

## БРОНХОТОН

сироп

Регистрационный номер: 12049

Торговое название препарата: БРОНХОТОН

Группировочное название: Глауцин+ Эфедрин +[Базилика  
обыкновенного масло] &

Лекарственная форма: сироп

### Состав:

5 мл сиропа содержат

активные компоненты: глауцина гидробромид – 5,75 мг, эфедрина  
гидрохлорид – 4,6 мг, базилика обыкновенного масло – 5,75 мг

вспомогательные компоненты: лимонной кислоты моногидрат –  
5,75 мг, сахароза – 2012,5 мг, метилпарагидроксибензоат – 6,9 мг,  
пропилпарагидроксибензоат – 1,15 мг, полисорбат 80 – 57,5 мг,  
этанол 96% - 69 мг, вода – до 5 мл.

### Описание

Сиропообразная жидкость желтовато-коричневого цвета с характерным  
запахом.

**Фармакотерапевтическая группа:** Противокашлевое средство  
комбинированное (противокашлевое средство центрального действия +  
симпатомиметическое средство).

**Код АТХ:** R05DB20.

### Фармакологическое действие

#### Фармакодинамика

БРОНХОТОН - комбинированный препарат растительного происхожде-  
ния, оказывает противокашлевое и бронходилатирующее действие.

Глауцин подавляет кашлевой центр, не приводя, однако, к угнетению  
дыхания, развитию запоров и лекарственной зависимости.

Эфедрин стимулирует дыхательный центр, расширяет бронхи и (за  
счет сосудосуживающего действия) устраняет отек слизистой оболочки  
бронхов.

Базиликовое масло оказывает седативное (слабое), противомикробное и  
спазмолитическое действие.

#### Фармакокинетика

Глауцина гидробромид и эфедрина гидрохлорид хорошо всасываются  
в пищеварительном тракте, создавая и поддерживая необходимые  
терапевтические уровни в плазме крови. Выделяются, главным образом,  
с мочой.

### Показания к применению

Сухой кашель: бронхит, трахеобронхит, хроническая обструктивная  
болезнь легких (ХОБЛ), бронхиальная астма, коклюш, бронхопневмония.

### Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Дефицит сахарозы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюко-  
галактозная мальабсорбция (вследствие содержания сахарозы в  
препарате).

Ишемическая болезнь сердца, артериальная гипертензия, сердечная  
недостаточность, аритмии, коронарный атеросклероз, феохромоцитома,  
тиреотоксикоз, закрытоугольная глаукома, сахарный диабет, гипертиреоз,  
гипертрофия предстательной железы, бессонница, беременность, период  
грудного вскармливания, детский возраст до 3 лет.

### С осторожностью

Больным, склонным к развитию лекарственной зависимости.

Из-за содержания в составе препарата этанола следует соблюдать  
осторожность у пациентов с заболеваниями печени, алкоголизмом,  
эпилепсией, заболеваниями головного мозга (в том числе, черепно-  
мозговая травма), детей.

### Способ применения и дозы

Внутрь.

Взрослым – по 1 столовой ложке 3-4 раза в день.

Детям от 3 до 10 лет – по 1 чайной ложке 3 раза в день.

Детям старше 10 лет – по 2 чайные ложки 3 раза в день.

Длительность курса лечения составляет 5-7 дней.

### Побочные действия

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* тахикардия, экстра-  
систолия, повышение артериального давления.

*Со стороны нервной системы:* тремор, возбуждение, бессонница,  
головокружение.

*Со стороны пищеварительной системы:* тошнота, рвота, потеря  
аппетита и запор.

*Со стороны эндокринной системы:* повышение либидо, дисменорея.

*Со стороны мочевыделительной системы:* затруднение мочеиспус-  
кания, задержка мочи у больных с гиперплазией предстательной железы.

*Со стороны кожи и слизистых оболочек:* сыпь, усиление потоотделения.

