

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Бронхикум Еликсир S 5,0 g / 2,5 g / 100 g сироп  
Bronchicum Elixir S 5,0 g / 2,5 g / 100 g syrup

ИСПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рев. №	2004390
Разрешение №	БГ/МАМУР-57093
Създаване №	20. 12. 2021

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 g сироп съдържа :

Машерка, течен екстракт от стръкове (Thymus vulgaris/zygis L., herba) DER (1: 2 – 2,5), 5,0 g  
Иглица, течен екстракт от корени (Primula veris/elatior L., radix) DER (1: 2 – 2,5) – 2,5 g

### 3. ЛЕКАРСВЕНА ФОРМА

Сироп

Прозрачна червеникаво-кафява вискозна течност с мириз на машерка

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

Муколитик и експекторант при кашлица, свързана с настинка.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Ако не е предписано друго, възрастните и деца над 12 години приемат по 1 чаена лъжичка на всеки 2-3 часа до 6 пъти дневно.

Децата над 4 години приемат по 1/2 до 1 чаена лъжичка 2-3 пъти дневно, според възрастта.  
Лекарството трябва да се приема в дози разпределени на равни интервали през деня.

#### 4.3. Противопоказания

Бронхикум Еликсир S сироп не трябва да се приема при:

- данни за свръхчувствителност към корен от иглица, машерка, друго растение от семейство Устноцветни (Lamiaceae) или някое от помощните вещества
- данни за оствър обструктивен ларингит
- астма

#### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При пациенти със захарен диабет трябва да се вземе под внимание, че това лекарство съдържа захароза - 5 ml (1 чаена лъжичка) от сиропа отговарят на 0,38 XE (хлебни единици).

Този лекарствен продукт съдържа 4,9% етанол (V/V). Това трябва да се има предвид при чувствителни към алкохол групи пациенти, включително деца и алкохолици. Поради съдържанието на етанол, лекарството трябва да се приема само след консултация с лекар в случаи на чернодробно заболяване, епилепсия, мозъчно заболяване или мозъчна травма.

Не се препоръчва употребата на Бронхикум Еликсир S сироп при деца под 6 месеца възраст.  
Не се препоръчва употребата при деца между 6 месеца и 4 години без медицинско наблюдение.



Ако след употребата на това лекарство симптомите не се повлияват в рамките на 1 седмица или състоянието на болния се влоши, трябва да се потърси лекарска помощ или лечението да се преоценят.

Това лекарство съдържа по малко от 1 mmol натрий (23 mg) в 5 ml, тоест може да се каже, че практически не съдържа натрий.

#### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Няма установени.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

Безопасността на продукта по време на бременност и лактация не е установена. Няма информация за мутагеност и репродуктивна токсичност на Бронхикум Еликсир S сироп върху животни и хора.

Поради липсата на достатъчно данни не се препоръчва употребата на Бронхикум Еликсир S сироп по време на бременност и кърмене.

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Бронхикум Еликсир S сироп съдържа 4,90 обемни % етанол. Не са провеждани проучвания върху способността за шофиране и работа с машини.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

За описание на нежеланите лекарствени реакции се използва следната класификация: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечести ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); редки ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ); много редки ( $< 1/10000$ ); с неизвестна честота (не могат да бъдат определени от наличните данни):

##### **Стомашно-чревни нарушения:**

С неизвестна честота: стомашни оплаквания, гадене, диария, повръщане

##### **Съдови нарушения:**

С неизвестна честота: анафилактичен шок

##### **Нарушения на имунната система:**

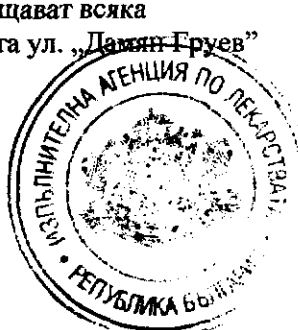
С неизвестна честота: реакции на свръхчувствителност, като кожни алергични реакции, екзантем или уртикария.

##### **Нарушения на кожата и подкожната тъкан:**

С неизвестна честота: ангиоедем

##### **Съобщаване на подозирани нежелани реакции**

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна Агенция по Лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8 , 1303 София, Тел.: +35 928903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).



#### **4.9 Предозиране**

В случай на предозиране с Бронхикум Еликсир S сироп, вземете всички необходими мерки незабавно.

Няма съобщения за интоксикации с Бронхикум Еликсир S сироп. Научните наблюдения върху мащерката изключват по принцип интоксикация, не са описани симптоми на интоксикация. Прекомерни дози течен екстракт от корен на иглица могат да провокират гадене, повръщане и диария. Esto защо, този вид реакция е възможен при предозиране на Бронхикум Еликсир S сироп. При деца при поглъщането на по-големи количества би могло да доведе до симптоми на алкохолно отравяне. При приемане на цялото количество от флакон от 100 ml, се поемат съответно 3,9 g алкохол.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

Фармакотерапевтична група: Експекторанти

(R-Дихателна система)

ATC код – R05CA10

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Корените от иглица съдържат 5% до 10% тритерпенови сапонини, като основният сапонин е киселина А от иглица. Сапонините предизвикват дразнене на стомашната лигавица и по този начин възбуждат рефлекторно отделяне на бронхиалния секрет. Маслото от мащерка притежава бронхо-спазмолитичен, откашлящ и антимикробен ефект. Посредством синергичното си действие, съставките подобряват втечняването и улесняват изкашлянето на вискозните бронхиални секрети. Втечняването на вискозните секрети се стартира от стимулацията на серозните жлези чрез директно разграждане на киселите мукополизахариди и чрез намаляване повърхностното напрежение на секретите. Етеричните масла и танини, освен това, упражняват противовъзпалителен ефект върху лигавицата на дихателните пътища.

#### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Няма данни за фармакокинетичните свойства на продукта.

#### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Токсикологичните данни показват широки граници за дозиране и отсъствие на токсични ефекти при активните съставки както поотделно, така и при комбинирането им. Поносимостта на комбинацията е добра.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

#### **6.1 Списък на помощните вещества**

Натриев бензоат, инвертен захарен сироп, карамелен сироп, пречистена вода

#### **6.2 Несъвместимости**

Няма известни



**6.3 Срок на годност**

3 години

**6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява под 30°C.

Срок на годност след първо отваряне: 6 месеца

**6.5 Дани за опаковката**

Безцветна стъклена бутилка (тип III) от 130 g (100 ml), със защитена от отваряне и от деца бяла полипропиленова капачка, поставена в картонена кутия.

**6.6 Препоръки при употреба**

Бронхикум Еликсир S сироп съдържа растителни екстракти, поради това при по-дълго съхранение може да се наблюдава парцалеста утайка на дъното на бутилката. Тази утайка не влияе върху действието на лекарството.

Да се разклаща преди употреба.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Opella Healthcare France SAS,  
82 Avenue Raspail,  
94250 Gentilly,  
Франция

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. № 20040340

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване за употреба: 14.07.2004

Дата на последно подновяване на разрешението за употреба: 09.09.2009

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

01/11/2021

