



ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению лекарственного средства

БРОНХОФИТ

Состав:

действующие вещества: 1 упаковка (100 г) содержит смесь лекарственного растительного сырья:
айра корней (*Calami radix*) 9 г,
алтея корней (*Althaeae radix*) 9 г,
липы цветков (*Tiliae flos*) 9 г,
ноготков цветков (*Calendulae flos*) 9 г,
солодки корней (*Liquiritiae radix*) 9 г,
шалфея лекарственного листьев
(*Salviae officinalis folium*) 9 г,
бузины цветков (*Sambuci flos*) 8 г,
крапивы листьев (*Urticae folium*) 8 г,
мяты перечной листьев
(*Menthae piperitae folium*) 8 г,
чабреца травы (*Serpylli herba*) 8 г,
девясила корней (*Inulae helenii radix*) 7 г,
ромашки цветков (*Matricariae flos*) 7 г.

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, бронхоэктатическая болезнь, пневмония.

Противопоказания. Острая и хроническая почечная недостаточность, острая 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 березы (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, адренокортикостероидами, антиаритмическими препаратами (хининиди),

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 столовые ложки сбора заварить в 500 мл кипятка, настоять в закрытой посуде в течение 1 часа, процедить. Взрослым и детям с 7 лет принимать в теплом виде по $\frac{1}{2}$ стакана (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 °С и недоступном для детей месте.

Упаковка. По 100 г в пакете, вложенном в пачку.

Категория отпуска. Без рецепта.

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

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.



ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини:
аїру коренів (*Calami radix*) 9 г,
алтєї коренів (*Althaeae radix*) 9 г,
липи квіток (*Tiliae flos*) 9 г,
нагідок квіток (*Calendulae flos*) 9 г,
солодки коренів (*Liquiritiae radix*) 9 г,
шавлії лікарської листя
(*Salviae officinalis folium*) 9 г,
бузини квіток (*Sambuci flos*) 8 г,
кропиви листя (*Urticae folium*) 8 г,
м'яти перцевої листя
(*Menthae piperitae folium*) 8 г,
чебрецю повзучого трави (*Serpylli herba*) ... 8 г,
оману коренів (*Inulae helenii radix*) 7 г,
ромашки квіток (*Matricariae flos*) 7 г.

Лікарська форма. Збір.

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

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби.
Код АТХ R05C A.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

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

Клінічні характеристики.

Показання. Гострі та хронічні запальні захворювання дихальних шляхів, що супроводжуються кашлем з утворенням в'язкого мокротиння: гострий та хронічний бронхіт, бронхоектатична 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 губоцвітих (*Lamiaceae*), а також відома алергія на селеру та пилок берези (можлива перехресна реакція).

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

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

При тривалому застосуванні одночасно з серцевими глікозидами, адренкортикостероїдами, антиаритмічними препаратами (хінідин), проносними засобами, тiazидними та петльовими діуретиками можливе 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 мокротиння, 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 призначенням 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 столові ложки збору заварити у 500 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 1 години, процідити. Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплому вигляді по $\frac{1}{3}$ склянки (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 переноситься пацієнтами. Однак, враховуючи багатоконпонентний 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, кропив'янка; шлунково-кишкових розладів, включаючи нудоту, блювання, 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 100 г у пакеті, вкладеному в пачку.

Категорія відпуску. Без рецепта.

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

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

Дата останнього перегляду. 26.10.2015.