

Bronchisan Fix (*Althaeae radix, Plantaginis lanceolatae folium, Tiliae inflorescentia*). **Skład i postać:** Każda saszetka (3 g) zawiera: *Althaea officinalis* L., radix (korzeń prawoślazu) - 1,50 g; *Plantago lanceolata* L., folium (liść babki lancetowatej) - 0,75 g; *Tilia cordata* Miller, *Tilia platyphyllos* Scop., *Tilia x vulgaris* Heyne lub ich mieszaninę, flos (kwiat lipy) - 0,75 g. Zioła do zaparzenia w saszetkach. **Wskazania:** Tradycyjny produkt leczniczy roślinny stosowany w nieżytach górnych dróg oddechowych, zwłaszcza w przeziębieniach z towarzyszącym kaszlem. Tradycyjny produkt leczniczy roślinny do stosowania w wymienionych wskazaniach, wynikających wyłącznie z jego długotrwałego stosowania **Dawkowanie i sposób podawania:** Dawkowanie: dorośli i młodzież w wieku powyżej 12 lat - jedną saszetkę zalać szklanką wrzącej wody. Naparzać pod przykryciem przez około 10-15 minut. Pić do 4 razy na dobę po 1 szklance ciepłego, zawsze świeżo przygotowanego naparu. Dzieci w wieku poniżej 12 lat: stosowanie u dzieci w wieku poniżej 12 lat nie jest zalecane. Sposób podania: podanie doustne. Czas stosowania: jeśli objawy utrzymują się dłużej niż tydzień podczas stosowania produktu leczniczego, należy skonsultować się z lekarzem lub innym wykwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancje czynne. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Nie zaleca się stosowania u dzieci poniżej 12 lat ze względu na brak wystarczających danych. W przypadku wystąpienia duszności, gorączki lub ropnej płwociny należy skonsultować się z lekarzem lub innym wykwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia. Jednoczesne stosowanie produktu Bronchisan fix z innymi lekami może opóźnić ich wchłanianie. Produkt nie powinien być stosowany ½-1 godziny przed lub po zastosowaniu innych leków. **Działania niepożądane:** Nie stwierdzono. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: +48 22 49 21 301, faks: +48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. **Podmiot odpowiedzialny:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr R/1975 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o produkcie udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa; tel.: +48 22 364 61 00; faks: +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl. Lek wydawany bez recepty. ChPL: 2019.12.12.

Tradycyjny produkt leczniczy roślinny z określonymi wskazaniami wynikającymi wyłącznie z długotrwałego stosowania.