

Prospecto: información para el paciente

BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y Expectorante, pastillas blandas

Extracto de *Thymus vulgaris* L. / Extracto de *Althaea officinalis* L.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 5 días de tratamiento.

Contenido del prospecto

1. Qué es BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas
3. Cómo tomar BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas y para qué se utiliza

BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas es un medicamento tradicional a base de plantas para la tos productiva asociada al resfriado, para aliviar la tos seca y calmar la garganta irritada.

Basado exclusivamente en su uso tradicional.

BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas es un medicamento para adultos, adolescentes y niños mayores de 6 años de edad.

Cómo actúa BRONCHOSTOP[®] Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Basado en la evidencia de una larga tradición de uso, los componentes del tomillo ayudan en la expectoración del moco viscoso y persistente y relajan los espasmos de los episodios bronquiales, liberando así las vías respiratorias.

Basado en la evidencia de una larga tradición de uso, las sustancias mucilaginosas contenidas en la raíz de malvavisco calman la garganta irritada y reducen la necesidad de toser.

Debe de consultar con un médico si empeora o no mejora después de 5 días de tratamiento.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

No tome BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Si es hipersensible (alérgico) a los principios activos, a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6), o a otras plantas de la familia de las Labiadas o *Lamiaceae*.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Debe consultar al médico en caso de dificultad para respirar, fiebre o secreciones purulentas.

Si los síntomas persisten o empeoran, debe consultarse a un médico o profesional sanitario.

Niños

No se recomienda el uso en niños menores de 6 años ya que no se dispone de información clínica al respecto.

Toma de BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso medicamentos sin prescripción médica.

Teóricamente, debido a las propiedades físicas de la raíz del malvavisco, podría retrasarse la absorción de los medicamentos administrados conjuntamente. Como precaución se recomienda separar de media a una hora la toma de los distintos tratamientos.

No se conocen interacciones con otros medicamentos.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a un médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Debido a la falta de información clínica, este medicamento no debe tomarse durante el embarazo o durante la lactancia.

No se han realizado estudios sobre la fertilidad.

Conducción y uso de máquinas

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria. No contiene ingredientes identificados que causen somnolencia.

BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas contiene maltitol y sorbitol

Este medicamento contiene maltitol y sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo tomar BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y adolescentes mayores de 12 años:

1 – 2 pastillas cada 4 horas (4 a 6 veces al día). La dosis máxima diaria es 12 pastillas.

Niños entre 6 – 12 años:

1 pastilla cada 3-4 horas (4 a 6 veces al día). La dosis máxima diaria es 6 pastillas.

Niños menores de 6 años:

No se recomienda el uso de este medicamento en niños menores de 6 años de edad debido a que no hay suficientes datos disponibles y se debería pedir consejo médico.

Forma de administración:

Para uso oral (chupar la pastilla hasta que se deshaga en la boca).

Duración de la administración:

La duración recomendada del tratamiento es de 5 días. Si no hay una mejora significativa en este periodo consulte al médico pues podría existir una enfermedad más seria.

Si toma más BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas del que debe

Si ha tomado accidentalmente más de la dosis recomendada para este medicamento, los efectos adversos pueden intensificarse. En ese caso informe a su médico. Él podrá decidir las medidas a tomar.

Si olvidó tomar BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

Si interrumpe el tratamiento con BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

No se requieren precauciones especiales.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Se han observado reacciones de hipersensibilidad así como molestias gastrointestinales en relación con los medicamentos que contienen tomillo. La frecuencia de incidencia no se conoce.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No almacenar por encima de 30°C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad, escrita en la caja en el epígrafe “Fecha de caducidad”, después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas

Los principios activos son:

51,1 mg de extracto seco de tomillo (*Thymus vulgaris* o *Thymus zygis*, hojas y flores, relación droga-extracto = 7-13:1; solvente de extracción: agua).

4,5 mg de extracto seco de raíz de malvavisco (*Althaea officinalis*, raíz, relación droga-extracto = 7-9:1; solvente de extracción: agua).

Los demás componentes son:

Acacia (goma arábiga E414), sorbitol líquido (E420), maltitol líquido, maltodextrina, ácido cítrico anhidro (E330), sacarina sódica, aromatizante de aronia, aromatizante de frutos del bosque, parafina líquida ligera, cera de abeja blanca, agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

BRONCHOSTOP® Antitusivo y expectorante, pastillas blandas son pastillas blandas redondas de color marrón.

Se presenta en blisters y se puede encontrar en envases de 10, 20, 30 o 40 pastillas blandas. Puede que no se comercialicen todos los tamaños de envase.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21, 1160 Viena, Austria

Responsable de la fabricación:

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21, 1160 Viena, Austria

Distribuido por: Perrigo España S.A.

Fecha de la última revisión de este prospecto: Marzo 2017

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>