

**I PRIEDAS**  
**PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA**

## 1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Bronchipret plėvele dengtos tabletės

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 plėvele dengtoje tabletėje yra:

60 mg *Primula veris* L./*Primula elatior* (L.) Hill, radix (raktažolių šaknų) sausojo ekstrakto (6–7 : 1).  
Ekstrahavimo tirpiklis: 47,4 % (V/V) etanolis.

160 mg *Thymus vulgaris* L./*Thymus zygis* L., herba (vaistinių čiobrelių žolės) sausojo ekstrakto (6-10 : 1).

Ekstrahavimo tirpiklis: 70 % (V/V) etanolis.

Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

Gliukozės kiekis (bevandenės pavidalu): 34,105 mg.

Laktozės kiekis (bevandenės pavidalu): 47,536 mg.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

## 3. FARMACINĖ FORMA

Plėvele dengta tabletė

Plėvele dengtos tabletės yra žalios, apvalios, abipus išgaubtos, pusiau matinio paviršiaus. Plėvele dengta tabletė yra 10,1–10,3 mm skersmens.

## 4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 4.1 Terapinės indikacijos

Augalinis vaistinis preparatas skirtas drėgno kosulio lengvinimui.

Bronchipret skirtas suaugusiesiems.

### 4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

#### Dozavimas

Suaugusiesiems vartoti po 1 plėvele dengtą tabletę 3 kartus per parą (daugiausia 3 plėvele dengtos tabletės per parą).

#### *Vaikų populiacija*

Nerekomenduojama vartoti vaikams ir paaugliams iki 18 metų (žr. 4.4 skyrių „Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės“).

#### *Ypatingos populiacijos*

Nėra pakankamai duomenų dėl specifinių dozavimo rekomendacijų pacientams, kurių inkstų ir (arba) kepenų funkcija sutrikusi.

#### Vartojimo metodas

Plėvele dengtas tabletes reikia praryti nekramčius prieš valgį, užsigeriant pakankamu kiekiu skysčio (geriausia stikline vandens).

Jei vartojant vaistinį preparatą simptomai išlieka ilgiau nei 1 savaitę, reikia pasitarti su gydytoju arba kvalifikuotu sveikatos priežiūros specialistu.

### 4.3 Kontraindikacijos

Padidėjęs jautrumas veikliosioms medžiagoms, kitiems notrelinių (*Lamiaceae*) šeimos augalams arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.

### 4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

Jeigu pasireiškia dusulys, karščiavimas ar pūlingi skrepliai, reikia pasitarti su gydytoju arba vaistininku.

Vaistinio preparato rekomenduojama atsargiai skirti pacientams, sergantiems gastritu arba skrandžio opalige.

Jei vartojant vaistinį preparatą simptomai pablogėja, reikia pasitarti su gydytoju arba vaistininku. Vaistinio preparato sudėtyje yra gliukozės ir laktozės. Šio vaistinio preparato negalima vartoti pacientams, kuriems nustatytas retas paveldimas sutrikimas – galaktozės netoleravimas, laktazės stygius arba gliukozės ir galaktozės malabsorbcija.

Pastaba cukriniu diabetu sergantiems pacientams:

Vienoje Bronchipret plėvele dengtoje tabletėje yra vidutiniškai 0,3 g angliavandenių.

#### Vaikų populiacija

Vaistinis preparatas nėra skirtas jaunesniems nei 18 metų vaikams ir paaugliams, nes jo veiksmingumas dar neištirtas. Trūksta duomenų.

### 4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika

Klinikinių sąveikos tyrimų neatlikta.

### 4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis

#### Nėštumas

Saugumo tyrimų nėštumo laikotarpiu neatlikta. Nesant pakankamai duomenų, nerekomenduojama vartoti nėštumo laikotarpiu.

#### Žindymas

Nežinoma, ar Bronchipret veikliosios medžiagos arba veikliosios medžiagos metabolitų išsiskiria į motinos pieną. Bronchipret neturi būti vartojamas žindymo metu.

#### Vaisingumas

Duomenų apie vaistinio preparato poveikį žmogaus vaisingumui nėra.

### 4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus

Bronchipret gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

### 4.8 Nepageidaujamas poveikis

#### *Imuninės sistemos sutrikimai*

Labai reti (< 1/10000): padidėjusio jautrumo reakcijos, pavyzdžiui, dusulys, išbėrimas, dilgėlinė, veido, burnos ir (arba) ryklės patinimas.

