

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender
Broncho-Vaxom 7 mg, Hartkapseln

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren"

Wirkstoff: OM-85 lyophilisiertes Bakterienlysat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Broncho-Vaxom 7 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Broncho-Vaxom 7 mg beachten?
3. Wie ist Broncho-Vaxom 7 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Broncho-Vaxom 7 mg aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST BRONCHO-VAXOM 7 MG UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Broncho-Vaxom 7 mg ist ein Arzneimittel zur Stärkung der Immunabwehr.

Es wird angewendet, um wiederkehrende Infektionen der Atemwege bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren zu verhindern.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON BRONCHO-VAXOM 7 MG BEACHTEN?

Broncho-Vaxom 7 mg darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie an einer akuten Darminfektion leiden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Broncho-Vaxom 7 mg einnehmen.

Sollte zu Beginn der Behandlung höheres Fieber ($> 39\text{ }^{\circ}\text{C}$, isoliert, unklarer Ursache) auftreten, muss die Behandlung unterbrochen werden. Sprechen Sie in einem solchen Fall mit Ihrem Arzt.

Bei allergischen Reaktionen auf Broncho-Vaxom 7 mg unterbrechen Sie sofort die Behandlung und informieren Sie Ihren Arzt.

Die Anwendung von Broncho-Vaxom 7 mg zur Vorbeugung einer Pneumonie wird nicht empfohlen, da keine Daten aus klinischen Studien vorliegen, die eine derartige Wirkung belegen.

Kinder

Dieses Arzneimittel ist nicht für die Anwendung bei Kindern bestimmt.

Für Kinder ab 1 Jahr steht Broncho-Vaxom Kinder zur Verfügung.

Ältere Patienten

Die Population älterer Patienten war bei klinischen Studien mit Broncho-Vaxom 7 mg breit vertreten. Allgemeine Sicherheitsbedenken traten nicht auf.

Eingeschränkte Nierenfunktion

Zu Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion liegen nur begrenzte Daten vor. In präklinischen Toxizitätsstudien gab es keine Anzeichen renaler Toxizitäten bei Ratten oder Hunden.

Eingeschränkte Leberfunktion

Zu Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion liegen keine Daten vor. In präklinischen Toxizitätsstudien gab es keine Anzeichen für Lebertoxizitäten bei Ratten oder Hunden.

Einnahme von Broncho-Vaxom 7 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln sind bisher nicht bekannt.

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft

Es liegen nur begrenzte Erfahrungen mit der Anwendung von Broncho-Vaxom 7 mg bei Schwangeren vor.

Tierexperimentelle Studien geben keine Hinweise auf direkte oder indirekte gesundheitsschädliche Wirkungen im Hinblick auf eine Reproduktionstoxizität.

Aus Gründen der Vorsicht sollte die Anwendung von Broncho-Vaxom 7 mg während der Schwangerschaft unterbleiben.

Stillzeit

Spezifische Studien wurden nicht durchgeführt: Es liegen bisher keine Daten vor. Aus Gründen der Vorsicht sollte die Anwendung des Arzneimittels während des Stillens vermieden werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Broncho-Vaxom 7 mg hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

3. WIE IST BRONCHO-VAXOM 7 MG EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierung

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die empfohlene Dosis:
Erwachsene und Jugendliche ab einem Alter von 12 Jahren:

Täglich 1 Kapsel

Art der Anwendung

Zum Einnehmen.

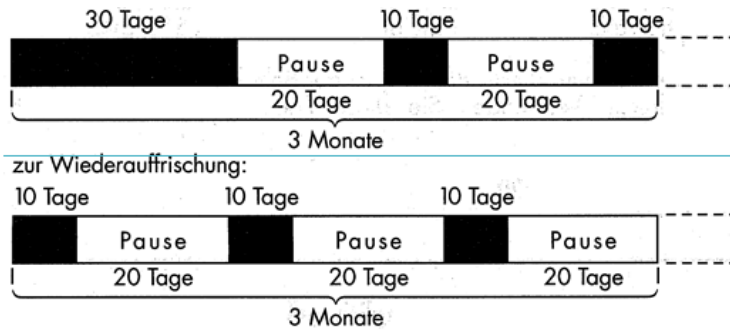
Wenn Sie die Kapsel nicht schlucken können, kann sie geöffnet und der Inhalt in eine geeignete Menge Wasser, Fruchtsaft oder Milch gegeben werden. Das Pulver löst sich bei vorsichtigem Rühren. Trinken Sie die Mischung anschließend innerhalb weniger Minuten vollständig aus. Rühren Sie sie unmittelbar vor dem Trinken nochmals um.

