

Инструкция по медицинскому применению медицинского изделия

Наименование медицинского изделия

Авирутус. Сироп от кашля. Моно-доза в стике по 5 мл, № 12 или 16 стиков.

Состав и описание медицинского изделия

Состав:

Экстракт подорожника, экстракт мха исландского, глицерин, вода очищенная, сорбитол, ксантановая камедь, гидроксипропилметилцеллюлоза, ароматизатор, кислота лимонная, калия сорбат.

Не содержит сахар. Не содержит глютен. Не содержит лактозу.

Описание

Один стик содержит разовую дозу.

Форма выпуска:

Моно-доза в стике по 5 мл. № 12 или 16 стиков вместе с инструкцией помещают в коробку из картона.

Производится в соответствии с спецификацией производителя ФТР. 80.

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

Область применения

Педиатрия. Оториноларингология.

Назначение

Авирутус предназначен для лечения сухого и влажного кашля (включая аллергический и раздражающий), а также боли в горле.

Авирутус оказывает противокашлевое и отхаркивающее действие, снижает вязкость мокроты и облегчает её отхождение.

Мукоадгезивная формула Авирутус, благодаря высокому содержанию полисахаридов арабинозы и галактозы, действует в качестве защитного барьера, покрывая слизистую оболочку верхних дыхательных путей и защищая ее от контакта с раздражителями, что способствует уменьшению сухого и раздражающего кашля, и ускорению восстановления микроповреждений.

Решение: N087823

Дата решения: 31.07.2025

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(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

Основные компоненты экстрактов подорожника и исландского мха, попадая на слизистую оболочку верхних дыхательных путей, увлажняют ее и разжижают мокроту, вызывая физиологическое отхаркивание и снижение интенсивности влажного кашля.

Авирутус оказывают смягчающее, успокаивающее, противовоспалительное действие при боли в горле.

Фруктовый вкус делает сироп приятным для ребёнка. Сироп не содержит сахара.

Способ применения:

Детям в возрасте 2-5 лет: 1 моно-доза в стике 2-3 раза в сутки.

Детям в возрасте 6-12 лет: 2 моно-дозы в стиках 2 раза в сутки.

После вскрытия стика используйте сразу всё его содержимое.

Информация по мерам предосторожности (безопасности) и ограничениям при использовании медицинского изделия

- После вскрытия стика используйте всё его содержимое.
- Проконсультируйтесь с врачом, если симптомы сохраняются после недели использования, ни в коем случае не применяйте более 15 дней.
- Не принимайте сироп в случае аллергии или повышенной чувствительности к любому из его компонентов.
- Не используйте изделие, если упаковка повреждена.
- Срок годности установлен для изделия в неповреждённой упаковке, при условии правильного хранения.
- *Несмотря на то, что взаимодействие с лекарственными препаратами неизвестно, в случае сопутствующей лекарственной терапии рекомендуется соблюдать часовой интервал между приёмом препаратов и применением сиропа.*

Информация о сроке и условиях хранения медицинского изделия

Хранить в оригинальной упаковке, в сухом месте, при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Решение: N087823

Дата решения: 31.07.2025

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(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

Срок годности

36 месяцев.

Использовать сироп сразу после открытия стика.

Не применять после истечения срока годности.

Сведения о производителе медицинского изделия и его уполномоченном представителе

Наименование, адрес и контактные данные производителя

Labomar SPA (Via N.Sauro 35/1, 31036, Истрина (TV), Италия)

Тел: +0422836547, эл. адрес: contact@labomar.com

Изготовлено на заказ для компании Seltfar LTD., Великобритания.

(Office 132, Berkeley Square House, Berkeley Square, London, W1J 6BD, United Kingdom). Тел./факс +44 (0)20 7887 7854, 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». г. Алматы, пр. Аль-Фараби 5, Нурлы Тау 1А, офис 301. Тел\факс +7 (727) 311 16 28, info@seltfarrep.kz

Данные о последнем пересмотре инструкции по медицинскому применению: ноябрь 2020

Расшифровка символов и обозначений, использованных при маркировке

	Только для одноразового использования
	Ознакомьтесь с инструкцией по медицинскому применению
LOT	Номер серии

Решение: N087823

Дата решения: 31.07.2025

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(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

	Годен до
REF	Номер по каталогу
FTP 80	Спецификация производителя

Решение: N087823

Дата решения: 31.07.2025

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(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

Решение: N087823

Дата решения: 31.07.2025

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(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