



УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Украины
26.10.2015 № 695
Регистрационное удостоверение
№ UA/3546/01/01

ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства

БРОНХОФИТ

Состав:

действующие вещества: 1 фильтр-пакет (1,5 г)	
содержит смесь лекарственного растительного сырья:	
айра корней (<i>Calami radix</i>)	135 мг,
алтея корней (<i>Althaeae radix</i>)	135 мг,
липы цветков (<i>Tiliae flos</i>)	135 мг,
ноготков цветков (<i>Calendulae flos</i>)	135 мг,
солодки корней (<i>Liquiritiae radix</i>)	135 мг,
шалфея лекарственного листьев (<i>Salviae officinalis folium</i>)	135 мг,
бузины цветков (<i>Sambuci flos</i>)	120 мг,
крапивы листьев (<i>Urticae folium</i>)	120 мг,
мяты перечной листьев	
(<i>Menthae piperitae folium</i>)	120 мг,
чабреца травы (<i>Serpilli herba</i>)	120 мг,
девясила корней (<i>Inulae helenii radix</i>)	105 мг,
ромашки цветков (<i>Matricariae flos</i>)	105 мг.

Лекарственная форма. Сбор.

Основные физико-химические свойства: смесь кусочков различной формы серовато-зеленого цвета с включениями оранжевого и желтого цвета различных оттенков. Запах сильный, приятный.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые при кашле и простудных заболеваниях. Отхаркивающие средства.

Код АТХ R05C A.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

Препарат БРОНХОФИТ обладает секретолитическим и секретокинетическим действием. Стимулирует серозные клетки желез слизистой оболочки бронхов, увеличивая содержание слизистого секрета, в результате чего изменяется соотношение слизистого и серозного компонентов мокроты. Благодаря увеличению количества бронхиального секрета и уменьшению его вязкости облегчается отхаркивание мокроты. БРОНХОФИТ обладает противовоспалительным и общеукрепляющим действием.

Клинические характеристики.

Показания. Острые и хронические воспалительные заболевания дыхательных путей, сопровождающиеся кашлем с образованием вязкой мокроты: острый и хронический бронхит, бронхэкстазическая болезнь, пневмония.

Противопоказания. Острая и хроническая почечная недостаточность, остшая и хроническая печеночная недостаточность, цирроз печени, холестатические расстройства, гипокалиемия, артериальная гипертензия III ст., круп; повышенная чувствительность к каким-либо компонентам препарата или к другим растениям семейства губоцветных (Lamiaceae), а также известная аллергия на сельдерей и пыльцу бересклета (возможна перекрестная реакция).

Особые меры безопасности. Следует с осторожностью применять при повышенной свертываемости крови, а также больным бронхиальной астмой и спазмофилией.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Препарат не следует применять вместе с лекарственными препаратами, угнетающими кашель, в связи с возможным скоплением мокроты в дыхательных путях.

При длительном применении одновременно с сердечными гликозидами, адренокортикоидами,

антиаритмическими препаратами (хинидин), слабительными средствами, тиазидными и петлевыми диуретиками возможно нарушение водно-электролитного баланса.

Особенности применения.

Если в течение одной недели приема препарата симптоматика сохраняется либо во время лечения отмечается ухудшение симптомов заболевания и/или появляются одышка, повышение температуры тела, гнойная мокрота, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применение в период беременности или кормления грудью. В связи с отсутствием достаточного опыта применения препарата в период беременности его следует применять по назначению врача в случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для развития плода. При необходимости применения препарата следует прекратить кормление грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами. Не влияет.

Способ применения и дозы. 2 фильтр-пакета залить 150 мл кипятка, настоять в закрытой посуде в течение 15 минут.

Взрослым и детям с 7 лет принимать в теплом виде по 150 мл за 20-30 минут до еды 3 раза в сутки.

Длительность применения устанавливает врач. Обычно курс лечения составляет 3-4 недели.

Дети. Препарат противопоказан детям до 7 лет.

Передозировка. Возможно появление отеков, диспептических симптомов, повышения артериального давления и усиление проявлений побочных реакций.

Побочные реакции. Препарат обычно хорошо переносится пациентами. Однако, учитывая многокомпонентный состав препарата, в отдельных случаях, как правило, при индивидуальной гиперчувствительности к какому-либо компоненту или нарушении рекомендованного режима его приема возможно развитие аллергических реакций, в том числе гиперемия, высыпания, зуд, отек кожи, контактный дерматит, крапивница; желудочно-кишечных расстройств, включая тошноту, рвоту, диарею. В случае появления каких-либо негативных реакций необходимо обратиться к врачу.

Срок годности. 2 года. Не применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C и недоступном для детей месте.

