

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop perorální měkké pastilky
suchý extrakt z tymiánové natě, suchý extrakt z proskurníkového kořene

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna perorální měkká pastilka obsahuje:
51,1 mg extraktu (ve formě suchého extraktu) z *Thymus vulgaris* L. a *Thymus zygis* L., herba (tymiánová natě) (7-13:1). Extrakční rozpouštědlo: voda.
4,5 mg extraktu (ve formě suchého extraktu) z *Althaea officinalis* L., radix (proskurníkový kořen) (7-9:1).
Extrakční rozpouštědlo: voda.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: sorbitol (E 420), maltitol (E 965), propylenglykol (E 1520), benzylalkohol (E 1519)
Další informace viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální měkká pastilka
10 perorálních měkkých pastilek
20 perorálních měkkých pastilek
30 perorálních měkkých pastilek
40 perorálních měkkých pastilek

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci. Perorální podání.

Nechte rozpustit v ústech prostřednictvím cucání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
Víděň 1160
Rakousko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

94/491/18-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

Tradiční rostlinný léčivý přípravek používaný ke zmírnění podráždění hltanu a souvisejícího suchého kašle a k podpoře vykašlávání viskózního hlenu při kašli spojeném s nachlazením.

Dospělí a dospívající od 12 let věku:

2 perorální měkké pastilky každé 3 až 4 hodiny (4-6krát denně; maximální denní dávka je 12 perorálních měkkých pastilek).

Děti ve věku 6–11 let:

1 perorální měkká pastilka každé 3 až 4 hodiny (4-6krát denně, maximální denní dávka je 6 perorálních měkkých pastilek).

Použití u dětí:

Používání u dětí do 6 let věku se nedoporučuje.

Pokud se do 5 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

Pokud příznaky přetrvávají během léčby tímto léčivým přípravkem nebo pokud se vyskytne nežádoucí účinek, který není uveden v příbalové informaci, je třeba se poradit s lékařem.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

Bronchostop perorální měkké pastilky

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

Blistr

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop perorální měkké pastilky
suchý extrakt z tymiánové natě, suchý extrakt z proskurníkového kořene

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Kwizda Pharma GmbH

8. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

5. JINÉ
