

**Prospect: Informații pentru consumator/pacient**  
**Bronchobos 375 mg capsule**  
**Carbocisteină**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Bronchobos și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Bronchobos
3. Cum să luați Bronchobos
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Bronchobos
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Bronchobos și pentru ce se utilizează**

Bronchobos conține medicamentul numit carbocisteină. Aparține unui grup de medicamente numite mucolitice.

Acesta acționează prin aceea ca mucusul (flegma) să devină mai puțin lipicios. Acest lucru face ca mucusul să fie mai ușor eliminat prin tuse. Bronchobos este utilizat în probleme ale pasajelor de respirație (ale căilor respiratorii). Aceste probleme se întâmplă atunci când se produce prea mult mucus sau mucusul este prea lipicios.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Bronchobos**

*Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați alte medicamente, dacă suferiți de o boală cronică, o tulburare a metabolismului, dacă sunteți hipersensibil la medicamente sau ați avut reacții alergice la unele dintre ele.*

Nu luați Bronchobos dacă:

- sunteți alergic (hipersensibil) la carbocisteină sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6). Simptomele unei reacții alergice includ: o erupție cutanată, probleme la înghițire sau respiratorii, umflarea buzelor, feței, gâtului sau a limbii;
- aveți ulcer în stomac sau intestin (intestinul subțire).

Nu luați acest medicament dacă oricare dintre cele de mai sus este valabil pentru dumneavoastră. Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a utiliza Bronchobos.

### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați Bronchobos, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- Sunteți în vârstă;
- Ați avut un ulcer în stomac sau intestin;
- Luați alte medicamente cunoscute care cauzează sângerare în stomac.

### **Bronchobos împreună cu alte medicamente**

*Țineți cont de faptul că această informație se poate referi la medicamentele pe care le mai luați, precum și medicamentele pe care intenționați să le luați în viitor.*

*Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.*

Nu se cunosc interacțiuni dintre Bronchobos și alte medicamente.

### **Bronchobos împreună cu alimente, băuturi și alcool**

Alimentele și băuturile nu influențează asupra eficienței Bronchobos.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Bronchobos nu se recomandă în sarcină și perioada de alăptare.

Nu există date disponibile despre utilizarea carbocisteinei la femeile gravide.

Nu se pot fi încheiate concluzii cu privire la siguranța carbocisteinei pentru utilizare în timpul sarcinii.

Utilizarea carbocisteinei la femeile însărcinate nu este recomandată, mai ales în primul trimestru.

Nu există date disponibile despre prezența carbocisteinei în laptele uman, producția de lapte sau efectele asupra sugarului alăptat. Nu se pot încheiate concluzii cu privire la siguranța sau nu a carbocisteinei pentru utilizare în timpul alăptării.

Utilizarea carbocisteinei la femeile care alăptează nu este recomandată.

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a lua acest medicament dacă:

- sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă. Acest medicament nu trebuie să fie luat în primele trei luni de sarcină.
- alăptați sau planificați să alăptați.

*Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați orice alte medicamente, dacă sunteți gravidă sau alăptați.*

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Bronchobos nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

**Bronchobos conține galben amurg FCF (E110).** Poate provoca reacții alergice.

### **3. Cum să luați Bronchobos**

*Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur/ă.*

#### **Mod de administrare**

- Medicamentul se administrează pe cale orală.
- Dacă considerați că medicamentul acționează prea slab sau prea puternic, nu modificați doza de sine stătător, dar agresați-vă medicului dumneavoastră.

#### **Doze**

##### ***Adulți (inclusiv vârstnici)***

Doza uzuală este de două capsule, de 3 ori pe zi.

Dacă simptomele dumneavoastră se îmbunătățesc doza dumneavoastră poate fi redusă până la o capsulă de 4 ori pe zi.

##### ***Copii***

Bronchobos 375 mg capsule nu se recomandă la copii.

*Pentru copii se recomandă de administrat Bronchobos sirop 125 mg/5 ml.*

#### **Dacă luați mai mult Bronchobos decât trebuie**

*Dacă ați luat o doză mai mare de medicament decât doza care vi s-a prescris, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului!*

Dacă dumneavoastră ați luat mai mult Bronchobos capsule decât trebuie, spuneți medicului dumneavoastră sau mergeți la un departament de urgență a celui mai apropiat spital. Luați cu dumneavoastră și cutia medicamentului. Acest lucru este important pentru ca medicul să știe ce ați luat. Dacă dumneavoastră ați luat prea mult Bronchobos capsule, este probabil ca dumneavoastră să aveți deranj gastric (tulburări gastrointestinale).

#### **Dacă uitați să luați Bronchobos**

*Dacă ați uitat să luați medicamentul, nu luați ulterior o cantitate dublă de medicament, dar continuați administrarea medicamentului conform schemei de dozare uzuale.*

Dacă ați uitat să luați o doză de Bronchobos, nu vă îngrijorați, omiteți doza uitată și utilizați doza următoare la momentul corespunzător. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să utilizați Bronchobos**

Este important să continuați să luați Bronchobos atât timp cât v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice alte întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, Bronchobos provoacă reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

**Încetați să luați Bronchobos și contactați imediat un medic sau mergeți la un departament de urgență a celui mai apropiat spital dacă:**

- aveți reacții alergice. Aceste simptome includ: erupții cutanate, probleme la înghițire sau respiratorii, umflarea buzelor, feței, gâtului sau a limbii.

apar vezicule sau sângerări ale pielii, inclusiv în jurul buzelor, ochilor, gurii, nasului și organelor genitale. Puteți prezenta simptome asemănătoare gripei și febră. Acesta de asemenea se numește sindromul Stevens-Johnson (*cazuri izolate de dermatită buloasă, și eritem multiform*).

**Spuneți imediat unui medic dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave:**

- dacă aveți sânge în vărsături sau scaune negre

**Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă oricare dintre următoarele reacții adverse devine gravă sau durează mai mult de câteva zile:**

- Senzație de rău (greață) sau stare de rău (vărsături)
- Diaree
- Dureri de stomac

**Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigelenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigelenta@amdm.gov.md).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

**5. Cum se păstrează Bronchobos**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

**6. Conținutul ambalajului și alte informații**

**Ce conține Bronchobos**

Substanța activă este carbocisteina.

Fiecare capsulă conține: carbocisteină 375 mg.

*Celelalte componente sunt:* amidon de porumb, gelatină, siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu; *compoziția capsulei gelatinoase tari:* dioxid de titan (E171), galben de chinolină (E104), galben amurg FCF (E110), gelatină.

**Cum arată Bronchobos și conținutul ambalajului:**

Capsulă

Capsule gelatinoase tari, oblongi, cu mărimea 0, corpul și căpăcelul de culoare galbenă.

Conținutul capsulei – pulbere de culoare albă.

Câte 10 capsule în blister PVC/Al. Câte 3 blistere în cutie.

**Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

**Deținătorul certificatului de înregistrare**

Bosnalijek, Pharmaceuticals and Chemicals Industry, Joint Stock Company,  
Sarajevo, Jukiceva 53, Bosnia și Herțegovina.

**Fabricantul**

Bosnalijek, Pharmaceuticals and Chemicals Industry, Joint Stock Company,  
Sarajevo, Jukiceva 53, Bosnia și Herțegovina.

**Acest prospect a fost revizuit în Mai 2023**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>