#### *Virškinimo trakto sutrikimai*

Nedažni (nuo  $\geq 1/1000$  iki < 1/100): virškinimo trakto sutrikimai, pavyzdžiui, spazmai, pykinimas, vėmimas ir viduriavimas.

Pasireiškus pirmiesiems padidėjusio jautrumo reakcijos požymiams, nustokite vartoti Bronchipret.

### Pranešimas apie įtariamą nepageidaujamą reakciją

Svarbu pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją, pastebėtą po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamą nepageidaujamą reakcijas, užpildę interneto svetainėje [http:// www.vvkt.lt/](http://www.vvkt.lt/) esančią formą, ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT 09120 Vilnius), faksu (nemokamu fakso numeriu (8 800) 20 131), elektroniniu paštu (adresu [NepageidaujamaR@vvkt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt)), per interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>).

## **4.9 Perdozavimas**

Pranešimų apie perdozavimo atvejus negauta.

Perdozavimas gali sukelti skrandžio sutrikimų, vėmimą ir viduriavimą.

Gydymas perdozavimo atveju: perdozavus būtina pradėti simptominių gydymą.

## **5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **5.1 Farmakodinaminės savybės**

Farmakoterapinė grupė - kvėpavimo sistemą veikiančys vaistiniai preparatai, siūlomas ATC kodas - R05C.

*Veikimo mechanizmas*

Veikimo mechanizmas nežinomas.

### **5.2 Farmakokinetinės savybės**

Duomenų nėra.

### **5.3 Iki klinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Įprastų farmakologinio saugumo, ūminio toksiškumo, kartotinių dozių toksiškumo, genotoksiškumo ir toksinio poveikio reprodukcijai ir vystymuisi iki klinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo.

Kancerogeninio poveikio tyrimų neatlikta.

## **6. FARMACINĖ INFORMACIJA**

### **6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Mikrokristalinė celiuliozė

Laktozė monohidratas

Džiovinta išpurškiant skystoji gliukozė

Bevandenis koloidinis silicio dioksidas

Poliakrilato 30 % dispersija

Krospovidonas

Hipromeliozė

Talkas

Povidonas K 25

Magnio stearatas

Titano dioksidas (E171)

Propilenglikolis

Pipirmėčių aromatinė medžiaga

Gumiarabikas

Maltodekstrinas  
Laktozė  
Chlorofilinų vario kompleksiniai junginiai (E141)  
Gliukozės sirupas  
Sacharino natrio druska  
Simetikonas  
Dimetikonas  
Riboflavinai (E101)

## **6.2 Nesuderinamumas**

Duomenys nebūtini.

## **6.3 Tinkamumo laikas**

3 metai

## **6.4 Specialios laikymo sąlygos**

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25° C temperatūroje.

Lizdines plokšteles laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistinis preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

## **6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys**

PVC/PVDC/aliuminio lizdinė plokštelė  
Pakuotės dydžiai: 20, 50, 100 plėvele dengtų tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## **6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti**

Specialių reikalavimų nėra.

## **7. REGISTRUOTOJAS**

BIONORICA SE  
Kerschensteinerstraße 11-15  
92318 Neumarkt  
Vokietija  
Tel. +49 (0)9181 231-90  
Faksas +49 (0)9181 231-265  
El. paštas info@bionorica.de

## **8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

LT/1/18/4192/001 – lizdinė plokštelė, N20  
LT/1/18/4192/002 – lizdinė plokštelė, N50  
LT/1/18/4192/003 – lizdinė plokštelė, N100

## **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2018 m. vasario 7 d.

## **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Registravimo data 2018 m. vasario 7 d.

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt>

## **II PRIEDAS**

### **REGISTRACIJOS SĄLYGOS**

- A. GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

**A. GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**

Gamintojo (-ų), atsakingo (-ų) už serijų išleidimą, pavadinimas (-ai) ir adresas (-ai)

BIONORICA SE  
Kerschensteinerstraße 11-15  
92318 Neumarkt  
Vokietija

**B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Nereceptinis vaistinis preparatas.



**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**

### **KARTONO DĖŽUTĖ**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Bronchipret plėvele dengtos tabletės  
Raktažolių šaknų sausasis ekstraktas / Vaistinių čiobrelių žolės sausasis ekstraktas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (JŲ) KIEKIS (-IAI)**

Vienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 60 mg raktažolių šaknų sausojo ekstrakto (6–7 : 1) (ekstrahavimo tirpiklis: 47,4 % (V/V) etanolis) ir 160 mg vaistinių čiobrelių žolės sausojo ekstrakto (6–10 : 1) (ekstrahavimo tirpiklis: 70 % (V/V) etanolis).

