

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop perorální roztok  
suchý extrakt z tymiánové natě, tekutý extrakt z proskurníkového kořene

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml přípravku obsahuje:  
7,8 mg suchého extraktu z tymiánové natě (DER = 7-13:1)  
55,3 mg tekutého extraktu z proskurníkového kořene (DER = 1:12-14)

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky se známým účinkem: methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), malinová šťáva (obsahující sacharózu, glukózu a fruktózu) a propylenglykol (E 1520).  
Další informace viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální roztok  
120 ml  
200 ml

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání.

### 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  
Po otevření lahvičky spotřebujte obsah do 4 týdnů.

## **9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Po použití uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

## **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  
Viedeň 1160  
Rakousko

## **12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

94/572/17-C

## **13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

## **14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

## **15. NÁVOD K 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.

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

Odměrka je přiložena.

Doporučená dávka:

*Dospělí a dospívající od 12 let věku:*

15 ml každé 3 až 4 hodiny (4-6krát denně; maximální denní dávka až 90 ml)

*Děti ve věku 4-11 let:*

7,5 ml každé 3 až 4 hodiny (4-6krát denně; maximální denní dávka až 45 ml)

*Děti ve věku 2-3 roky:*

Po poradě s lékařem lze podávat 7,5 ml každé 3 až 4 hodiny (4-6krát denně; maximální denní dávka až 45 ml).

Použití u dětí do 2 let věku se nedoporučuje.

Nepoužívejte, jestliže jste alergický(á) na kteroukoli složku tohoto přípravku.

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 roztok

#### **17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neuplatňuje se.

#### **18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

Neuplatňuje se.

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Lahvička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop perorální roztok  
suchý extrakt z tymiánové natě, tekutý extrakt z proskurníkového kořene

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml přípravku obsahuje:  
7,8 mg suchého extraktu z tymiánové natě (DER = 7-13:1)  
55,3 mg tekutého extraktu z proskurníkového kořene (DER = 1:12-14)

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky se známým účinkem: , methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), malinová šťáva (obsahující sacharózu, glukózu a fruktózu) a propylenglykol (E 1520).  
Další informace viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální roztok

120 ml  
200 ml

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání.

### 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  
Po otevření lahvičky spotřebujte obsah do 4 týdnů.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Po použití uchovávejte v dobře uzavřené lahvičce.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Kwizda Pharma GmbH  
Effingergasse 21  
Viedeň 1160  
Rakousko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

94/572/17-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K 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.

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

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU****17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**