

## **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

### **BRONCHOSTOP® Pastille**

Tijm droog extract

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

Neem dit geneesmiddel altijd precies in 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 een 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 Pastille* en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. WAT IS *BRONCHOSTOP PASTILLE* EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?**

*BRONCHOSTOP Pastille* is een traditioneel kruidengeneesmiddel ter bevordering van ophoesten van vastzittend, taai slijm bij productieve hoest in verband met een verkoudheid.

Het geneesmiddel kalmeert en verlicht de geïrriteerde keel door de verzachtende eigenschappen van de draagstof Arabische gom en het fysisch effect van het zuigen op de pastille.

Traditioneel kruidengeneesmiddel bij de aangegeven indicatie, toegepast uitsluitend op basis van langdurig gebruik.

Aanbevolen voor volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 6 jaar.

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 INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**

##### **Wanneer mag u dit middel niet innemen?**

U bent overgevoelig (allergisch) voor tijm, voor een ander lid van de familie der Lamiaceae (lipbloemigen) of voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6 (“Inhoud van de verpakking en overige informatie”).

##### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

Bij koorts, kortademigheid of etterig slijm moet u een arts raadplegen.

27022017 – lower age limit - round up

BRONCHOSTOP PASTILLE

## **Kinderen**

Het gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar is niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn.

## **Neemt u nog andere geneesmiddelen in?**

Neemt u naast *BRONCHOSTOP Pastille* nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Er werden geen interacties met andere geneesmiddelen gerapporteerd.

## **Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?**

Niet van toepassing.

## **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

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 inneemt.

Veiligheid tijdens de zwangerschap en de borstvoeding werd niet aangetoond.

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

Er zijn geen gegevens beschikbaar over de invloed op de vruchtbaarheid.

## **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.

## ***BRONCHOSTOP Pastille* bevat fructose en sorbitol**

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Opmerking voor diabetici: 1 pastille komt overeen met ca. 0,1 BE. Hiermee moet rekening worden gehouden bij patiënten met diabetes mellitus.

## **3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?**

Neem dit geneesmiddel altijd precies in 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 om de 4 uur, 4 keer per dag. Indien nodig, tot 6 keer per dag (de maximale dagdosis is 12 pastilles).

#### Kinderen tussen 6 en 12 jaar:

1 pastille om de 4 uur, 4 keer per dag. Indien nodig, tot 6 keer per dag (de maximale dagdosis is 6 pastilles)

#### *Kinderen jonger dan 6 jaar:*

Het gebruik bij kinderen jonger dan 6 jaar wordt niet aanbevolen omdat er onvoldoende gegevens beschikbaar zijn.

27022017 – lower age limit - round up  
BRONCHOSTOP PASTILLE

### Wijze van toediening

Orale inname (door zuigen laten oplossen in de mond).

### Duur van de behandeling

Zelfbehandeling met *BRONCHOSTOP Pastille* moet worden beperkt tot 5 dagen. Indien de symptomen langer aanhouden of verergeren, raadpleeg een arts.

### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Er zijn geen gevallen van overdosering gemeld.

Wanneer u te veel van *BRONCHOSTOP Pastille* heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

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

### **Als u stopt met het innemen van dit middel**

Er zijn geen bijzondere voorzorgen nodig.

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 maag-darmklachten bij geneesmiddelen met tijd 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 nationale meldsysteem:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

EUROSTATION II

Victor Hortaplein, 40/40

BE-1060 Brussel

Website: [www.fagg.be](http://www.fagg.be)

e-mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be)

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 30 °C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel 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 tijm droog extract (Thymi herba, kruidensubstantie-extractverhouding 7-13 : 1; extractiemiddel water).

De andere stoffen in dit middel zijn:

Arabische gom, fructose, sorbitol (E420), maltodextrine, citroenzuur, natriumsacharine, appelbessenaroma (synthetische en natuurlijke smaakstoffen, propyleenglycol), bosvruchten(bes)aroma (synthetische en natuurlijke smaakstoffen, propyleenglycol, ethanol, DL-alfa-tocoferol), lichte vloeibare paraffine, witte bijenwas, gezuiverd water.

### **Hoe ziet *BRONCHOSTOP Pastille* eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

*BRONCHOSTOP Pastille* is een zeshoekige, bruine zuigpastille.

*BRONCHOSTOP Pastille* is verzegeld in PVC/PE/PVdC aluminium blisterverpakkingen van 10, 20 of 40 stuks. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### **Registratiehouder en fabrikant**

#### **Registratiehouder**

Kwizda Pharma GmbH,  
Effingergasse 21, A-1160 Wien, Österreich

#### **Fabrikant**

Kwizda Pharma GmbH,  
Effingergasse 21, A-1160 Wien, Österreich

*Afleveringswijze*: geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

*Registratienummer*: BE-TU473057.

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 02/2017.**