

# Bronchoplant® Hustenreizstilller

## Inhaltsverzeichnis:

- 1) Was ist Bronchoplant®  
Hustenreizstilller und wie  
wird es angewendet?
- 2) Was sollten Sie vor der  
Anwendung von Bronchoplant®  
Hustenreizstilller beachten?
- 3) Wie ist Bronchoplant®  
Hustenreizstilller anzuwenden?
- 4) Welche Nebenwirkungen  
sind möglich?
- 5) Wie ist Bronchoplant®  
Hustenreizstilller aufzubewahren?
- 6) Informationen zum Hersteller
- 7) Status der Information

---

Liebe Patientin, lieber Patient!

Danke, dass Sie sich für unser Produkt entschieden haben. Hat Ihnen das Produkt gefallen? Für Anregungen oder Wünsche wenden Sie sich bitte an den Hersteller.

Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie. Dieses Medizinprodukt ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Bronchoplant® Hustenreizstilller jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden. Die vorliegende Gebrauchsinformation enthält alle Angaben, die Sie für die Verwendung des Produkts benötigen. Sollten Sie Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

## 1) Was ist Bronchoplant® Hustenreizstilller und wie wird es angewendet (Zweckbestimmung)?

Bronchoplant® Hustenreizstilller ist ein Granulat, das in heißem Wasser gelöst und danach als Heißgetränk zur Linderung von Reizhusten und zur Beruhigung der Schleimhaut eingenommen wird.

**1 Stick = 5 g**  
Originalpackung mit 30 Sticks = 150 g

### Zusammensetzung:

1 Stick enthält als Wirkstoff:  
Acacia Senegal (Gummi arabicum).

Sonstige Bestandteile (Hilfsstoffe) sind:  
Zucker, Honigpulver, Zitronensäure, Aroma (Honig, Salbei, Karamell), Ascorbinsäure, Tricalciumphosphat, Salbeiblätterextrakt, Zinkcitrat, Sucralose (Süßungsmittel), Magnesiumstearat, Siliciumdioxid.

### Wie wirkt Bronchoplant® Hustenreizstilller?

Es dient der Linderung von Reizhusten und zur Beruhigung der Schleimhaut.

Gummi arabicum ist eine Mischung von Polysacchariden (langkettigen Zuckermolekülen, Kohlenhydraten) und anderen wertvollen Inhaltsstoffen. Der Rohstoff wird vom afrikanischen Baum Acacia senegal oder verwandten Acacia-Arten gesammelt und seit Jahrzehnten in der Lebensmittelindustrie verwendet. Diese Kohlenhydrate bilden mit Wasser ein Gel (Hydrogel), welches eine vorübergehende Schutzschicht auf den Schleimhäuten des Rachens bildet. Dadurch wird die Schleimhautreizung reduziert und der Reiz zum trockenen Husten verringert.

Durch die gleichzeitige Befeuchtung der Schleimhäute wird dieser Effekt unterstützt. Der Schutzfilm auf den Schleimhäuten wird langsam durch den Speichel aufgelöst und geschluckt. Das Gel wird nicht resorbiert. Der Effekt ist rein mechanischer Natur.

### 2) Was sollten Sie vor der Anwendung von Bronchoplant® Hustenreizstilller beachten?

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:  
Bisher keine bekannt.

Hinweis: Es wird empfohlen, Bronchoplant® Hustenreizstilller nicht unmittelbar mit anderen in der Mundhöhle anzuwendenden Produkten, wie zum Beispiel Kaugummis, Lutschtabletten, Gurgellösungen oder Produkten des täglichen Bedarfs wie z.B. Lebensmittel, Getränke oder Zahnpfutzmittel zusammen anzuwenden.

### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

**Nicht bei Kindern unter 6 Jahren anwenden. Für Kinder unzugänglich aufbewahren.** Nicht für andere Zwecke und auf andere Weise als vom Hersteller angegeben verwenden.

### Was müssen Sie während der Schwangerschaft und Stillzeit sowie bei Kindern beachten?

Bisher sind keine Gegenanzeigen zur Anwendung während Schwangerschaft und Stillzeit bekannt. Fragen Sie aber Ihren Arzt oder Apotheker vor der Anwendung.

### Wann sollte Bronchoplant® Hus- tenreizstilller nicht angewendet werden (Gegenanzeigen)?

Bei bekannter Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der Hilfsstoffe (siehe Punkt 1) ist Bronchoplant® Hustenreizstilller nicht anzuwenden.

### 3) Wie ist Bronchoplant® Hustenreizstiller anzuwenden?

#### Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

**Erwachsene (ab 18 Jahre):**  
2-3 mal täglich den Inhalt eines Sticks  
in einem Glas mit warmem Wasser (ca.  
150ml) auflösen, gut umrühren, ca.  
5 Minuten im Glas quellen lassen und  
schluckweise einnehmen.

**Kinder ab dem 6. Lebensjahr  
und Jugendliche (bis 18 Jahre):**  
1-2 mal täglich einen Stick wie ober-  
halb angegeben einnehmen.

Vor dem Schlucken möglichst lange im  
Hals- und Rachenraum behalten und  
dabei leicht hin- und herbewegen - ca.  
15 Sekunden, um eine optimale Benet-  
zung der Schleimhaut zu erreichen.

#### Anwendungsdauer: bis zu 3 Tage

Bei Fortbestehen oder Zunahme der  
Beschwerden (insbesondere von Hals-  
schmerzen) nach 3 Tagen der Anwen-  
dung sollte der zusätzliche Rat eines  
Arztes oder Apothekers eingeholt  
werden.

### 4) Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Bisher sind keine Nebenwirkungen zu  
diesem Produkt bekannt. Sollten Sie  
eine Nebenwirkung im Zusammen-  
hang mit der Anwendung beobach-  
ten, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt  
oder Apotheker und an:

ECA-Medical HandelsGmbH,  
Mitterweg 4,  
6265 Hart im Zillertal,  
Tel. +43 (0) 664 88369531,  
[qualitaetssicherung@eca-aponova.at](mailto:qualitaetssicherung@eca-aponova.at)

### 5) Wie ist Bronchoplant® Hustenreizstiller aufzubewahren?

Bronchoplant® Hustenreizstiller soll  
trocken, vor Licht und Wärme ge-  
schützt und nicht unter 5°C und nicht  
über 25 °C gelagert werden.



Die Entsorgung erfolgt über den  
Hausmüll. Bitte das Produkt nicht  
über das Abwasser entsorgen.

Das Verfalldatum ist auf der Falt-  
schachtel und auf der Stickfolie an-  
gebracht. Verwenden Sie das Produkt  
nicht mehr nach diesem Datum.

### 8) Informationen zum Hersteller:



Hersteller:  
C. Hedenkamp GmbH & Co. KG  
Schierbusch 1  
33161 Hövelhof - Germany

Vertrieb in Österreich:  
ECA-Medical HandelsGmbH,  
Mitterweg 4,  
6265 Hart im Zillertal,  
Tel. +43 (0) 5288 64885 - 0

### 9) Stand der Information: 10/2022

Die Konformitätsbewertung garanti-  
ert, dass das Produkt den Anforde-  
rungen der EU-Richtlinie 93/42/EEC  
für Medizinprodukte entspricht.  
Gemäß den Vorschriften zur Einstufung  
von Anhang IX der EU-Richtlinie  
handelt es sich um ein Medizinprodukt  
der Klasse I.