

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО
РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского
применения

БРОНХОТОН

наименование лекарственного препарата

Регистрационный номер:

Торговое название препарата: БРОНХОТОН

Группировочное название: Глауцин+ Эфедрин +[Базилика
обыкновенного масла] &

Лекарственная форма: сироп

Состав:

125 г сиропа содержат

активные компоненты: глауцина гидробромид – 0,125 г, эфедрина гидрохлорид
– 0,100 г, базилика обыкновенного масла – 0,125 г

вспомогательные компоненты: лимонной кислоты моногидрат – 0,125 г,
сахароза – 43,750 г, метилпарагидроксибензоат натрия – 0,150 г,
пропилпарагидроксибензоат натрия – 0,025 г, полисорбат 80 – 1,250 г,
этанол 96% - 1,500 г, вода – до 125 г.

Описание

Сиропообразная жидкость желтовато-коричневого цвета с характерным
запахом.

Фармакотерапевтическая группа: Противокашлевое средство
комбинированное (противокашлевое средство центрального действия +
симпатомиметическое средство).

Код АТХ: R05DB20.

Фармакологическое действие

Фармакодинамика

БРОНХОТОН - комбинированный препарат растительного происхождения, оказывает противокашлевое и бронходилатирующее действие.

Глауцин подавляет кашлевой центр, не приводя, однако, к угнетению дыхания, развитию запоров и лекарственной зависимости.

Эфедрин стимулирует дыхательный центр, расширяет бронхи и (за счет сосудосуживающего действия) устраняет отек слизистой оболочки бронхов.

Базиликовое масло оказывает седативное (слабое), противомикробное и спазмолитическое действие.

Фармакокинетика

Глауцина гидробромид и эфедрина гидрохлорид хорошо всасываются в пищеварительном тракте, создавая и поддерживая необходимые терапевтические уровни в плазме крови. Выделяются, главным образом, с мочой.

Показания к применению

В комплексной терапии заболеваний дыхательной системы, сопровождающихся сухим кашлем: острый и хронический бронхит, трахеобронхит, бронхиальная астма, коклюш.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (вследствие содержания сахарозы в препарате).

Ишемическая болезнь сердца, артериальная гипертензия, сердечная недостаточность, аритмии, коронарный атеросклероз, феохромоцитома, тиреотоксикоз, закрытоугольная глаукома, сахарный диабет, гипертиреоз, гиперплазия предстательной железы, бессонница, беременность, период

грудного вскармливания, детский возраст до 3 лет, предстоящая общая анестезия с циклопропаном или галотоном.

С осторожностью

Больным, склонным к развитию лекарственной зависимости; пациентам с заболеваниями печени, алкоголизмом, эпилепсией, заболеваниями головного мозга, черепно-мозговой травмой; детям.

Способ применения и дозы

Внутрь.

Взрослым – по 1 столовой ложке 3-4 раза в день.

Детям от 3 до 10 лет – по 1 чайной ложке 3 раза в день.

Детям старше 10 лет – по 2 чайные ложки 3 раза в день.

Длительность курса лечения составляет 5–7 дней.

Побочные действия

Со стороны сердечно-сосудистой системы: тахикардия, экстрасистолия, повышение артериального давления.

Со стороны нервной системы: тремор, возбуждение, бессонница, головокружение.

Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, потеря аппетита и запор.

Со стороны эндокринной системы: повышение либидо, дисменорея.

Со стороны мочевыделительной системы: затруднение мочеиспускания, задержка мочи у больных с гиперплазией предстательной железы.

Со стороны кожи и слизистых оболочек: сыпь, усиление потоотделения.

Аллергические реакции: крапивница, бронхоспазм, уртикарная сыпь.

Другие: нарушение зрения, тахифилаксия.

У детей - сонливость.

Передозировка

Симптомы: тошнота, рвота, потеря аппетита, возбуждение, нарушение кровообращения, тремор конечностей, головокружение, потливость, затруднение мочеиспускания.