*Другие:* нарушение зрения, тахифилаксия.

*У детей - сонливость.*

## **Передозировка**

**Симптомы:** тошнота, рвота, потеря аппетита, возбуждение, нарушение кровообращения, тремор конечностей, головокружение, потливость, затруднение мочеиспускания.

**Лечение:** проводят промывание желудка, назначают активированный уголь, в дальнейшем показано симптоматическое лечение.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

БРОНХОТОН можно применять одновременно с антибиотиками, жаропонижающими и витаминами. Из-за наличия в составе препарата эфедрина, необходимо иметь в виду его лекарственные взаимодействия: ослабляет эффекты наркотических и снотворных средств. При одновременном применении БРОНХОТОН с сердечными гликозидами, некоторыми симпатомиметиками, галогенизированными анестетиками (галотан), хинидином, трициклическими антидепрессантами существует риск проявления сердечных аритмий. Подобные эффекты могут наблюдаться и при сочетанном применении с эргоалкалоидами или окситоцином.

Ингибиторы моноаминоксидазы (МАО) потенцируют прессорный эффект эфедрина (риск гипертонического криза при одновременном применении). При необходимости лечения препаратом БРОНХОТОН следует соблюдать интервал, составляющий 2 нед после прекращения приема ингибиторов МАО.

При параллельном применении БРОНХОТОН с неселективными блокаторами  $\beta$ -адренорецепторов снижается бронхолитический эффект препарата.

Симпатомиметики оказывают антагонистическое действие на антигипертензивный эффект блокаторов  $\beta$ -адренорецепторов.

При одновременном лечении препаратом БРОНХОТОН и пероральными противодиабетическими лекарственными средствами возможно снижение их гипогликемизирующего эффекта.

Другие стимулирующие центральную нервную систему (ЦНС) лекарственные вещества или тонизирующие напитки растительного происхождения (кофе, чай, кока-кола) могут усилить стимулирующие эффекты БРОНХОТОН на ЦНС при одновременном применении.

## **Особые указания**

Вследствие стимулирующего действия на ЦНС и возможного нарушения сна не рекомендуется прием БРОНХОТОН сиропа после 16 ч.

Если через 5–7 дней от начала лечения симптомы заболевания сохраняются или состояние ухудшается, следует оценить целесообразность продолжения лечения.

БРОНХОТОН содержит до 1,7 об.% этанола. Каждая доза (5 мл) содержит до 0,069 г алкоголя, суточная доза до 0,20 г. Это является опасным для пациентов с заболеваниями печени, больных алкоголизмом, эпилепсией. Сироп содержит в качестве вспомогательных веществ метил- и пропилпарагидроксибензоат, которые, хотя и редко, могут вызвать крапивницу, реакции гиперчувствительности немедленного типа с уртикарной сыпью и бронхоспазмом.

Содержание эфедрина в составе продукта может дать положительный результат при допинг-пробе у спортсменов.

## **Применение во время беременности и кормления грудью**

Не рекомендуется применение во время беременности и кормления грудью.

## **Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами**

Препарат следует с осторожностью применять при управлении транспортными средствами и работе с автоматизированными механизмами из-за действия эфедрина. Эфедрин может вызвать мидриаз и воздействовать на скорость реакции при управлении транспортными средствами и работе с механизмами.

## **Форма выпуска**

Сироп.

По 125 г (109,6 мл) во флаконы из полиэтилентерефталата.

По 1 флакону с инструкцией по применению в картонной пачке.

## **Условия хранения**

В сухом, защищенном от света месте при температуре 15 - 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

## **Срок годности**

4 года.

Не использовать по истечении срока годности!

## **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта врача.

## **Предприятие-производитель/организация, принимающая претензии**

ВЕТПРОМ АД,

Болгария, г. Радомир,

ул. "Отец Паисий" № 26

тел.: + 359/777/82493; факс: + 359/777/82391