

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles

Droog extract van tijm

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 5 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is BRONCHOSTOP® Hoestpastilles en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is BRONCHOSTOP® Hoestpastilles en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles is een traditioneel kruidengeneesmiddel dat wordt gebruikt als slijmoplossend middel bij hoest en voor verzachting van de keel tijdens een verkoudheid. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op traditioneel gebruik en niet op klinisch bewijs.

Wordt uw klacht na 5 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

Als u overgevoelig (allergisch) bent voor de werkzame stof tijm of voor een ander lid van de lipbloemigenfamilie of voor één van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Bij koorts, kortademigheid of etterig slijm moet u een arts raadplegen voordat u dit middel gebruikt.

Kinderen

Het gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar is niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn en vanwege het risico op onopzettelijk inslikken van de gehele pastille.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast BRONCHOSTOP® Hoestpastilles nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Er zijn geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Gebruik gedurende de zwangerschap of tijdens het geven van borstvoeding is niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen onderzoek uitgevoerd naar de invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Bevat geen ingrediënten waarvan bekend is dat ze slaperigheid veroorzaken.

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles bevatten fructose en sorbitol

Dit geneesmiddel bevat 523 mg sorbitol en 300 mg fructose in elke pastille, overeenkomend met ongeveer 0,1 koolhydraateenheid. Dit dient in overweging te worden genomen bij patiënten met diabetes mellitus. Sorbitol is een bron van fructose. Als uw arts u heeft meegedeeld dat u (of uw kind) bepaalde suikers niet verdraagt of als bij u erfelijke fructose-intolerantie is vastgesteld (een zeldzame erfelijke aandoening waarbij een persoon fructose niet kan afbreken), neem dan contact op met uw arts voordat u (of uw kind) dit middel toegediend krijgt.

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles bevat propyleenglycol

Dit geneesmiddel bevat 5.53 mg propyleenglycol in elke pastille.

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles bevat benzylalcohol

Dit geneesmiddel bevat 0.0018 mg benzylalcohol in elke pastille. Benzylalcohol kan allergische reacties veroorzaken.

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per pastille, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is:

Volwassenen en jongeren vanaf 12 jaar:

1 tot 2 pastilles iedere 3 tot 4 uur, 4 keer per dag, zo nodig tot maximaal 6 keer per dag; maximale dosis per dag is 12 pastilles.

Kinderen van 6 tot 12 jaar:

1 pastille, 3 keer per dag.

Kinderen jonger dan 6 jaar:

Het gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar wordt niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn en vanwege het risico op onopzettelijk inslikken van de gehele pastille.

Wijze van toediening

Voor oraal gebruik (door zuigen laten oplossen in de mond).

Gebruiksduur

Het gebruik van BRONCHOSTOP® Hoestpastilles moet worden beperkt tot 5 dagen. Indien er dan nog geen verbetering is opgetreden, raadpleeg een arts omdat er sprake zou kunnen zijn van een ernstigere aandoening.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u te veel van dit geneesmiddel heeft gebruikt, kunnen als bijwerkingen bekende symptomen versterkt optreden. Neem in dit geval contact op met uw arts. Die kan beslissen over de mogelijk te nemen maatregelen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Er zijn zowel overgevoeligheidsreacties als maagklachten bij geneesmiddelen met tijm waargenomen. De frequentie van optreden is niet bekend.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Bewaren beneden 25°C.

De blisterverpakking in de oorspronkelijke verpakking bewaren ter bescherming tegen licht. Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de buitenverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is:

59,5 mg droog extract van de gedroogde bovengrondse delen van de bloeiende *Thymus vulgaris* L. en/of *Thymus zygis* L. (overeenkomend met 416,5 - 773,5 mg gedroogd tijmkruid).

De andere stoffen in dit middel zijn:

Arabische gom (E414), fructose, sorbitol vloeibaar 70% (E420), maltodextrine, citroenzuur watervrij (E330), natriumsacharine (E954), appelbessenaroma (bevat propyleenglycol (E1520)), bosbessenaroma (bevat propyleenglycol (E1520) en benzylalcohol (E1519)), vloeibare paraffine, witte bijenwas (E901), gezuiverd water.

Hoe ziet BRONCHOSTOP® Hoestpastilles eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

BRONCHOSTOP® Hoestpastilles zijn zeshoekige, bruine pastilles. BRONCHOSTOP® hoestpastilles zijn verzegeld in PVC/PE/PVdC aluminium blisterverpakkingen van 10, 20 of 40 stuks. Mogelijk worden niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Kwizda Pharma GmbH, Effingergasse 21, 1160 Wenen, Oostenrijk

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Nederland

Omega Pharma Nederland B.V., Kralingseweg 201, 3062 CE Rotterdam

Fabrikant

Kwizda Pharma GmbH, Effingergasse 21, 1160 Wenen, Oostenrijk

Dit geneesmiddel staat in het register ingeschreven onder

RVG 112808

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2020