

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

МУКАЛТИН®
(MUCALTIN)

Склад:

діюча речовина: 1 таблетка містить мукалтину 50 мг;

допоміжні речовини: кальцію стеарат, магнію карбонат важкий, кислота винна.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки сірувато-буруватого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою і фаскою.

Фармакотерапевтична група. Відхаркувальні засоби. Код ATX R05C A05.

Фармакологічні властивості.

Мукалтин® – ефективний відхаркувальний засіб, дія якого зумовленна секретолітичними та бронхолітичними властивостями. Препарат чинить помірну протикашлювну дію, зменшує кількість нападів кашлю та їх інтенсивність. Має пом'якшувальну, протизапальну та обволікачу властивості. Нормалізує змінену бронхолегеневу секрецію, покращує виділення мокротиння: зменшує його в'язкість та адгезивні властивості, полегшує просування мокротиння з нижніх у верхні відділи дихальних шляхів та його відхаркування.

Клінічні характеристики.

Показання.

Кашель при гострих та хронічних захворюваннях дихальних шляхів, що супроводжуються утворенням густого та в'язкого бронхіального секрету та/або порушенням його відхаркування: бронхіти, пневмонії, бронхоктатична хвороба, бронхіальна астма.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до мукалтину або до інших компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

На даний момент дані про лікарські взаємодії Мукалтину® відсутні. Не призначати одночасно з препаратами, які пригнічують кашель (кодін).

Особливості застосування.

Іноді у пацієнтів із хронічними запальними захворюваннями легень на початку лікування Мукалтином® може підвищуватись в'язкість мокротиння за рахунок відокремлення мокротиння, що накопичилося у бронхіальному дереві та містить велику кількість детриту, білків і елементів запалення. Тому при дифузному ураженні бронхів, значних змінах фізико-хімічних властивостей мокротиння і зниженні мукоциліарного транспорту терапію Мукалтином® необхідно поєднувати з призначенням муколітичних препаратів (бромгексину та інших).

Доцільно приймати разові дози препарату кожні 4 години.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Досвід застосування препарату у період вагітності або годування груддю відсутній.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Препарат не впливає на керування автотранспортом або роботу з іншими небезпечними механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Таблетки не розжувати, запивати великою кількістю води.

Дорослим і дітям віком від 12 років призначати по 2 таблетки 4 рази на добу до їди. Дози для дітей, залежно від віку, становлять: 1-3 роки – 1 таблетка 3 рази на добу, 3-12 років – 1 таблетка 4 рази на добу.

При застосуванні дітям препарат можна розчинити в 1/3 склянки теплої води, за бажанням додавши цукровий або фруктовий сироп.

Курс лікування – від 7 днів до 1-2 місяців, залежно від форми захворювання.

Діти. Препарат застосовувати дітям віком від 1 року.

Передозування.

При застосуванні вказаних терапевтичних доз препарату передозування неможливе. При довготривалому застосуванні або перевищенні вказаних доз можуть виникнути нудота та бліювання.

Терапія — симптоматична.

Побічні реакції.

У деяких випадках можливе виникнення алергічних реакцій, включаючи висипання, крапив'янку, свербіж шкіри.

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

10 таблеток у стрипі; 10 таблеток у стрипі, по 3 стрипи в пачці; 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в пачці; 10 таблеток у блістері; 10 таблеток у блістері, по 3 блістері в пачці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.