

# Инструкция по медицинскому применению медицинского изделия

## Наименование медицинского изделия

Авирусспрей®, спрей для горла, 20 мл во флаконе

## Состав и описание медицинского изделия

Средство для применения в оториноларингологии: спрей для горла, во флаконе из стекла/ПЭТ объемом 20 мл, в комплекте с насадкой, распыляющей гортанной. По 1 флакону с инструкцией по медицинскому применению в картонной упаковке.

Состав: Прополиса экстракт (*Propolis extract*) стандартизованный и титрованный гидроглицериновый, алтеи экстракт (*Althaea extract*), экстракт исландского мха (*Icelandic moss extract*), титрованный полисахаридами, экстракт алоэ вера (*Aloe Vera extract*) с высокой концентрацией полисахаридов, мед, фруктоза, очищенная вода, растительный глицерин, ксантановая камедь, аскорбиновая кислота, сукралоза, сорбат калия, полисорбат 80, ароматизатор натуральный мятный. Не содержит глютен и алкоголь. Авирусспрей®, благодаря наличию натуральных экстрактов, образует защитную пленку в горле, уменьшает жжение, боль и чувствительность при глотании. Оказывает противовоспалительное, увлажняющее, защитное, успокаивающее, смягчающее действие на слизистую оболочку горла.

**Наименование (обозначение) нормативного документа, в соответствии с которым произведено медицинское изделие.** Производится в соответствие с сертификатом № QCT-0067-17/25-20.

**Область применения и назначение медицинского изделия для физических лиц, применяющих медицинское изделие по назначению**

**Область применения.** Оториноларингология. Применяется для лечения острых и хронических воспалительных заболеваний горла (тонзиллитов, фарингитов), раздражения горла, вызванного сухим кашлем.

Действует в качестве барьера от воздействия внешних агрессивных факторов, таких как холод, дым, смог, пыль.

Авирусспрей® защищает горло от раздражения, облегчает боль при глотании.

## Способ применения и дозы:

Перед первым употреблением флакон встряхнуть. Дозатор следует поместить в ротовую полость и, нажимая, распылить.

Детям от 2 до 6 лет: 2 дозы 3-4 раза в день

Детям старше 6 лет: 2 дозы до 5 раз в день

Взрослым: 4 дозы до 5 раз в день.

Авирусспрей® применяется в соответствии с инструкцией по применению.

**Информация по мерам предосторожности (безопасности) и ограничениям при использовании медицинского изделия** Не принимать, если есть аллергия или гиперчувствительность к любому компоненту. Не использовать, если упаковка повреждена.

**Противопоказания для применения** Не применять у детей до 2 лет.

**Информация о сроке и условиях хранения медицинского изделия**

**Срок хранения** 2,5 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения** Хранить в оригинальной упаковке, в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте!

**Сведения о производителе медицинского изделия и его уполномоченном представителе**

**Производитель** Labomar s.p.a., Италия Via N.Sauro 35/1, 31036, Истрана (TV), Италия

*Изготовлено на заказ для компании Seltfar LTD., Великобритания. (office 132, Berkeley Square House, Berkeley Square, London W1J 6BD, UK). Тел.: +44 (0) 20 7887 7854; e-mail: info@seltfar.co.uk.*

**Уполномоченный представитель производителя на территории Республики Казахстан и организация, принимающая претензии (предложения) по медицинскому изделию от потребителей и ответственная за пострегистрационное наблюдение за безопасностью медицинского изделия на территории Республики Казахстан:**

Представительство Сэлтфар ЛТД в Казахстане, г. Алматы, пр. Аль-Фараби 5, Нурлы Тау 1А, офис 301. Тел.: +7 (727) 311 16 28/38; e-mail: info@seltfarrep.kz

**Выпуск инструкции по медицинскому применению:** март 2017г

**Расшифровка символов и обозначений, использованных при маркировке**



Годен до



Не используйте, если упаковка повреждена



Прочтите инструкцию по применению



Медицинское изделие

Решение: N064382

Дата решения: 19.06.2023

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Кулшанов Э. К. (Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан) Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе