

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**МУКАЛТИН**

**Регистрационный номер:** ЛП-005830

**Торговое наименование:** Мукалтин

**Международное непатентованное или группированное наименование:** алтея лекарственного травы экстракт

**Лекарственная форма:** таблетки диспергируемые

**Состав на одну таблетку:**

*Активный компонент:* алтея лекарственного травы экстракт (мукалтин) – 50,0 мг;

*вспомогательные вещества:* кальция фосфат 2-замещенный безводный (кальция гидрофосфат безводный) – 219,03 мг, кросповидон (кросповидон СЕ) – 102,82 мг, винная кислота – 42,40 мг, ароматизатор черной смородины\* – 5,51 мг, кальция стеарат – 4,24 мг.

\* В составе ароматизатора: натуральное вкусоароматическое вещество, мальтодекстрин – 62,5 %, гуммиарабик (Е 414) – 26,5 %, триацетин (Е1518) – 6,5 %.

**Описание:**

Круглые, двояковыпуклые таблетки от светло-серого до коричневатого-серого цвета с вкраплениями более светлого и более темного цвета, с характерным запахом смородины.

**Фармакотерапевтическая группа:** отхаркивающее средство растительного происхождения

**Код АТХ:** K05CA

**Фармакологические свойства**

Мукалтин представляет собой смесь полисахаридов из травы алтея лекарственного, обладает отхаркивающими свойствами. Благодаря рефлекторной стимуляции усиливает активность мерцательного эпителия и перистальтику дыхательных бронхиол в сочетании с усилением секреции бронхиальных желез.

**Фармакокинетика**

Данные отсутствуют.

**Показания к применению**

Острые и хронические заболевания дыхательных путей, сопровождающиеся кашлем и образованием трудноотделяемой мокроты повышенной вязкости (в т.ч. трахеобронхит, обструктивный бронхит, бронхоэктазы, пневмония) – в составе комплексной терапии.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, детский возраст до 12 лет.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно по рекомендации врача.

**Способ применения и дозы**

Внутрь.

Взрослым и детям от 12 лет по 1–2 таблетки 2–3 раза в день перед едой.

Можно растворить разовую дозу (1–2 таблетки) в 1/3 стакана тёплой воды.

Курс лечения в среднем 7–14 дней.

Если в период лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

**Побочное действие**

Возможны аллергические реакции, редко – диспепсические явления.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

**Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Мукалтин можно назначать одновременно с другими препаратами, применяемыми при лечении бронхолегочных заболеваний.

Мукалтин не следует применять одновременно с препаратами, содержащими кодеин и другими противокашлевыми лекарственными средствами, так как это затрудняет откашливание разжиженной мокроты.

Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата Мукалтин проконсультируйтесь с врачом.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

## **Форма выпуска**

Таблетки **диспергируемые**, 50 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки импортной ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 1, 2, 3, 4, 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

## **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

2 года. Не применять по истечении срока годности.

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

## **Владелец регистрационного удостоверения/Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение**

ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА», 450077, Россия, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28, тел./факс: (347) 272 92 85, [www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru)

## **Производитель/ Организация, принимающая претензии потребителей**

ОАО "Фармстандарт-Лексредства", 305022, Россия, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, 1а/18, тел./факс: (4712) 34-03-13, [www.pharmstd.ru](http://www.pharmstd.ru)