#### **3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

Sudėtyje yra gliukozės ir laktozės. Daugiau informacijos žr. pakuotės lapelyje.

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Plėvele dengtos tabletės  
20 plėvele dengtų tablečių  
50 plėvele dengtų tablečių  
100 plėvele dengtų tablečių

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Vartoti per burną.

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

#### **7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

#### **8. TINKAMUMO LAIKAS**

Tinka iki: {MMMM-mm}

#### **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25° C temperatūroje.  
Lizdines plokšteles laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas:  
BIONORICA SE  
Kerschensteinerstraße 11-15  
92318 Neumarkt  
Vokietija

**12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

LT/1/18/4192/001 – N20  
LT/1/18/4192/002 – N50  
LT/1/18/4192/003 – N100

**13. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

Nereceptinis vaistas.

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

Bronchipret yra augalinis vaistas skirtas drėgno kosulio lengvinimui.

Dozavimas

Suaugusiesiems: 1 plėvele dengta tabletė 3 kartus per parą, prieš valgį.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Bronchipret

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Bronchipret plėvele dengtos tabletės

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

BIONORICA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP {mm.MMMM}

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**5. KITA**

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## **Pakuotės lapelis: informacija pacientui**

### **Bronchipret plėvele dengtos tabletės**

Raktažolių šaknų sausasis ekstraktas / Vaistinių čiobrelių žolės sausasis ekstraktas

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu norite sužinoti daugiau arba pasitarti, kreipkitės į vaistininką.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.
- Jeigu per 7 dienas Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

#### **Apie ką rašoma šiame lapelyje?**

1. Kas yra Bronchipret ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Bronchipret
3. Kaip vartoti Bronchipret
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Bronchipret
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

#### **1. Kas yra Bronchipret ir kam jis vartojamas**

Bronchipret yra augalinis vaistas, skirtas vartoti esant drėgnam kosuliui, siekiant palengvinti klampių gleivių atkosėjimą.

Jeigu per 1 savaitę Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

#### **2. Kas žinotina prieš vartojant Bronchipret**

##### **Bronchipret vartoti negalima:**

- jeigu yra alergija (padidėjęs jautrumas) veikliosioms medžiagoms, kitiems notrelinių (*Lamiaceae*) šeimos augalams arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje).

##### **Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku

- jeigu pasireiškia dusulys, karščiujate arba yra pūlingų skreplių;
- jeigu sergate gastritu arba skrandžio opalige;
- jeigu vartojant vaistą simptomai pablogėja.

##### **Vaikams**

Vaistas nėra skirtas jaunesniems nei 18 metų vaikams ir paaugliams, nes jo veiksmingumas dar neištirtas. Trūksta duomenų.

##### **Kiti vaistai ir Bronchipret**

Klinikinių sąveikos tyrimų neatlikta.

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

### **Nėštumas ir žindymo laikotarpis**

Saugumo tyrimų nėštumo laikotarpiu neatlikta. Nesant pakankamai duomenų, nerekomenduojama vartoti nėštumo laikotarpiu.

Nežinoma, ar Bronchipret veikliosios medžiagos arba veikliosios medžiagos metabolitų išsiskiria į motinos pieną. Bronchipret neturi būti vartojamas žindymo metu.

### **Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Bronchipret gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

### **Bronchipret sudėtyje yra gliukozės ir laktozės**

Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.

## **3. Kaip vartoti Bronchipret**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

### **Rekomenduojama dozė yra:**

Suaugusiesiems: po 1 plėvele dengtą tabletę 3 kartus per parą (daugiausia 3 plėvele dengtos tabletės per parą)

Bronchipret tabletes reikia praryti nekramčius prieš valgį, užsigeriant pakankamu kiekiu skysčio (geriausia stikline vandens).

Jei vartojant vaistą simptomai išlieka ilgiau nei 1 savaitę, reikia pasitarti su gydytoju arba kvalifikuotu sveikatos priežiūros specialistu.

Nėra pakankamai duomenų dėl specifinių dozavimo rekomendacijų pacientams, kurių inkstų ir (arba) kepenų funkcija sutrikusi.

### **Vartojimas vaikams**

Nerekomenduojama vartoti vaikams ir paaugliams iki 18 metų (žr. 2 skyrių).

### **Ką daryti pavartojus per didelę Bronchipret dozę?**

Pranešimų apie perdozavimo atvejus negauta. Perdozavimas gali sukelti skrandžio sutrikimų, vėmimą ir viduriavimą. Jeigu pavartojote didesnę Bronchipret kiekį nei turėjote, informuokite savo gydytoją. Gydytojas nuspręs, kokių priemonių imtis.

