

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Bronchostop pastilky na cmúľanie

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna pastilka na cmúľanie obsahuje:

51,1 mg extraktu (ako suchý extrakt) vňate dúšky (tymianu), *Thymus vulgaris* L. a *Thymus zygis* L. (Thymi herba) (7-13:1). Extrakčné rozpúšťadlo: voda

4,5 mg extraktu (ako suchý extrakt) koreňa ibiša, *Althaea officinalis* L. (*Althaeae radix*) (7-9:1).

Extrakčné rozpúšťadlo: voda

Pomocné látky so známym účinkom:

210 mg sorbitolu (E 420)

615 mg maltitolu (E 965)

6,42 mg propylénglykolu (E 1520)

0,01 mg benzylalkoholu (E 1519)

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Pastilka na cmúľanie

Okrúhla, hnedá pastilka na cmúľanie (priemer 19,0 mm, výška 6,5 mm) s ovocnou príchuťou.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Tradičný rastlinný liek používaný na zmiernenie podráždenia hltana a pridruženého suchého kašľa a na podporu vykašliavania viskózneho hlienu pri kašli spojenom s nachladnutím.

Tento liek je tradičný rastlinný liek určený na indikácie overené výhradne dlhodobým používaním.

Bronchostop pastilky na cmúľanie je indikovaný dospelým, dospievajúcim a deťom starším ako 6 rokov.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

*Dospelí a dospievajúci nad 12 rokov:*

2 pastilky na cmúľanie, každé 3 až 4 hodiny (4- až 6-krát denne, maximálna denná dávka je 12 pastiliek na cmúľanie).

*Deti vo veku 6 – 11 rokov:*

1 pastilka na cmúľanie, každé 3 až 4 hodiny (4- až 6-krát denne, maximálna denná dávka je 6 pastiliek na cmúľanie).

*Pediatrická populácia*

Použitie u detí mladších ako 6 rokov sa neodporúča (pozri časť 4.4).

Spôsob podávania:

Na perorálne použitie.

Čmúľaním nechajte rozpustiť v ústach.

Dĺžka užívania:

Ak sa príznaky zhoršia alebo trvajú dlhšie ako 5 dní, pacient sa má obrátiť na lekára.

#### **4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivá, iné rastliny z čeľade *Lamiaceae* alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

#### **4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Ak sa objaví dyspnoe, horúčka alebo hnisavé spútum, je potrebné poradiť sa s lekárom.

Pediatrická populácia

Používanie u detí mladších ako 6 rokov sa neodporúča kvôli riziku neúmyselného prehltnutia celej pastilky na čmúľanie.

Tento liek obsahuje maltitol a sorbitol.

Pacienti s dedičnou intoleranciou fruktózy (HFI) nesmú užiť/nesmie byť podaný tento liek.

Tento liek obsahuje 6,42 mg propylénglykolu v každej pastilke na čmúľanie.

Tento liek obsahuje 0,01 mg benzylalkoholu v každej pastilke na čmúľanie.

Benzylalkohol môže spôsobiť alergické reakcie.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v každej pastilke na čmúľanie, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

#### **4.5 Liekové a iné interakcie**

Neuskutočnili sa žiadne interakčné štúdie.

#### **4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Vzhľadom na nedostatok postačujúcich údajov sa užívanie počas tehotenstva a dojčenia neodporúča. Štúdie účinkov tohto lieku na plodnosť neboli vykonané.

#### **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Neboli vykonané žiadne štúdie účinkov na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

#### **4.8 Nežiaduce účinky**

V spojitosti s liekmi obsahujúcimi dúsťku boli zaznamenané reakcie precitlivenosti a gastrointestinálne poruchy. Ich frekvencia nie je známa.

#### **Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie**

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

## **4.9 Predávkovanie**

Nebol hlásený žiaden prípad predávkovania.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Bronchostop pastilky na cmúľanie sú tradičný rastlinný liek.

Zložky dúšky podporujú vďaka svojim sekretolytickým, sekretomotorickým a bronchospasmolytickým vlastnostiam vykašliavanie úporného, viskózneho hlienu, čím sa čistia bronchy. Silica dúšky, ktorá je tiež obsiahnutá v suchom extrakte, má antiseptické vlastnosti. Polysacharidy z koreňa ibiša znižujú podráždenie slizníc a dráždenie na kašeľ na periférii.

### **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Nepožadované pre tradičné rastlinné lieky podľa článku 16c(1)(a)(iii) smernice 2001/83/ES v znení neskorších predpisov.

### **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Vykonal sa testy genotoxicity s niekoľkými rastlinnými extraktmi dúšky a silicou dúšky, ako aj so suchým extraktom koreňa ibiša. Vo vykonaných Amesových testoch sa nepozorovala žiadna mutagenita.

Testy reprodukčnej toxicity a karcinogenity neboli vykonané.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

arabská guma (E 414)  
roztok maltitolu (E 965)  
nekryštalizujúci roztok sorbitolu (E 420)  
maltodextrín  
kyselina citrónová  
sodná soľ sacharínu  
príchut' arónie (propylénglykol (E 1520))  
príchut' lesného ovocia (propylénglykol (E 1520), benzylalkohol (E 1519))  
ľahký tekutý parafín  
čistená voda

### **6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

3 roky.

### **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajúte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

## **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

PVC/PE/PVdC hliníkové blistrové balenie s 10, 20, 30 alebo 40 pastilkami na cmúľanie.  
Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Žiadne zvláštne požiadavky.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Kwizda Pharma GmbH  
Effingergasse 21  
1160 Viedeň  
Rakúsko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

92/0170/19-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 10. jún 2019  
Dátum posledného predĺženia registrácie:

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

07/2024