

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Bronchostop Sisymbrium Hals- und Rachenpastillen

Wirkstoff: Trockenextrakt aus Weg-Raukenkraut (*Sisymbrium officinale*, herba)

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Apothekers an.

- 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 einer Woche nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was sind Bronchostop Sisymbrium und wofür werden sie angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bronchostop Sisymbrium beachten?
3. Wie sind Bronchostop Sisymbrium anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie sind Bronchostop Sisymbrium aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was sind Bronchostop Sisymbrium Hals- und Rachenpastillen und wofür werden sie angewendet?

Bronchostop Sisymbrium sind ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Linderung von Beschwerden im Hals- und Rachenraum, wie z.B. Heiserkeit und trockener Reizhusten.

Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für das genannte Anwendungsgebiet registriert ist.

Dieses Arzneimittel wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren.

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

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bronchostop Sisymbrium beachten?

Bronchostop Sisymbrium dürfen nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen Weg-Raukenkraut, (*Sisymbrium officinale*, herba) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie BRONCHOSTOP® Sisymbrium anwenden.

Falls Atemnot, Fieber oder eitrigem Auswurf auftreten sollten, sollte umgehend ein Arzt oder Apotheker aufgesucht werden.

Bronchostop Sisymbrium enthalten bis zu 127,4 mg Sorbitol und bis zu 442,7 mg Maltitol pro Pastille. Sorbitol ist eine Quelle für Fructose. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt bevor Sie (oder Ihr Kind) dieses Arzneimittel einnehmen oder erhalten, wenn Ihr Arzt Ihnen mitgeteilt hat, dass Sie (oder Ihr Kind) eine Unverträglichkeit gegenüber einigen Zuckern haben oder wenn bei Ihnen eine hereditäre Fructoseintoleranz (HFI) - eine seltene angeborene Erkrankung, bei der eine Person Fructose nicht abbauen kann - festgestellt wurde.

Kinder

Die Anwendung bei Kindern unter 6 Jahren wird aufgrund fehlender Daten und der Gefahr des Verschluckens nicht empfohlen.

Anwendung von Bronchostop Sisymbrium zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt geworden.

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.

Da keine ausreichenden Daten vorliegen, wird die Anwendung dieses Arzneimittels in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

3. Wie sind Bronchostop Sisymbrium anzuwenden?

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

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene und Jugendliche : 10-12 mal täglich 1 Bronchostop Sisymbrium

Kinder von 6 bis 11 Jahren: 5-6 mal täglich 1 Bronchostop Sisymbrium

Anwendung bei Kindern

Die Anwendung bei Kindern unter 6 Jahren wird aufgrund fehlender Daten und Gefahr des Verschluckens nicht empfohlen

Art der Anwendung

Anwendung in der Mundhöhle

Lassen Sie Bronchostop Sisymbrium langsam, ohne zu kauen im Mund zergehen.

Dauer der Anwendung

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

Wenn Sie eine größere Menge von Bronchostop Sisymbrium angewendet haben, als Sie sollten
Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

Wenn Sie die Anwendung von Bronchostop Sisymbrium vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

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.

Keine bekannt.

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 nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207

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

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

5. Wie sind Bronchostop Sisymbrium aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach

„verwendbar bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Bronchostop Sisymbrium enthalten

1 Pastille enthält

- Der Wirkstoff ist:

10 mg Trockenextrakt aus Weg-Raukenkraut (*Sisymbrium officinale* (L.) Scop., herba), DEV (Droge Extrakt Verhältnis) 6-8:1, Auszugsmittel: Wasser.

- Die sonstigen Bestandteile sind:

Maltitol-Lösung (enthält Maltitol (E 965) und Sorbitol (E 420)), Arabisches Gummi, Sorbitol-Lösung 70% (nicht kristallisierend, enthält Sorbitol (E 420)), Maltodextrin, mittelkettige Triglyceride, Spanisches Salbeiöl, Latschenkiefernöl, Sucralose (E 955), Levomenthol, gereinigtes Wasser.

Wie Bronchostop Sisymbrium Hals- und Rachenpastillen aussehen und Inhalt der Packung
Bronchostop Sisymbrium sind braune, runde Pastillen in Aluminium/PVC/PE/PVDC-Blistern.

In einer Originalpackung befinden sich jeweils 12, 24 oder 36 Pastillen.

Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Kwizda Pharma GmbH, Effingergasse 21, 1160 Wien

Reg. Nr.:

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2024.