

Bronchosol Maxipuren 200 mg, kapsułki dojelitowe miękkie, 30 kaps.

Cena: 32,19 zł



Opis słownikowy

Postać	Tabletki
Producent / Podmiot Odpowiedzialny	PHYTOPHARM KLĘKA S.A.
Przechowywanie	Temperatura pokojowa
Rejestracja	OTC produkt leczniczy wydawany bez recepty

Opis produktu

Bronchosol MAXIPUREN
200 mg, kapsułka dojelitowa, miękka
Eucalypti aetheroleum

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta. Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy się zwrócić do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Bronchosol MAXIPUREN i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Bronchosol MAXIPUREN
3. Jak przyjmować lek Bronchosol MAXIPUREN
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Bronchosol MAXIPUREN

6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Bronchosol MAXIPUREN i w jakim celu się go stosuje?

Bronchosol MAXIPUREN jest produktem leczniczym roślinnym, w postaci kapsułek dojelitowych miękkich, zawierającym 200 mg olejku eukaliptusowego w jednej kapsułce. Olejek eukaliptusowy zwiększa wydzielanie prawidłowego śluzu i powoduje rozrzedzenie wydzieliny zalegającej w drogach oddechowych. Bronchosol MAXIPUREN ma działanie sekretomotoryczne, tzn. że zwiększa ruch rzęsek nabłonka i ułatwia ich oczyszczanie. Lek działa wykrztuśnie.

Lek Bronchosol MAXIPUREN stosowany jest:

- wspomagająco w chorobach przeziębieniowych i stanach zapalnych górnych dróg oddechowych z towarzyszącym kaszlem, katarzem i trudnością z odkrztuszaniem lepkiego śluzu,
- wspomagająco w nieropnych stanach zapalnych zatok przynosowych.

Produkt przeznaczony dla osób dorosłych i młodzieży od 12 lat.

Jeśli po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Bronchosol MAXIPUREN

Kiedy nie stosować leku Bronchosol MAXIPUREN

jeśli pacjent jest uczulony na olejek eukaliptusowy, jego składniki (1,8-cyneol) lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Bronchosol MAXIPUREN należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

W przypadku, gdy objawy utrzymują się dłużej niż tydzień lub gdy wystąpią duszności, podwyższona temperatura ciała, odkrztuszanie ropnej lub krwistej wydzieliny, pacjent powinien natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Olejek eukaliptusowy może działać drażniąco na przewód pokarmowy, szczególnie u osób ze stanami zapalnymi przewodu pokarmowego.

Dzieci

Nie zaleca się stosowania leku Bronchosol MAXIPUREN u dzieci poniżej 12 lat.

Bronchosol MAXIPUREN a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

W zalecanych dawkach nie obserwowano istotnych klinicznie interakcji z innymi lekami.

Stosowanie leku Bronchosol MAXIPUREN z jedzeniem, pić i alkoholem

Brak danych.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Nie zaleca się stosowania leku u kobiet w ciąży i karmiących piersią. Nie ustalono wpływu leku na płodność.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie badano wpływu leku na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu.

Bronchosol MAXIPUREN, zawiera do 14,77 mg sorbitolu w 1 kapsułce.

3. Jak stosować lek Bronchosol MAXIPUREN

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Stosować doustnie.

Zalecana dawka to:

- dorośli i młodzież od 12 lat: 1 kapsułka 2-3 razy na dobę,
- dzieci poniżej 12 lat: nie zaleca się stosowania produktu u dzieci poniżej 12 lat.

Lek Bronchosol MAXIPUREN przyjmować 15 minut przed posiłkiem, popijając wodą, połykać w całości, nie rozgryzać.

Bronchosol MAXIPURE należy stosować do czasu ustąpienia objawów, zazwyczaj przez 1 tydzień.

Stosowanie u dzieci i młodzieży

Nie zaleca się stosowania produktu u dzieci poniżej 12 lat.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Bronchosol MAXIPUREN

Zatrucie objawia się gwałtownie palącym bólem w nadbrzuszu i bólem w jamie brzusznej, spontanicznymi wymiotami, zaburzeniami oddechu, skurczami oskrzeli, depresją oddechową, przyspieszonym oddechem i zwężeniem źrenic; może dojść także do utraty przytomności, szczególnie w przypadku dzieci. Zatrucie to może przypominać zatrucie opiatami, ale w przypadku zatrucia olejkami eukaliptusowym w oddechu wyczuwalny jest charakterystyczny eukaliptusowy zapach.

W przypadku wystąpienia objawów zatrucia należy niezwłocznie wezwać lekarza, można podać węgiel aktywowany i sorbitol.

Pominięcie zastosowania leku Bronchosol MAXIPUREN

Należy kontynuować zalecane dawkowanie. Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Podczas stosowania leku Bronchosol MAXIPUREN rzadko (rzadziej niż u 1 na 1000 pacjentów) mogą wystąpić nudności, wymioty i biegunka. Do innych działań niepożądanych, których dokładna częstość występowania jest nieznana, należą reakcje alergiczne.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,

Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa,

tel. + 48 22 49 21 301, faks + 48 22 49 21 309

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Bronchosol MAXIPUREN

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Nie należy stosować leku Bronchosol MAXIPUREN po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Bronchosol MAXIPUREN

Substancją czynną leku Bronchosol MAXIPUREN jest olejek eukaliptusowy (Eucalypti aetheroleum).

1 kapsułka zawiera 200 mg Eucalyptus globulus Labill, Eucalyptus polybractea R.T. Baker, Eucalyptus smithii R.T. Baker, aetheroleum (olejek eukaliptusowy).

Pozostałe składniki (substancje pomocnicze) to: żelatyny bursztynian, glicerol 85%, sorbitol ciekły, niekrystalizujący, kwasu metakrylowego i etylu akrylanu kopolimer (1:1) z dodatkiem polisorbatu 80 i sodu laurylosiarczanu, glikol propylenowy, polisorbata 80, glicerolu monostearnian 40–55.

Jak wygląda lek Bronchosol MAXIPUREN i co zawiera opakowanie.

Opakowaniem bezpośrednim leku Bronchosol MAXIPUREN jest blister PVC/PE/PVDC-Aluminium zawierający 15 kapsułek miękkich. Opakowaniem zewnętrznym jest tekturowe

pudełko zawierające 1 lub 2 blistry.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Phytopharm Klęka S.A.

Klęka 1, 63 – 040 Nowe Miasto nad Wartą

Tel.: + 48 61 28 68 000

Faks: + 48 61 28 68 529

e-mail: info@europlant-group.pl