

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України

15.01.2016 № 11

Регістраційне посвідчення  
№ UA/14986/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ФІТОБРОНХОЛ**  
(PHYTOBRONCHOL)

**Склад:**

діючі речовини: 1 г збору містить ромашки квіток (*Matricariae flores*) 200 мг, багна звичайного пагонів (*Ledi palustris cormus*) 200 мг, календули квіток (*Calendulae flores*) 200 мг, фіалки трави (*Violae herba*) 200 мг, солодки коренів (*Glycyrrhizae radices*) 150 мг, м'яти перцевої листя (*Menthae piperitae folia*) 50 мг.

**Лікарська форма. Збір.**

Подрібнена сировина: суміш неоднорідних шматочків жовтувато-зеленого кольору з жовто-оранжевими, червонувато-коричневими, сірувато-коричневими, темно-зеленими, сірувато-зеленими, жовтувато-білими, жовтувато-сірими або синювато-фіолетовими вкрапленнями; порошок крупний: суміш неоднорідних шматочків коричнювато-жовтого кольору з зеленими, білими, жовто-оранжевими і коричневими вкрапленнями.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби.  
Код АТХ R05C A10.

Біологічно активні речовини збору чинять відхаркувальну, протизапальну, обволікаючу дію, посилюють функціональну активність епітелію дихальних шляхів, сприяють розрідженню і відходженню мокротиння, пом'якшують та зменшують кашель.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

У комплексній терапії запальних захворювань дихальних шляхів (у тому числі бронхіту, трахеїту), пов'язаних із порушеннями бронхіальної секреції та ослабленням просування слизу.

**Противоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Не описана.

**Особливості застосування.**

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не рекомендується застосування без погодження з лікарем у зв'язку з відсутністю достатніх даних клінічних досліджень.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не вивчена.

**Спосіб застосування та дози.**

2 столові ложки препарату помістити в емальований посуд, залити 200 мл гарячої кип'яченої води, закрити кришкою і настоювати на киплячій водяній бані 15 хв. Охолодити при кімнатній температурі протягом 45 хв, процідити, залишок віджати до процідженого відвару. Об'єм настою довести кип'яченою водою до 200 мл.

Приймати у теплому вигляді до їди протягом 2-3 тижнів: дорослим та дітям віком від 12 років – по ½ склянки 3 рази на добу, дітям віком від 6 до 12 років – по 1-2 столові ложки 3 рази на добу, дітям віком від 3 до 5 років – по 2-3 чайні ложки 3 рази на добу.

Перед застосуванням настій збовтати.

2 фільтр-пакети помістити у скляний або емальований посуд, залити 100 мл окропу, закрити і настоювати 15 хв. Фільтр-пакети віджати. Об'єм отриманої водної витяжки довести кип'яченою водою до 100 мл.

Приймати у теплому вигляді до їди протягом 2-3 тижнів: дорослим та дітям віком від 12 років – по 100 мл 3 рази на добу, дітям віком від 6 до 12 років – по 2-3 столові ложки 3 рази на добу, дітям віком від 3 до 5 років – по 1-2 столові ложки 3 рази на добу.

Приготовлену водну витяжку зберігати у холодильнику (при температурі 2-8 °С) не більше 2 діб.

*Діти.* Препарат застосовують дітям віком від 3 років.

*Передозування.* Випадки передозування не зареєстровані.

*Побічні реакції.* Можливі алергічні реакції.

*Термін придатності.* 2 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

*Умови зберігання.* Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

*Упаковка.* По 50 г у пачках із внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом.

*Категорія відпуску.* Без рецепта.

*Виробник.* ПрАТ «Ліктрави».

*Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.* Україна, 10001, Житомирська обл., м. Житомир, шосе Київське, буд. 21.

*Дата останнього перегляду.*

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного доось та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного доось та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу

Метод інструментів попереміна  
20.10.14