

## **Склад**

*діюча речовина:* глауцину гідробромід;

1 таблетка, вкрита оболонкою, містить глауцину гідроброміду 40 мг;

*допоміжні речовини:* крохмаль пшеничний, сахароза, желатин, целюлоза мікрокристалічна, тальк, кислота стеаринова;

*оболонка:* желатин, титану діоксид (E 171), сахароза, акація, тальк, макрогол 6000, гліцерин, для 10 мг: Опалюкс рожевий AS-24825 (сахароза, вода очищена, титану діоксид (E 171), кармін (E 120), повідон (E 1201), понсо 4R (E 124), натрію бензоат (E 211), індигокармін (E 132)) або для 40 мг: Опалюкс помаранчевий AS-23060 (сахароза, вода очищена, титану діоксид (E 171), жовтий захід FCF (E 110), тальк, заліза оксид жовтий (E 172), повідон (E 1201), натрію бензоат (E 211), індигокармін (E 132)).

## **Лікарська форма**

Таблетки, вкриті оболонкою.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки 40 мг: двоопуклі помаранчевого кольору таблетки, вкриті оболонкою, правильної круглої форми, з глянцевою поверхнею.

## **Фармакотерапевтична група**

Протикашльові засоби.

Код АТХ R05D B.

## **Фармакодинаміка**

Бронхолітин Таб – протикашльовий лікарський засіб центральної дії. Містить алкалоїд глауцин, одержаний із рослини *Glaucium flavum* (мачок жовтий), який пригнічує центр кашлю. На відміну від кодеїну, глауцин не впливає на дихальний центр і не спричиняє медикаментозної залежності. Він не впливає на моторику кишечника, проявляє слабку спазмолітичну активність, має симпатолітичну дію та може зменшити артеріальний тиск. Чинить протизапальну дію.

## **Фармакокінетика**

При пероральному застосуванні препарат швидко резорбується зі шлунково-кишкового тракту. Час досягнення максимального рівня у плазмі крові – приблизно 1,5 години після прийому. Метаболізується у печінці і виводиться переважно із сечею.

## **Показання**

Симптоматичне лікування сухого кашлю різної етіології при інфекційно-запальних захворюваннях верхніх дихальних шляхів, включаючи гострий і хронічний бронхіт, грип.

## **Протипоказання**

- Гіперчутливість до діючої або до будь-якої з допоміжних речовин лікарського засобу;
- артеріальна гіпотензія;
- гострий інфаркт міокарда.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Немає даних про несприятливі лікарські взаємодії з Бронхолітин Таб. Його можна застосовувати у комбінації з антибіотиками, хіміотерапевтичними засобами та іншими лікарськими засобами.

Бронхолітин Таб не слід застосовувати одночасно з лікарськими засобами, що пригнічують кашель, як центрального (кодеїн, кодтерпін), так і периферійного механізму дії (ексангіт, лібексин). Не виправдана комбінація з препаратами, що призводять до зниження бронхіальної секреції (наприклад, похідні атропіну).

Бронхолітин Таб можна застосовувати одночасно із бронходилататорами, серцево-судинними препаратами.

Активна речовина ефективно комбінується з ефедрином, лимонною кислотою, олією базиліку в комбінованих препаратах для полегшення кашлю у формі сиропів.

## **Особливості застосування**

Бронхолітин Таб не слід застосовувати при продуктивному кашлі, який супроводжується виділенням мокротиння, оскільки існує ризик obturaції бронхів внаслідок затримки бронхіального секрету.

У випадку лабільного артеріального тиску необхідна консультація лікаря. Бронхолітин Таб слід застосовувати з обережністю через ризик колапсу у результаті симпатолітичної дії глауцину.

Препарат містить, як допоміжну речовину, пшеничний крохмаль, який може містити глютен, але лише в незначній кількості, тому вважається безпечним для осіб з целиакією.

Пацієнтам з алергією на пшеницю (що відрізняється від целиакії) не слід застосовувати цей лікарський засіб.

Препарат містить сахарозу, як допоміжну речовину, у складі оболонки. Пацієнтам з рідкісною спадковою непереносимістю фруктози, глюкозо-галактозною мальабсорбцією або дефіцитом сахарази-ізомальтази не слід застосовувати Бронхолітин Таб.

Барвник Е 110 або барвник Е 124 може спричинити алергічні реакції.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Якщо під час лікування препаратом спостерігаються запаморочення, головний біль, сонливість, слабкість і швидка втомлюваність, слід утриматися від керування транспортними засобами та роботи з механізмами.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Слід з обережністю застосовувати Бронхолітин Таб вагітним та жінкам, які годують груддю, після оцінки співвідношення користь/ризик.

### **Спосіб застосування та дози**

Бронхолітин Таб приймати перорально, рекомендується застосовувати препарат після їди.

#### Дорослим

Разова доза для дорослих становить 40 мг, застосовувати 2-3 рази на добу. У більш тяжких випадках разову дозу можна збільшити до 80 мг. Максимальна добова доза не повинна перевищувати 200 мг.

#### Діти віком від 4 років

Разова доза для дітей віком від 4 років становить 10 мг, приймати 2-3 рази на добу.

Максимальна добова доза не повинна перевищувати 40 мг.

### Пацієнти з порушенням функцій печінки і нирок

Для пацієнтів із захворюваннями нирок та печінки необхідно зменшити дозу препарату або збільшити інтервал між прийомами.

Тривалість лікування Бронхолітин Таб не повинна перевищувати 5 днів.

Застосування лікарського засобу протягом більш тривалого періоду та в більш високих дозах можливе тільки за призначенням і під постійним контролем лікаря.

### **Діти**

Лікарський засіб не застосовувати для лікування дітей віком до 4 років.

### **Передозування**

*Симптоми:* запаморочення, головний біль, сонливість, слабкість і швидка втомлюваність, нудота, блювання, зниження артеріального тиску.

*Лікування:* проводити загальноприйняті заходи для швидкого виведення препарату з організму (промивання шлунка, застосування активованого вугілля, інфузія водно-сольових розчинів), а також проводити симптоматичне лікування.

### **Побічні реакції**

Препарат характеризується доброю переносимістю. Зрідка, при застосуванні високої разової дози, що перевищує 80 мг, може виникнути запаморочення, головний біль, сонливість, слабкість і швидка втомлюваність, нудота і блювання, зниження артеріального тиску. Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, висипання на шкірі.

Якщо будь-яка побічна реакція набуває серйозного стану, застосування препарату необхідно припинити і повідомити про це лікаря.

У випадку виникнення не зазначених в цій інструкції побічних реакцій необхідно терміново повідомити про це лікаря.

### **Термін придатності**

3 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

### **Упаковка**

По 20 таблеток, вкритих оболонкою, у блістері з ПВХ плівки та алюмінієвої фольги.

По 1 блістеру в картонній пачці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

АТ «Софарма».

АТ «ВІТАМІНИ».

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

вул. Іліенское шосе, 16, Софія, 1220, Болгарія.

Україна, 20300, Черкаська обл., М Умань, вул. Успенська, 31.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).