

PACKUNGSBEILAGE

**Wortlaut der für die Packungsbeilage (Gebrauchsinformation) vorgesehenen
Angaben**

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

**Bronchipret TP
Filmdabletten**

**Wirkstoff:
60 mg Primelwurzel-Trockenextrakt
160 mg Thymiankraut-Trockenextrakt**

Zur Anwendung bei Erwachsenen

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 fühlen oder wenn Sie sich schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Bronchipret TP und wofür wird es angewendet?

Bronchipret TP ist ein pflanzliches Arzneimittel angewendet zur Schleimlösung bei produktivem Husten.

Wenn Sie sich nach 1 Woche nicht besser fühlen oder wenn Sie sich schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bronchipret TP beachten?

Bronchipret TP darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen die Wirkstoffe, andere Pflanzen aus der Familie der Lippenblütler oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker,

- wenn Sie unter Kurzatmigkeit, Fieber oder eitrigem Auswurf leiden,
- wenn Sie unter einer Magenschleimhautentzündung oder einem Magengeschwür leiden,
- wenn sich die Symptome während der Anwendung des Arzneimittels verschlimmern.

Kinder und Jugendliche

Aufgrund unzureichender Daten zur Wirksamkeit wird die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen.

Einnahme von Bronchipret TP zusammen mit anderen Arzneimitteln

Es wurden keine klinischen Studien zu Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln durchgeführt.

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

Schwangerschaft und Stillzeit

Die Sicherheit während der Schwangerschaft wurde nicht ausreichend untersucht. Daher wird die Anwendung während der Schwangerschaft nicht empfohlen.

Es ist nicht bekannt, ob die Wirkstoffe oder die Metaboliten von Bronchipret TP in die Muttermilch übergehen. Bronchipret TP sollte daher in der Stillzeit nicht angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bronchipret TP hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Bronchipret TP enthält Glukose und Laktose.

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

3. Wie ist Bronchipret TP 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:

Erwachsene: 3-mal täglich 1 Filmtablette (höchstens 3 Filmtabletten am Tag).

Nehmen Sie Bronchipret TP unzerkaut vor den Mahlzeiten mit ausreichend Flüssigkeit (vorzugsweise einem Glas Wasser) ein.

Wenn die Symptome während der Anwendung des Arzneimittels länger als 1 Woche anhalten, sollte ein Arzt oder eine qualifizierte medizinische Fachkraft zu Rate gezogen werden.

Es liegen keine ausreichenden Daten für spezifische Dosierungsempfehlungen bei Patienten mit beeinträchtigter Nieren-/Leberfunktion vor.

Anwendung bei Kindern

Die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 2).

Wenn Sie eine größere Menge von Bronchipret TP eingenommen haben, als Sie sollten

Es wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet. Eine Überdosierung kann zu Magenverstimmung, Erbrechen oder Durchfall führen. Wenn Sie eine größere Menge von Bronchipret TP eingenommen haben, als Sie sollten, teilen Sie dies bitte Ihrem Arzt mit. Ihr Arzt kann entscheiden, welche Maßnahmen erforderlich sind.

Wenn Sie die Einnahme von Bronchipret TP vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern nehmen Sie Bronchipret TP weiterhin wie vom Arzt verschrieben oder wie in dieser Packungsbeilage beschrieben ein.

Wenn Sie die Einnahme von Bronchipret TP abbrechen

Ein Abbruch der Einnahme von Bronchipret TP ist in der Regel ungefährlich. 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.

Gelegentliche Nebenwirkungen (können bei bis zu 1 von 100 Patienten auftreten)
Magen-Darm-Beschwerden wie Krämpfe, Übelkeit, Erbrechen und Durchfall.

Sehr seltene Nebenwirkungen (können bei bis zu 1 von 10.000 Patienten auftreten)
Überempfindlichkeitsreaktionen wie Kurzatmigkeit, Ausschlag, Nesselsucht, Schwellung des Gesichts, des Mundes und/oder des Rachenraums.

Bei ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion darf Bronchipret TP nicht erneut eingenommen 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 bei dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Webseite: <http://www.bfarm.de>, anzeigen.

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

5. Wie ist Bronchipret TP aufzubewahren?

Nicht über 25 °C lagern.

Die Blisterpackungen im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.
Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Bronchipret TP enthält

Die Wirkstoffe sind

160 mg Trockenextrakt aus Thymiankraut (*Thymus vulgaris* L./*Thymus zygis* L., herba) (6–10: 1)

Auszugsmittel: Ethanol 70% (V/V).

60 mg Trockenextrakt aus Primelwurzel (*Primula veris* L./*Primula elatior* (L.) Hill,radix) (6–7: 1)

Auszugsmittel: Ethanol 47,4% (V/V).

Die sonstigen Bestandteile sind: Mikrokristalline Cellulose; Lactose-Monohydrat; Sprühgetrockneter Glucose-Sirup; hochdisperses Siliciumdioxid; Polyacrylat-Dispersion 30%; Crospovidon; Hypromellose; Talkum; Povidon K25; Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]; Titaniumdioxid (E171); Propylenglykol; Pfefferminzaroma; Gummi arabicum; Maltodextrin; Lactose; Chlorophyllin-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz E141; Saccharin-Natrium; Simeticon; Dimeticon; Riboflavin (E101)

Wie Bronchipret TP aussieht und Inhalt der Packung

Die Filmtabletten sind grün, rund und bikonvex mit halbmatter Oberfläche. Die Filmtabletten haben einen Durchmesser von 10,1–10,3 mm.

Bronchipret TP ist in Blisterverpackungen aus PVC/PVDC/Aluminium erhältlich.
Die folgenden Packungsgrößen sind erhältlich:

20 Filmtabletten

50 Filmtabletten

100 Filmtabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Deutschland
Tel.: +49 (0)9181 231-90
Fax: +49 (0)9181 231-265
E-Mail: info@bionorica.de

Mitvertrieb:

PLANTAMED Arzneimittel GmbH
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Tel.: +49 (0)9181 231-0
Fax: +49 0 9181 21850

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

Österreich, Bulgarien, Kroatien, Deutschland, Luxemburg, Niederlande, Norwegen, Slowenien,	Bronchipret TP
Estland, Finnland, Frankreich, Dänemark, Schweden	Mucopret
Lettland Litauen	Bronchipret TP apvalkotās tabletes Bronchipret 60 mg/160 mg plēvele dengtos tablets
Polen Rumänien Spanien	Bronchitabs Bronchipret TP comprimate filmate Bronchipret Tablets 160 mg/60 mg comprimidos recubiertos con película
Slowakei	Mucopret filmom obalené tablety

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2017.