

JAK MŮŽEME ZVÝŠIT PŘIPRAVENOST PACIENTŮ NA OPAKOVANÉ RESPIRAČNÍ INFEKCE?

BRONCHO-VAXOM® má řadu klinických důkazů v prevenci rekurentních respiračních infekcí u dospělých

- snižuje o 39% exacerbace u starších pacientů (65+) trpících na chronická respirační onemocnění a zvyšuje počet dnů bez infekce ⁽¹⁾
- snižuje exacerbace o 20% u pacientů s CHOPN a chronickou bronchitidou a snižuje závažnost průběhu nemoci ⁽²⁾
- snižuje o 45% počet akutních exacerbací vyvolaných infekty u pacientů s CHOPN ⁽³⁾
- snižuje o 28% počet infekcí dolních dýchacích cest ^(2, 4)
- snižuje počet reinfekcí u chronické rhinosinuitidy ⁽⁵⁾
- přidaná hodnota pokud je podán po očkování proti chřipce ⁽⁶⁾

BRONCHO-VAXOM® - KLINICKÉ PŘÍNOSY PRO DOSPĚLÉ PACIENTY



BRONCHO-VAXOM®
Váš spojenec pro účinnou ochranu.

ZKRÁCENÝ SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

BRONCHO-VAXOM PRO ADULTIS, 7 mg, tvrdé tobolky,
BRONCHO-VAXOM PRO INFANTIBUS, 3,5 mg, tvrdé tobolky,
BRONCHO-VAXOM PRO INFANTIBUS SÁČKY 3,5 mg, granule v sáčku

KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ: Broncho-Vaxom pro adultis, tvrdá tobolka. Jedna tvrdá tobolka obsahuje léčivou látku: lysatum bacteriale mixtum, odpovídá směsi bakteriálních lyzátů (Haemophilus influenzae, Streptococcus (Diplococcus) pneumoniae, Klebsiella pneumoniae ssp. pneumoniae et ssp. ozaenae, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes et sanguinis (viridans), Moraxella (Branhamella/Neisseria) catarrhalis) 7 mg. Broncho-Vaxom pro infantibus, tvrdá tobolka. Jedna tvrdá tobolka obsahuje léčivou látku: lysatum bacteriale mixtum, odpovídá směsi bakteriálních lyzátů (Haemophilus influenzae, Streptococcus (Diplococcus) pneumoniae, Klebsiella pneumoniae ssp. pneumoniae et ssp. ozaenae, Staphylococcus aureus, Streptococcus pyogenes et sanguinis (viridans), Moraxella (Branhamella/Neisseria) catarrhalis) 3,5 mg. **Terapeutické indikace:** Prevence opakovaných infekcí dýchacích cest a akutních exacerbací chronické bronchitidy. **Dávkování:** Broncho-Vaxom pro adultis: *Dospělí a dospívající od 12 let. Podpůrná léčba při akutních infekcích dýchacích cest:* 1 tobolka denně až do odeznění příznaků, ale nejméně po dobu 10 dnů. Pokud je potřebná léčba antibiotiky, měl by se Broncho-Vaxom užívat současně s nimi. *Preventivní podávání:* 1 tobolka denně během 10 po sobě následujících dní v měsíci, dále po dobu 3 po sobě následujících měsíců. Broncho-Vaxom pro infantibus: *Děti od 6 měsíců do 12 let. Podpůrná léčba při akutních infekcích dýchacích cest:* 1 tobolka denně až do odeznění příznaků, ale nejméně po dobu 10 dnů. Pokud je potřebná léčba antibiotiky, měl by se Broncho-Vaxom užívat současně s nimi. *Preventivní podávání:* 1 tobolka denně během 10 po sobě následujících dní v měsíci, dále po dobu 3 po sobě následujících měsíců. **Způsob podání:** Perorální podání. Tobolky se užívají nalačno. Tobolky se zapijí malým množstvím tekutiny (např. čaje, ovocné šťávy). **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku. Tento přípravek nesmí být podáván dětem do 6 měsíců. Přípravek Broncho-Vaxom může způsobit hypersenzitivní reakce. Pokud se vyskytnou alergické reakce nebo známky intolerance, léčba musí být okamžitě přerušena. **Těhotenství:** Údaje ohledně užívání přípravku Broncho-Vaxom u těhotných žen neexistují nebo pouze v omezené míře. Studie na zvířatech neudávají přímé či nepřímé škodlivé účinky se zřetelem na reprodukční toxicitu. Jako preventivní opatření je lepší se užívání přípravku Broncho-Vaxom během těhotenství vyhnout. **Kojení:** Žádné specifické studie nebyly provedeny, žádné údaje nebyly dosud hlášeny. Tento přípravek je během kojení třeba podávat opatrně. **Nežádoucí účinky:** *Méně časté:* alergická reakce (erytematózní vyrážka, celkové vyrážka, erytém, otok, otok očních víček, otok v obličeji, periferní otok, zduření tváří, svědění, celkové svědění, dušnost), zvracení. *Časté:* bolest hlavy, kašel, průjem, bolest břicha, vyrážka. **Předávkování:** Dosud nebyly hlášeny případy předávkování. **Doba použitelnosti:** *Tvrdé tobolky:* 5 let. *Granule v sáčku:* 3 roky. Uchovávejte při teplotě do 25 °C. **Druh obalu a obsah balení:** *Tvrdé tobolky:* Velikost balení: 30 tvrdých tobolek. OMEDICAMED Unipessoal Lda, Avenida António Augusto de Aguiar n° 19-4°, 1050-012 Lisabon, Portugalsko. **REGISTRAČNÍ ČÍSLA.** Broncho-Vaxom pro adultis: 59/053/845/C. Broncho-Vaxom pro infantibus: 59/052/845/C. **DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE:** Broncho-Vaxom pro adultis: Datum první registrace: 14.9.1984.; Datum posledního prodloužení registrace: 24.6.2015. Broncho-Vaxom pro infantibus: Datum první registrace: 14.9.1984. Datum posledního prodloužení registrace: 24.6.2015. **DATUM REVIZE TEXTU:** 11.6.2024, (č.j. 23717/2024). **Před předepsáním přípravku se seznámte s úplným zněním SPC. Přípravky jsou částečně hrazeny z prostředků veřejného zdravotního pojištění.**

BV_CZ_02_2024

Reference

- 1) Orcel B et al. Eur. Respir. J. 1994, 7(3), 446-452
- 2) Pan L et al. J. Clin. Pharmacol. 2015, 55(10):1086-1092
- 3) Tang H et al. Lung 2016, 194(4):513-529
- 4) Orcel B et al. Eur. Respir. J. 1994, 7(3), 446-452
- 5) Heinz B et al. Int. J. Clin. Pharmacol. 1989, 27(11)
- 6) Esposito S et al. Vaccine 2014, 32(22):2546-2552



Zastoupení pro ČR:
4 LIFE PHARMA CZ, s.r.o.
Ve Studeném 8a, 47 00 Praha 4
www.4lifepharma.eu