Dauer der Anwendung

Die volle Wirkung von Broncho-Vaxom 7 mg wird im Allgemeinen durch eine 3-monatige Behandlung erzielt. Diese beginnt mit einer 30-tägigen Broncho-Vaxom-Einnahme während akuten Infekt und wird durch eine 2-mal 10-tägige Einnahme in den darauffolgenden 2 Monaten fortgeführt. Zwischen den Einnahmeperioden sollte jeweils eine Pause von 20 Tagen liegen.

In der infektfreien Phase ist zur Wiederauffrischung der körpereigenen Immunabwehr in den Atemwegen auch eine Intervalltherapie über jeweils 10 Tage während 3 aufeinanderfolgender Monate geeignet.

Die prophylaktische Behandlung kann bei Bedarf wiederholt werden.



Wenn Sie eine größere Menge Broncho-Vaxom 7 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Broncho-Vaxom 7 mg vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Setzen Sie die Behandlung wie vom Arzt verordnet fort.

Wenn Sie die Einnahme von Broncho-Vaxom 7 mg abbrechen

Sprechen Sie bitte vorher mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Mögliche Nebenwirkungen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

Husten, Durchfall, Bauchschmerzen, Ausschlag

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

Allergische Reaktionen einschließlich Hautausschlag, Hautrötungen, Schwellung der Augenlider, des Gesichts, der Knöchel, Füße oder Finger, Juckreiz, plötzliche Kurzatmigkeit oder Atemprobleme

Selten (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen)

Übelkeit, Erbrechen, Nesselsucht, Haut- und Schleimhautschwellungen, Fieber (siehe auch Abschnitt „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“)

Häufigkeit nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Kopfschmerzen, Müdigkeit

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel, Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Str. 51-59, 63225 Langen, Tel: +49 6103 77 0, Fax: +49 6103 77 1234, Website: www.pei.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST BRONCHO-VAXOM 7 MG AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel nach „Verwendbar bis“ und auf der Durchdrückpackung nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Aufbewahrungsbedingungen

Nicht über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Broncho-Vaxom 7 mg enthält

Der Wirkstoff ist OM-85 lyophilisierter bakterienlysat.

1 Hartkapsel Broncho-Vaxom 7 mg enthält:

7 mg lyophilisierten Bakterienlysat zu gleichen Teilen aus:

Haemophilus influenzae,

Streptococcus pneumoniae,

Klebsiella pneumoniae ssp. pneumoniae und ssp. ozaenae,

Staphylococcus aureus,

Streptococcus pyogenes und sanguinis,

Moraxella (Branhamella) catarrhalis.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Propylgallat, wasserfrei (E 310); Natriumhydrogenglutamat 1 H₂O; Mannitol (Ph.Eur.); vorverkleisterte Stärke (Mais); Magnesiumstearat (Ph.Eur.); Gelatine; Indigokarmin (E 132); Titandioxid (E 171)

Wie Broncho-Vaxom 7 mg aussieht und Inhalt der Packung

Broncho-Vaxom 7 mg Kapseln sind undurchsichtig mit blauem Kapselkörper und blauer Kappe.

Broncho-Vaxom 7 mg ist in Packungen mit 30 und 50 Hartkapseln erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

OM Pharma S.A.
R. da Industria, 2
Quinta Grande
2610-088 Amadora
Portugal

Mitvertreiber

Vifor Pharma Deutschland GmbH
Baierbrunner Str. 29
81379 München
Deutschland
Tel. +49 (0)89 32 49 18 600
Fax +49 (0)89 32 49 18 601
e-mail: info-de@viforpharma.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im 27.07.2021