

5845 - 2017

ЛИСТОК ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА	СОГЛАСОВАНО
МУКАЛТИН	МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
(MUCALTIN)	Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18.08.2017 г. № 511
	КЛС № 9 от 03.08.2017 г.

**Общая характеристика:**

**Основные физико-химические свойства:** таблетки серовато-буроватого цвета с вкраплениями, плоскоцилиндрические, с риской и фаской.

**Состав на одну таблетку.**

**Действующее вещество:** мукалтин, полученный из Алтея травы Althaea officinalis L. (8-12:1) – 50 мг, экстрагент – вода питьевая.

**Вспомогательные вещества:** кальция стеарат, магния карбонат тяжелый, кислота винная.

**Форма выпуска.** Таблетки.

**Фармакотерапевтическая группа.** Отхаркивающие средства. Код ATC R05C A.

**Фармакологические свойства.** Мукалтин представляет собой смесь полисахаридов из травы алтея лекарственного. Лекарственное средство обладает обволакивающими и отхаркивающими свойствами.

**Показания к применению.** В комплексной терапии воспалительных заболеваний дыхательных путей, сопровождающихся кашлем.

**Способ применения и дозировка.**

Взрослым и детям от 12 лет внутрь 1 - 2 таблетки 2 - 3 раза в день перед едой. Курс лечения составляет в среднем 7-14 дней. Детям можно растворить таблетку в ¼ стакана теплой воды. Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

**Побочные эффекты.** Возможно возникновение аллергических реакций (сыпь, крапивница, зуд кожи), диспепсических явлений.

*В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.*

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

**Передозировка.** При длительном применении или превышении указанных доз могут возникнуть тошнота и рвота.

В случае передозировки необходимо обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

**Меры предосторожности.** Целесообразно принимать разовые дозы лекарственного средства каждые 4 часа.

Если во время приема лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния (повышается температура, развиваются нарушения дыхания, появляется кашель с гнойной мокротой и др.), необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

**Применение во время беременности и кормления грудью.** Безопасность применения во время беременности и лактации не установлена. В связи с отсутствием достаточных данных принимать во время беременности и лактации не рекомендуется.

**Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.** Исследования по оценке влияния приема лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводились.

**Дети.** Лекарственное средство не следует применять у детей до 12 лет.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Не применять одновременно с противокашлевыми лекарственными средствами (например, содержащими кодеин) и лекарственными средствами, уменьшающими образование мокроты.

**Условия и срок хранения.** Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 4 года.

**Условия отпуска.** Без рецепта.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Упаковка.**

По 10 таблеток в стрипе из бумаги ламинированной полиэтиленом. По 3 стрипа вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

По 30 таблеток в контейнер пластиковый с крышкой с контролем первого вскрытия. Свободное пространство в контейнере заполняют ватой медицинской гигроскопической. На контейнер наклеивают этикетку. По 1 контейнеру вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

По 10 таблеток в блистер из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой с печатью, лакированной. По 3 блистера вместе с листком-вкладышем помещают в пачку.

**Производитель.** ПАО «Галичфарм».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.**  
Украина, 79024, г. Львов, ул. Опрышковская, 6/8.

**Дата последнего пересмотра.**