Лечение: проводят промывание желудка, назначают активированный уголь, в дальнейшем показано симптоматическое лечение.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

БРОНХОТОН можно применять одновременно с антибиотиками, жаропонижающими препаратами и витаминами.

Входящий в состав препарата эфедрин ослабляет эффекты наркотических и снотворных средств.

При одновременном применении с сердечными гликозидами, некоторыми симпатомиметиками, хинидином, трициклическими антидепрессантами существует риск развития аритмий. Побочные эффекты могут наблюдаться и при одновременном применении с окситоцином или с препаратами, содержащими алкалоиды спорыньи.

Комбинация БРОНХОТОН - ингибиторы моноаминоксидазы (МАО) – возможна головная боль, повышается риск развития аритмии, гипертензивного криза, кровоизлияний в мозг. Прием препарата БРОНХОТОН возможен только через 2 недели после прекращения приема ингибиторов МАО.

БРОНХОТОН снижает гипотензивное действие симпатолитиков за счет симпатомиметического действия эфедрина.

При совместном применении препарата БРОНХОТОН с неселективными β -адреноблокаторами снижается бронхолитический эффект препарата БРОНХОТОН и антигипертензивный эффект β -адреноблокаторов.

При одновременном применении препарата с гипогликемическими средствами для приема внутрь или инсулином возможно снижение гипогликемического эффекта.

Комбинация БРОНХОТОН – дексаметазон – уменьшает терапевтический эффект дексаметазона.

БРОНХОТОН не рекомендуется применять одновременно с отхаркивающими средствами (амброксол, бромгексин, N-ацетилцистеин) – вследствие затруднения откашливания мокроты.

Во время приема БРОНХОТОНА не рекомендуется принимать препараты, подщелачивающие мочу, такие как натрия бикарбонат.

При одновременном применении препарата БРОНХОТОН с препаратами, стимулирующими центральную нервную систему (ЦНС), или тонизирующими напитками растительного происхождения (кофе, чай, кока-кола) возможно усиление стимулирующего эффекта препарата на ЦНС.

Особые указания

Вследствие стимулирующего действия на ЦНС и возможного нарушения сна не рекомендуется прием БРОНХОТОН сиропа после 16 часов.

Если через 5–7 дней после начала лечения симптомы заболевания сохраняются или состояние ухудшается, необходимо проконсультироваться с врачом.

БРОНХОТОН содержит до 1,7 об.% этанола. Разовая доза для детей от 3-х до 10 лет (5 мл) содержит до 0,069 г алкоголя, суточная доза до 0,20 г. Разовая доза для детей старше 10 лет (10 мл) содержит до 0,138 г алкоголя, суточная доза до 0,40 г. Разовая доза для взрослых (15 мл) содержит до 0,207 г алкоголя, суточная доза до 0,60 г.

Сироп содержит в качестве вспомогательных веществ метил- и пропилпарагидроксибензоат, которые, хотя и редко, могут вызвать крапивницу, реакции гиперчувствительности немедленного типа с уртикарной сыпью и бронхоспазмом.

Содержание эфедрина в составе продукта может дать положительный результат при допинг-пробе у спортсменов.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Препарат не рекомендуется применять при выполнении потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Сироп.

По 125 г во флаконы из полиэтилентерефталата.

По 1 флакону с инструкцией по применению в картонной пачке.

Условия хранения

В сухом, защищенном от света месте при температуре 15 – 25 °С

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

4 года.

Не использовать по истечении срока годности!

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Предприятие-производитель/организация, принимающая претензии

ВЕТПРОМ АД,

Болгария, г. Радомир

ул. "Отец Паисий" № 26

тел.: + 359/777/82286; факс: + 359/777/82391

Претензии по качеству отправлять по адресу производителя.

Доверенный представитель

ВЕТПРОМ АД, Болгария



Колодезная Т.С.