Упаковка. По 1,5 г в фильтр-пакете № 20.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ООО «Научно-производственная фармацевтическая компания «ЭЙМ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности. Украина, 61091, Харьковская обл., г. Харьков, ул. Харьковских дивизий, 20 лит. «А-5».

Дата последнего пересмотра. 26.10.2015.



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
26.10.2015 № 695
Реєстраційне посвідчення
№ UA/3546/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 фільтр-пакет (1,5 г) містить су- міш лікарської рослинної сировини:	
аїру коренів (<i>Calami radix</i>)	135 mg,
алтеї коренів (<i>Althaeae radix</i>)	135 mg,
липи квіток (<i>Tiliae flos</i>)	135 mg,
нагідок квіток (<i>Calendulae flos</i>)	135 mg,
солодки коренів (<i>Liquiritiae radix</i>)	135 mg,
шавлії лікарської листя (<i>Salviae officinalis folium</i>)	135 mg,
бузини квіток (<i>Sambuci flos</i>)	120 mg,
кропиви листя (<i>Urticae folium</i>)	120 mg,
м'яти перцевої листя (<i>Menthae piperitae folium</i>)	120 mg,
чебрецю повузочного трави (<i>Serpilli herba</i>)	120 mg,
оману коренів (<i>Inulae helenii radix</i>)	105 mg,
ромашки квіток (<i>Matricariae flos</i>)	105 mg.

Лікарська форма. Збір.

Основні фізико-хімічні властивості: суміш шматочків різної форми, сірувато-зеленого кольору з включеннями оранжевого і жовтого кольору різних відтінків. Запах сильний, присмінний.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби.

Код ATX R05C A.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат БРОНХОФІТ має секретолітичну і сектротінеструктивну дію. Стимулює серозні клітини залоз слизової оболонки бронхів, збільшуєчи вміст слизового секрету, внаслідок чого змінюється співвідношення слизового та серозного компонентів мокротинія. Завдяки збільшенню кількості бронхіального секрету та зменшенню його в'язкості полегшується відхаркування мокротинія. БРОНХОФІТ має протизапальні та загальнозмінюючі властивості.

Клінічні характеристики.

Показання. Гострі та хронічні запальні захворювання дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем з утворенням в'язкого мокротинія: гострий та хронічний бронхіт, бронхокетатична хвороба, пневмонія.

Протипоказання. Гостра та хронічна ниркова недостатність, гостра та хронічна печінкова недостатність, цироз печінки, холестатичні розлади, гіпокаліємія, артеріальна гіпертензія III ст., круп; підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату або до інших рослин родини губоцвітних (*Lamiaceae*), а також відома алергія на селеру та пилок берези (можливі перехресна реакція).

Особливі заходи безпеки. Слід з обережністю застосовувати при підвищенному згортанні крові, а також хворим на бронхіальну астму і спазмофілію.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. Препарат не слід застосовувати разом з лікарськими засобами, що пригнічують кашель, у зв'язку з можливим скученням мокротинія у дихальних шляхах.

При тривалому застосуванні одночасно з серцевими глікозидами, адренокортикостероїдами, антиаритмічними препаратами (хінідин), проносними засобами, тіазидними та петльовими діуретиками можливі порушення водно-електролітного балансу.

Особливості застосування.

Якщо протягом одного тижня прийому препарату симптоматика зберігається або під час лікування відзначається погіршення симптомів захворювання та/або з'являються задишка, підвищення температури тіла, гнійне мокротинія, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У зв'язку з відсутністю достатнього досвіду застосування препарату у період вагітності його слід застосовувати за назначенням лікаря у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для розвитку плода. При необхідності застосування препарату слід припинити годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не впливає.

Спосіб застосування та дози. 2 фільтр-пакети залити 150 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 15 хвилин.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплом вигляді по 150 мл за 20-30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування становить 3-4 тижні.

Діти. Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

Передозування. Можливе виникнення набряків, диспептичних симптомів, підвищення артеріального тиску та посилення проявів побічних реакцій.

Побічні реакції. Препарат зазвичай добре переносяться пацієнтами. Однак, враховуючи багатокомпонентний склад препарату, в окремих випадках, як правило, при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого компонента препарату або порушенні рекомендованого режиму його прийому можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі гіперемія, висипи, свербіж, набряк шкіри, контактний дерматит, крапив'янка; шлунково-кишкових розладів, включаючи нудоту, бліювання, діарею. У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

Термін придатності. 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C та недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 1,5 г у фільтр-пакеті № 20.

Категорія відпуску. Без receptа.

Виробник. ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності. Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дівізій, 20 літ. «А-5».

Дата останнього перегляду. 26.10.2015.