

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Bronchovit Filmtabletten

Wirkstoffe: Thymi herbae extractum siccum et Primulae radice extractum siccum

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Wenn die Symptome während der Anwendung des Arzneimittels bestehen bleiben oder wenn Nebenwirkungen auftreten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, sollte ein Arzt oder Apotheker konsultiert werden.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Bronchovit Filmtabletten und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bronchovit Filmtabletten beachten?
3. Wie ist Bronchovit Filmtabletten einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Bronchovit Filmtabletten aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Bronchovit Filmtabletten und wofür wird es angewendet?

Bronchovit Filmtabletten ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Schleimlösung bei Erkältungen mit Husten

Das Arzneimittel ist ein traditionelles Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Anwendung für das Anwendungsgebiet registriert ist.

Bronchovit Filmtabletten wird angewendet bei Heranwachsenden ab 12 Jahren, Erwachsenen und Älteren.

Wenn Sie sich nach 7 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bronchovit Filmtabletten beachten?

Bronchovit Filmtabletten darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Thymian oder Primelwurzel, andere Pflanzen aus der Familie der Lippenblütler oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Nehmen Sie Bronchovit Filmtabletten erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein.

Bei Atemnot, Fieber oder eitrigem Auswurf sollte ein Arzt oder Apotheker konsultiert werden.

Bei Patienten mit Gastritis oder Magengeschwüren wird zur Vorsicht geraten.

Wenn sich die Symptome während der Anwendung des Arzneimittels verschlimmern, sollte ein Arzt konsultiert werden.

Kinder

Aufgrund fehlender Daten soll Bronchovit Filmtabletten bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

Einnahme von Bronchovit Filmtabletten zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Es wurden keine Untersuchungen zu Wechselwirkungen von Bronchovit Filmtabletten mit anderen Arzneimitteln durchgeführt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Die Sicherheit dieses Arzneimittels während Schwangerschaft und Stillzeit wurde nicht ausreichend untersucht. Aufgrund fehlender Daten ist die Anwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Untersuchungen zur Wirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen liegen nicht vor.

Bronchovit Filmtabletten enthält Glucose und Natrium

Bitte nehmen Sie Bronchovit Filmtabletten erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Filmtablette, d.h., es ist nahezu „natriumfrei“.

3. Wie ist Bronchovit Filmtabletten einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Heranwachsende ab 12 Jahren, Erwachsene und Ältere:
3-mal täglich 1 Filmtablette

Patienten mit Nieren- und/oder Leberfunktionsstörung:

Für konkrete Dosierungsempfehlungen bei eingeschränkter Leber- oder Nierenfunktion gibt es keine hinreichenden Daten.

Art der Anwendung

Zum Einnehmen.

Dauer der Anwendung

Wenn die Symptome während der Anwendung des Arzneimittels länger als 7 Tage anhalten, sollte ein Arzt konsultiert werden.

Anwendung bei Kindern

Die Anwendung bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge von Bronchovit Filmdoublets eingenommen haben, als Sie sollten
Fälle von Überdosierung sind nicht bekannt.

Wenn Sie die Einnahme von Bronchovit Filmdoublets vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Bronchovit Filmdoublets abbrechen

Sie können die Einnahme von Bronchovit Filmdoublets jederzeit beenden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Magenbeschwerden und Übelkeit können auftreten. Die Häufigkeit ist nicht bekannt.

Wenn andere oben nicht erwähnte Nebenwirkungen auftreten, sollte ein Arzt konsultiert werden.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <https://www.basg.gv.at/>

5. Wie ist Bronchovit Filmdoublets aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Bronchovit Filmtabletten enthält

- Die Wirkstoffe sind Trockenextrakte aus Thymian und Primelwurzel
Eine Filmtablette enthält
75 mg Trockenextrakt aus *Thymus vulgaris* L. oder *Thymus zygis* L., herba (6-10:1),
Extraktionsmittel: Ethanol 70% V/V und
37,5 mg Trockenextrakt aus *Primula veris* L. oder *Primula elatior* Hill., radix (Primelwurzel) 3,5-4,5:1) Extraktionsmittel: Wasser
- Die sonstigen Bestandteile sind:
Sprühgetrockneter Glucose-Sirup
Hochdisperses Siliciumdioxid
Mikrokristalline Cellulose
Croscarmellose-Natrium
Natriumstearyl fumarat
Hypromellose
Titandioxid
Talkum
Hydroxypropylcellulose
Macrogol 3350

Wie Bronchovit Filmtabletten aussieht und Inhalt der Packung

Jede Packung enthält 20 weiße bis hellgelbe, glatte, runde, bikonvexe Filmtabletten in PVC / PVDC-Aluminiumblister

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Phytopharm Klęka S.A.
Klęka 1
63-040 Nowe Miasto nad Wartą
Polen
Tel.: + 48 61 28 68 700
Fax: + 48 61 28 68 709
info@europlant-group.pl

Reg. Nr.:

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Polen Bronchosol Solid

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 11/2020.