

НД РБ

7372 - 2020

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 06.02.2010 № 817

Листок-вкладыш (информация для пациента)

Уважаемый пациент,

Внимательно прочтайте инструкцию перед приемом препарата.

Сохраните инструкцию, возможно, Вам потребуется перечитать ее снова.

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

**Бронхипрет® ТП**

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

**Лекарственная форма**

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Состав**

1 таблетка содержит:

60 мг сухого экстракта корня первоцвета (6 - 7 : 1);

экстрагент: этанол, 47,4 % (об/об)

160 мг сухого экстракта травы тимьяна (6 - 10 : 1);

экстрагент: этанол, 70 % (об/об).

*Вспомогательные ингредиенты:* целлюлоза микрокристаллическая, лактоза моногидрат, глюкоза сироп, кремния диоксид коллоидный безводный, кросповидон, повидон К 25, тальк, магния стеарат, гипромеллоза, полиакрилат дисперсия 30%, титана диоксид Е 171, пропиленгликоль, мяты перечной ароматизатор, рибофлавин Е 101, хлорофиллин Е 141, сахарин натрий, диметикон.

**Описание**

таблетки зеленого цвета, круглой формы с двояковыпуклой полуматовой поверхностью

**Производитель**

БИОНОРИКА СЕ

Кершенштайннерштрассе 11-15,

92318 Ноймаркт

Телефон: 09181 231-90

Факс: 09181 231-265

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

**Фармакологические свойства**

Лекарственное средство оказывает отхаркивающее, противовоспалительное, секретолитическое, бронхолитическое действие, способствует снижению вязкости мокроты и ускорению ее эвакуации.

НД РБ

7372 - 2020

## Показания к применению

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Растительное лекарственное средство, применяемое в качестве отхаркивающего средства при продуктивном кашле

## Противопоказания

Детский возраст до 12 лет. Бронхипрет ТП таблетки нельзя принимать в случаях известной гиперчувствительности к первоцвету, 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

Если при применении лекарственного средства симптомы сохраняются более 7 дней или развивается одышка, лихорадка или кровохарканье, необходимо немедленно проконсультироваться с врачом.

Препарат не содержит глютен.

Пациентам с редкими наследственными проблемами непереносимости галактозы, лактазной недостаточностью или синдромом мальабсорбции глюкозо-галактозы не следует принимать таблетки Бронхипрет® ТП.

Принимать с осторожностью пациентам с гастритом или язвенной болезнью.

Информация для больных сахарным диабетом: одна таблетка Бронхипрет® ТП содержит в среднем 0,02 расчетных единиц углеводного обмена (ХЕ).

Бронхипрет ТП не содержит глютен

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Комбинация с антибактериальными лекарственными средствами возможна. Не рекомендуется одновременное применение с другими противокашлевыми препаратами.

## Применение в период беременности и кормления грудью

Не рекомендуется принимать препарат в период беременности и кормления грудью.

## Влияния на способность управлять автомобилем или механизмами

В рекомендованных дозировках лекарственное средство не оказывает влияния на способность управлять автомобилем или механизмами.

## Способ применения и дозы

Внутрь. Взрослые и дети старше 12 лет принимают по 1 таблетке 3 раза в день.

Таблетки принимают не разжевывая перед едой, запивая большим количеством жидкости (предпочтительно 1 стакан воды).

Продолжительность лечения зависит от тяжести заболевания. Если симптомы сохраняются более 7 дней или развивается диспноэ, лихорадка или кровохарканье, необходимо проконсультироваться с врачом (см. также информацию в разделах «Особые предостережения» и «Побочное действие»).

НД РБ

7372 - 2020

## Побочное действие

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

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

При первых признаках побочного действия прекратить применение лекарственного средства и проконсультироваться с врачом.

При первых признаках аллергической реакции следует немедленно прекратить применение таблеток Бронхипрет® ТП.

### 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 reporting (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении МЗ РБ», <http://www.rceth.by>).

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

## Передозировка

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

## Срок годности

3 года

Не применять после окончания срока годности!

## Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

## Форма выпуска

По 20 таблеток в блистер, по 1 блистеру вместе с инструкцией по применению в картонную коробку. По 25 таблеток в блистер, по 2 блистера вместе с инструкцией по применению в картонную коробку.

## Условия отпуска лекарственного средства

Без рецепта врача