-6 раз в сутки).

Если в течение 7 дней улучшения состояния не происходит, необходимо обратиться к врачу.

### **Побочные действия**

- реакции гиперчувствительности (включая один случай анафилактического шока и один случай отека Квинке)

- расстройства со стороны желудочно-кишечного тракта.

Частота возникновения не известна.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к активным веществам, другим растениям семейства губоцветных (*Lamiaceae*) или любому из вспомогательных веществ

- наследственная непереносимость фруктозы, мальабсорбция глюкозы и галактозы

- беременность и период лактации

- детский возраст до 6 лет.

### **Лекарственные взаимодействия**

Исследования взаимодействия не проводились.

### **Особые указания**

В связи с отсутствием данных и из-за риска случайного проглатывания целой пастилки, не рекомендуется к применению у детей младше 6 лет.

Препарат содержит фруктозу, сорбит, сахарин. Пациентам с редкой наследственной непереносимостью фруктозы не следует применять Бронхостоп® Пастилки.

В случае развития нарушений дыхания, подъема температуры или появления гнойной мокроты необходимо обратиться к врачу.

*Беременность и кормление грудью.*

В связи с отсутствием достаточных данных прием во время беременности и кормления грудью не рекомендуется.

*Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами.*

Исследования по оценке влияния приема лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводились.

### **Передозировка**

Отсутствуют сведения о случаях передозировки.

### **Форма выпуска и упаковка**

По 10 таблеток герметически упакованы в контурно-ячейковую упаковку из ПВХ/ПЭ/ПВДХ и алюминиевой фольги.

По 2 контурные упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках в картонной коробке.

### **Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

### **Срок хранения**

3 года

Не использовать после истечения срока годности.

### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта

### **Производитель**

Болдер Арzneимиттел ГмбХ и Ко. КГ

Рхеинисче проспект 11, 50858 Кельн, Германия.

### **Владелец регистрационного удостоверения**

Квизда Фарма ГмбХ,

Эффингергассе 21, 1160 Вена, Австрия.

*Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара):*

Представительство Дельта Медикел Промоушнз АГ (Швейцария)

050040, г. Алматы, Бостандыкский район, ул. Байзакова, д. 280.

Тел./факс +7 (727) 332 20 79

Электронная почта: [PVG@deltamedical.com.ua](mailto:PVG@deltamedical.com.ua)