

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

МУКАЛТИН

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Мукалтин

Международное непатентованное или группированное наименование: алтея лекарственного травы экстракт.

Лекарственная форма: таблетки.

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 CL) – 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 (E 414) – 26,5 %, триацетин (E1518) – 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: R05CA

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, 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

Открытое акционерное общество «Фармстандарт-Уфимский витаминный завод»

(ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"),

450077, Россия, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28,

тел./факс: (347) 272 92 85,

www.pharmstd.ru

Производитель/ Организация, принимающая претензии потребителей

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"

(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"),

305022, Россия, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, 1а/18,

тел./факс: (4712) 34-03-13, www.pharmstd.ru

Представитель

ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»

А.А. Усманова.