

Prospecto: información para el paciente

Bronchipret simplex pastillas para chupar

extracto seco de tomillo

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 7 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Bronchipret simplex y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bronchipret simplex
3. Cómo tomar Bronchipret simplex
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Bronchipret simplex
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Bronchipret simplex y para qué se utiliza

Bronchipret simplex es un medicamento tradicional a base de plantas que se utiliza en caso de tos productiva asociada al resfriado.

El producto es un medicamento tradicional a base de plantas para uso en la indicación especificada basada exclusivamente en su uso tradicional.

Bronchipret simplex está indicado en adultos y adolescentes a partir de 12 años de edad.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Bronchipret simplex

No tome Bronchipret simplex

si es alérgico al tomillo, a otras plantas de la familia Lamiaceae o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Bronchipret simplex y:

- Si los síntomas persisten más de 7 días.
- Si los síntomas empeoran durante el uso de este medicamento.

- Si sufre dificultad para respirar, fiebre, esputo sanguinolento o purulento.

Otros medicamentos y Bronchipret simplex

No se han realizado estudios de interacciones clínicas.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Embarazo y lactancia

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

No se ha establecido la seguridad durante el embarazo y la lactancia.

A falta de datos suficientes, no se recomienda el uso de Bronchipret simplex durante el embarazo y la lactancia.

Fertilidad

No hay datos disponibles sobre la fertilidad.

Conducción y uso de máquinas

No se han realizado estudios del efecto sobre la capacidad de conducción y uso de maquinaria

Bronchipret simplex contiene glucosa y maltitol líquido (contiene sorbitol)

Si su médico le ha dicho que tiene intolerancia a algunos azúcares, póngase en contacto con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene 30,10 mg de sorbitol (contenidos en maltitol líquido) en cada pastilla para chupar.

Bronchipret simplex contiene propilenglicol

Este medicamento contiene 7,9 mg de propilenglicol en cada pastilla para chupar.

Bronchipret simplex contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por pastilla para chupar; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Bronchipret simplex

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

La dosis recomendada es:

Adultos y adolescentes a partir de 12 años: 2 pastillas para chupar 3 veces al día

La dosis máxima diaria son 6 pastillas para chupar.

Pacientes con enfermedades del hígado y/o del riñón:

No se dispone de datos farmacocinéticos suficientes para recomendaciones de posología en pacientes con una función renal o hepática disminuida.

Forma de administración

Vía oral.

Deje que las pastillas se disuelvan lentamente en la boca chupándolas.

Duración del uso

Si los síntomas persisten más de 7 días durante el uso del medicamento, se debe consultar a un médico o farmacéutico.

Uso en niños y adolescentes

No se recomienda el uso en niños de menos de 12 años.

Si toma más Bronchipret simplex del que debe

No se ha notificado ningún caso de sobredosis.

Si olvidó tomar Bronchipret simplex

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

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.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

Reacciones de hipersensibilidad, como dificultad para respirar, urticaria, hinchazón de la cara, boca o garganta.

Trastornos gastrointestinales como calambres, náuseas y vómitos.

Si se producen otras reacciones adversas no mencionadas anteriormente, se debe consultar a un médico o farmacéutico.

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 Bronchipret simplex

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

No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de EXP. 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. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. 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 Bronchipret simplex

El principio activo es:

Cada pastilla para chupar contiene 42 mg de extracto (como extracto seco) de *Thymus vulgaris* L./*Thymus zygis* L., herba (tomillo) (6 - 10: 1). Solvente de extracción: etanol 70% (V/V).

Los demás componentes son: glucosa líquida secada por pulverización, sílice coloidal anhidra, goma arábica, maltitol líquido (contiene sorbitol (E420)), sacarina sódica, ciclamato de sodio, aroma de grosella negra (contiene propilenglicol (E1520)), aroma de frutos del bosque (contiene propilenglicol (E1520)), parafina líquida ligera, betadex y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Las pastillas para chupar son de color marrón oscuro, redondas, convexas por un lado y con aroma a tomillo. La pastilla para chupar tiene un diámetro de 15 a 17 mm.

Bronchipret simplex se presenta en blísteres de PVC/aluminio.

Está disponible en el siguiente tamaño de envase:

30 pastillas para chupar

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11-15

92318 Neumarkt

Alemania

Phone: +49 / (0)9181 / 231-90

Fax: +49 / (0)9181 / 231-265

e-mail: info@bionorica.de

Este medicamento está autorizado en los estados miembros delEEE con los nombres siguientes:

Austria	Bronchipret Thymian Hustenpastillen
Bélgica	Mucophyl
República Checa	Bronchipret tymián
Hungría	Bronchipret pasztilla
Italia	Bronchicalm tosse
Letonia	Bronsora pastilas
Lituania	Bronsora minkštosios pastilės
Países bajos	Mucophyl tijm pastilles
Polonia	Bronchipret Tymianek
Portugal	Bronchipret simplex pastilhas para chupar
Rumania	Bronchipret pentru tuse pastile moi

Eslovaquia
España

Bronchipret s tymianom mäkké pastilky
Bronchipret simplex pastillas para chupar

Fecha de la última revisión de este prospecto: Mayo 2026

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/>)