

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Skládací krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop Trio perorální roztok

suchý extrakt z proskurníkového kořene, suchý extrakt z lipového květu, suchý extrakt z jitrocelového listu

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

15 ml (= 16,3 g) perorálního roztoku obsahuje:

187,5 mg suchého extraktu z proskurníkového kořene (*Althaeae radix*), DER 7-9:1

136,4 mg suchého extraktu z lipového květu (*Tiliae flos*), DER 3-8:1

150,0 mg suchého extraktu z jitrocelového listu (*Plantaginis lanceolatae folium*), DER 4-6:1

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: benzylalkohol, methylparaben, propylparaben, propylenglykol, xylitol. Další informace viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální roztok

120 ml

200 ml

240 ml

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

### 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

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 měsíce.

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

Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C. Po použití uzavírejte pevně lahvičku. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

## **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**

Reg.č.: 94/394/20-C

## **13. ČÍSLO ŠARŽE <, KÓD DÁRCE A KÓD LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU>**

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.

Pro úlevu od suchého kašle, stejně jako od nočního kašle, podráždění hltanu a pro podporu pocení při zvýšené tělesné teplotě jako časných příznacích běžného nachlazení.

Dospělí, dospívající a děti ve věku od 4 let.

Doporučená dávka je:

Dospělí a dospívající nad 12 let: 15 ml až 4krát denně

Děti ve věku 4 až 11 let: 7,5 ml 3 až 4krát denně

Použití přípravku Bronchostop Trio během těhotenství a v období kojení se nedoporučuje. Používání u dětí do 4 let se nedoporučuje.

Pokud se objeví jakékoliv nežádoucí účinky, pokud se do 5 dnů (3 dnů u dětí) nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, je třeba se poradit s lékařem nebo lékárníkem. To zahrnuje jakékoliv možné nežádoucí účinky, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

bronchostop trio perorální roztok

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

Neuplatňuje se.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

Neuplatňuje se.

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Štítek na lahvičku

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bronchostop Trio perorální roztok

suchý extrakt z proskurníkového kořene, suchý extrakt z lipového květu, suchý extrakt z jitrocelového listu

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

15 ml (= 16,3 g) perorálního roztoku obsahuje:

187,5 mg suchého extraktu z proskurníkového kořene (DER 7-9:1)

136,4 mg suchého extraktu z lipového květu (DER 3-8:1)

150,0 mg suchého extraktu z jitrocelového listu (DER 4-6:1)

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: benzylalkohol, methylparaben, propylparaben, propylenglykol, xylitol. Další informace viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální roztok

120 ml

200 ml

240 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 prvním použití může být přípravek používán až po dobu 2 měsíců.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Po prvním otevření uchovávejte při teplotě do 25 °C. Po použití uzavírejte pevně lahvičku. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Kwizda Pharma GmbH,  
Effingergasse 21,  
Vídeň 1160,  
Rakousko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg.č.: 94/394/20-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE <, KÓD DÁRCE A KÓD LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU>**

Č. Šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ****15. NÁVOD K POUŽITÍ**

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

Pro úlevu od suchého kašle, stejně jako od nočního kašle, podráždění hltanu a pro podporu pocení při zvýšené tělesné teplotě jako časných příznacích běžného nachlazení u dospělých, dospívajících a dětí od 4 let věku.

Pokyny pro dávkování najdete v příbalové informaci.

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