

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 упаковка (50 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: айру коренів (*Calami radix*) 4,5 г, алтеї коренів (*Althaeae radix*) 4,5 г, липи квіток (*Tiliae flos*) 4,5 г, нагідок квіток (*Calendulae flos*) 4,5 г, солодки коренів (*Liquiritiae radix*) 4,5 г, шавлії лікарської листя (*Salviae officinalis folium*) 4,5 г, бузини квіток (*Sambuci flos*) 4 г, кропиви листя (*Urticae folium*) 4 г, м'яти перцевої листя (*Menthae piperitae folium*) 4 г, чебрецю повзучого трави (*Serpylli herba*) 4 г, оману коренів (*Inulae helenii radix*) 3,5 г, ромашки квіток (*Matricariae flos*) 3,5 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 дії. 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 ступеня, круп; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу 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 скупченням мокротиння у дихальних шляхах.

При тривалому застосуванні одночасно з серцевими глікозидами, адренкортикостероїдами, антиаритмічними препаратами (хінідин), проносними засобами, тіазидними 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 лікарського засобу 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 $\frac{2}{3}$ 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. Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатокomпонентний склад, здебільшого при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема гіперемія, висипи, свербіж, набряк шкіри, контактний дерматит, кропив'янка; шлунково-кишкові розлади (нудота, блювання, діарея тощо). У разі появи будь-яких негативних реакцій слід 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 °С та недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 50 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».

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: айру коренів (*Calami radix*) 9 г, алтеї 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, омани 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 дії. 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 ступеня, круп; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу 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 скупченням мокротиння у дихальних шляхах.

При тривалому застосуванні одночасно з серцевими глікозидами, адренкортикостероїдами, антиаритмічними препаратами (хінідин), проносними засобами, тіазидними 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 лікарського засобу 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 $\frac{2}{3}$ 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. Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатокомпонентний склад, здебільшого при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема гіперемія, висипи, свербіж, набряк шкіри, контактний дерматит, кропив'янка; шлунково-кишкові розлади (нудота, блювання, діарея тощо). У разі появи будь-яких негативних реакцій слід 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 °С 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».

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 фільтр-пакет (1,5 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: айру коренів (*Calami radix*) 135 мг, алтеї коренів (*Althaeae radix*) 135 мг, липи квіток (*Tiliae flos*) 135 мг, нагідок квіток (*Calendulae flos*) 135 мг, солодки коренів (*Liquiritiae radix*) 135 мг, шавлії лікарської листя (*Salviae officinalis folium*) 135 мг, бузини квіток (*Sambuci flos*) 120 мг, кропиви листя (*Urticae folium*) 120 мг, м'яти перцевої листя (*Menthae piperitae folium*) 120 мг, чебрецю повзучого трави (*Serpylli herba*) 120 мг, омани коренів (*Inulae helenii radix*) 105 мг, ромашки квіток (*Matricariae flos*) 105 мг.

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 дії. 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 ступеня, круп; підвищена чутливість до будь-яких компонентів лікарського засобу 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 скупченням мокротиння у дихальних шляхах.

При тривалому застосуванні одночасно з серцевими глікозидами, адренкортикостероїдами, антиаритмічними препаратами (хінідин), проносними засобами, тіазидними 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 лікарського засобу слід припинити годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не впливає.

Спосіб застосування та дози. 2 фільтр-пакети залити 150 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 15 хвилин.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплого вигляді по 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. Лікарський засіб зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, з огляду на його багатоконпонентний склад, здебільшого при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого з компонентів або при порушенні режиму прийому, можливі алергічні реакції, зокрема гіперемія, висипи, свербіж, набряк шкіри, контактний дерматит, кропив'янка; шлунково-

кишкові розлади (нудота, блювання, діарея тощо). У разі появи будь-яких негативних реакцій слід 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 °С та недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 1,5 г у фільтр-пакеті № 20.

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».