### **Pamiršus pavartoti Bronchipret**

Negalima vartoti dvigubos dozės norint kompensuoti praleistą tabletę, toliau vartokite Bronchipret, kaip nurodė Jūsų gydytojas arba kaip nurodyta šiame pakuotės lapelyje.

### **Nustojus vartoti Bronchipret**

Bronchipret vartojimo nutraukimas paprastai nekenksmingas.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

## **4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

*Nedažnas šalutinis poveikis (gali pasireikšti mažiau kaip 1 iš 100 žmonių)*

Virškinimo trakto sutrikimai, pavyzdžiui, spazmai, pykinimas, vėmimas ir viduriavimas.

*Labai retas šalutinis poveikis (gali pasireikšti mažiau kaip 1 iš 10000 žmonių)*

Padidėjusio jautrumo reakcijos, pavyzdžiui, dusulys, išbėrimas, dilgėlinė, veido, burnos ir (arba) ryklės patinimas.



Pasireiškus pirmiesiems padidėjusio jautrumo reakcijos požymiams, nustokite vartoti Bronchipret.

### **Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto svetainėje [www.vvkt.lt](http://www.vvkt.lt) esančią formą ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu [NepageidaujamaR@vvkt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt), taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>). Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

## **5. Kaip laikyti Bronchipret**

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25° C temperatūroje.

Lizdines plokšteles laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Ant dėžutės nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

## **6. Pakuotės turinys ir kita informacija**

### **Bronchipret sudėtis**

– Veikliosios medžiagos yra 60 mg *Primula veris* L./*Primula elatior* (L.) Hill, radix (raktažolių šaknų) sausojo ekstrakto (6–7 : 1). Ekstrahavimo tirpiklis: 47,4 % (V/V) etanolis.  
160 mg *Thymus vulgaris* L./*Thymus zygis* L., herba (vaistinių čiobrelėlių žolės) sausojo ekstrakto (6-10 : 1). Ekstrahavimo tirpiklis: 70 % (V/V) etanolis.

- Pagalbinės medžiagos yra mikrokristalinė celiuliozė, laktozė monohidratas, džiovinta išpurškiant skystoji gliukozė, bevandenis koloidinis silicio dioksidas, poliakrilato 30 % dispersija, kros повідonas, hipromeliozė, talkas, повідonas K 25, magnio stearatas, titano dioksidas (E171), propilenglikolis, pipirmėčių aromatinė medžiaga, gumiarabikas, maltodekstrinas, laktozė, chlorofilinų vario kompleksiniai junginiai (E141), gliukozės sirupas, sacharino natrio druska, simetikonas, dimetikonas, riboflavinai (E101).

### **Bronchipret išvaizda ir kiekis pakuotėje**

Plėvele dengtos tabletės yra žalios, apvalios, abipusiai išgaubtos, pusiau matinio paviršiaus. Plėvele dengta tabletė yra 10,1–10,3 mm skersmens.

Bronchipret tiekiamas PVC/PVDC/aliuminio lizdinėmis plokštelėmis.

Tiekiami pakuotės dydžiai:

20 plėvele dengtų tablečių

50 plėvele dengtų tablečių

100 plėvele dengtų tablečių

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## **Registruotojas ir gamintojas**

BIONORICA SE  
Kerschensteinerstraße 11-15  
92318 Neumarkt  
Vokietija  
Tel. +49 (0)9181 231-90  
Faksas +49 (0)9181 231-265  
El. paštas info@bionorica.de

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą.

Bionorica Lithuania  
Šiaulių g. 10-57  
LT-01134 Vilnius  
Lietuva  
Tel.: +370 5 2157481  
El. paštas: info@bionorica.lt

### **Šis vaistas EEE valstybėse narėse registruotas tokiais pavadinimais:**

Austrijoje, Bulgarijoje, Kroatijoje, Vokietijoje, Liuksemburge, Nyderlanduose, Norvegijoje, Slovėnijoje	Bronchipret TP/ Бронхипрет
Suomijoje, Prancūzijoje, Danijoje, Švedijoje	Mucopret
Estijoje	Bronchipret thyme & primula
Latvijoje	Mucopret apvalkotās tabletes
Lietuvoje	Bronchipret plėvele dengtos tabletės
Lenkijoje	Bronchitabs
Rumunijoje	Bronchipret TP
Ispanijoje	Bronchipret
Slovakijoje	Mucopret

### **Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2018-02-07.**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>.