

BRONCHOLIROL

(БРОНХОЛИРОЛ)

прах за сироп

СЪСТАВ

Лекарствени вещества в едно саше, съдържащо 6.5 g прах за сироп: Glaucine hydrobromide 17 mg, Ephedrine hydrochloride 14 mg.

Помощни вещества: Basilic oil, Citric acid monohydrate, Methyl parahydroxybenzoate, Propyl parahydroxybenzoate, Polysorbate 80, Sucrose.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за сироп 6.5 g в едно саше.

ПРОИЗВОДИТЕЛ

НИХФИ АД

София, бул. "Климент Охридски" № 3

ДЕЙСТВИЕ

Бронхолирол е комбиниран препарат с изразено противокашлично, бронхоразширяващо и бронхоантисептично действие.

Алкалоидът глауцин потиска центъра на кашлицата без да повлиява дишането. Слабо разширява бронхите като подобрява тяхната проходимост. Засилва отделянето на бронхиалния секрет. Не предизвиква привикване и пристрастяване.

Ефедрин отпуска спазъма на бронхиалната мускулатура за продължително време и намалява отока на бронхиалната лигавица.

ПОКАЗАНИЯ

За лечение на кашлица при остър и хроничен бронхит, трахеобронхит, спастичен и астматичен бронхит, бронхиална астма и коклюш.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към някоя от съставките на препарата. Този лекарствен продукт съдържа 6.24 g захароза (26 ккал) в едно саше. Когато се према съгласно

препоръките за дозиране, всяка доза набавя до 6 g захароза. Бронхолирол е неподходящ при хора с вродена непоносимост към фруктозата, глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция или захарозно-изомалтозен дефицит. Поради наличието на ефедрин в състава не трябва да се назначава при високо кръвно налягане, тежки органични заболявания на сърцето с прояви на декомпенсация, стенокардия, атеросклероза, безсъние, тиреотоксикоза, аденом на простатата с ретенция на урина, деца под 4 години.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Възможни са взаимодействия предимно с лекарственото вещество ефедрин хидрохлорид. При едновременно прилагане с гликозиди или анестетици може да се предизвика развитие на сърдечна аритмия. Подобен ефект може да се наблюдава при взаимодействие с ерготамин, метилергометрин или окситоцин. MAO-инхибиторите потенцират пресорния ефект на ефедрин (съществува опасност за възникване на хипертензивни реакции). Резерпин понижава пресорния ефект на ефедрин. При взаимодействие на ефедрин с други симпатикомиметици може да се наблюдава усилване на ефектите им. При едновременно прилагане с гванетидин се усилва директния алфа-адреномиметичен ефект и се антагонизира действието на гванетидина.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не се препоръчва при деца под 10 годишна възраст!

Да се прилага с внимание комбинация от бета-агонисти и бронхолирол при болни с астма поради потенциране на някои нежелани лекарствени реакции - силен тремор, тахикардия, възбуда, аритмия, артериална хипертония.

Употреба при бременност и кърмене.

Да не се прилага през първите три месеца на бременността и в периода на кърмене.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Може да се прилага при шофьори и работа изискваща активно внимание.

Важно за диабетици! Едно пликче съдържа 6.24 g захар (26 ккал).

ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Съдържанието на едно саше се разтваря в 1/2 - 1 чаша вода и се приема еднократно. Ако лекарят не е предписал друго, дозата при възрастни и деца над 10 год. е по 1 саше 3-4 пъти дневно.

Предпазни мерки при употреба

Разтворът да се приготвя непосредствено преди употреба! Да се разбърква добре!

Предозиране

При предозиране може да се появят гадене, повръщане, загуба на апетита, нервна възбуда, тремор на крайниците, световъртеж, затруднено уриниране.

Ако по някаква причина, пациентът е приел по-големи от предписаните дози от препарата е необходимо незабавно да информира за това лекуващия лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Възможни са реакции на свръхчувствителност (уртикария, дерматит, бронхоспазъм), поради наличието в препарата на парахидроксибензоати. Рядко може да се наблюдават бързопреходни лек тремор и сърцебиене, които се появяват 15-30 минути след приема на препарата. При пациенти с хипертрофия на простатата може да се наблюдава ретенция на урината. При пациенти със заболявания на сърдечно-съдовата система са възможни ритъмни и проводни нарушения, артериална хипертония.

СЪХРАНЕНИЕ

При температура до 25° С.

Да съхранява на места, недостъпни за деца.

СРОК НА ГОДНОСТ

Три (3) години.

Да не се употребява след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката.

Дата на последната редакция на листовката: 28.02.2001 год.