

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/ PACIENT

Mucaltin 50 mg comprimate

Althea officinalis L.

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Mucaltin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Mucaltin
3. Cum să utilizați Mucaltin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Mucaltin
6. Informații suplimentare

1. Ce este Mucaltin și pentru ce se utilizează

Substanța activă din Mucaltin comprimate este extract de nalbă mare.

Mucaltin aparține unui grup de medicamente expectorante (pentru eliminarea mai ușoară a sputei din bronhii), reduce numărul acceselor de tuse și intensitatea lor.

Mucaltin poate fi utilizat pentru tratamentul următoarelor afecțiuni ale căilor respiratorii, însoțite de formarea sputei vâscoase, greu de expectorat:

- bronșită;
- pneumonie;
- boala bronșectatică;
- astm bronșic;

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Mucaltin

Nu luați Mucaltin:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanța activă sau la oricare dintre excipienții medicamentului, enumerați la pct. 6.

Este contraindicat copiilor cu vârsta sub 1 an.

Atenționări și precauții

Înainte de a lua medicamentul consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul.
Nu depășiți doza și durata recomandate pentru tratament.

Acest medicament conține 23,82 mg sodium pe doză. Acest lucru trebuie avut în vedere la pacienții ce urmează o dietă cu restricție de sodiu.

Acest medicament conține zahăr. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Mucaltin împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau intenționați să luați alte medicamente, deoarece Mucaltin poate influența modul în care acționează alte medicamente.

Acest lucru este important mai ales dacă luați unul din următoarele medicamente:

- preparate mucolitice (de exemplu bromhexină)
- preparate care inhibă tusea codeină).

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea deveni gravidă sau intenționați să deveniți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a utiliza orice medicament. Nu există date privind administrarea preparatului în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Mucaltin nu influențează asupra persoanelor care conduc vehicule sau folosesc utilaje.

3. Cum să utilizați Mucaltin

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur.

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: se administrează câte 2 comprimate de 4 ori pe zi înainte de mese.

Dozele recomandate pentru copii, în funcție de vârstă constituie:

- 1-3 ani – 1 comprimat de 3 ori pe zi;
- 3-12 ani – 1 comprimat de 4 ori pe zi.

Cura de tratament în funcție de tipul maladiei constituie de la 7 zile până la 1-2 luni.

Mod de administrare

Administrare orală.

Comprimatele nu trebuie mestecate. Comprimatele se administrează cu o cantitate mare de lichid. La administrarea copiilor comprimatul poate fi dizolvat cu 1/3 pahar de apă caldă, la dorință poate fi adăugat sirop de fructe sau zahăr.

Dacă ați utilizat mai mult Mucaltin decât trebuie

Dacă ați luat o doză mai mare decât cea prescrisă, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau solicitați asistență medicală de urgență.

La administrarea dozelor terapeutice recomandate supradozajul nu este posibil.

La administrare îndelungată sau la depășirea dozelor recomandate sunt posibile greață și vomă.

Dacă ați uitat să luați Mucaltin

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4.Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Mucaltin poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți):

- urticarie
- mâncărime

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea include orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Mucaltin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Mucaltin

Substanța activă este mucaltin (extract de nalbă mare).

Fiecare comprimat conține mucaltin (extract de nalbă mare) în recalcul la substanța uscată – 50 mg.

Celelalte componente sunt: hidrocarbonat de sodiu, acid citric monohidrat, stearat de calciu, zahăr.

Cum arată Mucaltin și conținutul ambalajului

Comprimare biconvexe de culoare gri sau gri cu nuanță brună cu incluziuni.

Comprimare a câte 50 mg.

Câte 30 comprimate a câte 50 mg în flacoane de polimer.

Câte 10 comprimate a câte 50 mg în strip.

Câte 10 comprimate a câte 50 mg în blistere. Blister individual sau câte 1, 3 sau 10 blistere împreună cu prospectul pentru pacient, în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricanții**Deținătorul certificatului de înregistrare**

Uzina experimentală GNȚLS SRL,

Ucraina or. Harkov, str. Vorobiov, 8.

Fabricantul

Compania farmaceutică «Zdorovie» S.R.L.

Ucraina. 61013, or. Harkov, str. Șevcenko, 22

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>