

Медициналық бұйымды медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулық

Медициналық бұйымның атауы

Авирутус. Жөтелге қарсы шәрбат. Стиктегі моно-доза 5 мл-ден, №12 немесе 16 стик.

Медициналық бұйымның құрамы мен сипаттамасы

Құрамы:

Жолжелкен экстрактісі, исланд мүгінің экстрактісі, глицерин, тазартылған су, сорбитол, ксантан шайыры, гидроксипропилметилцеллюлоза, хош иістендіргіш, лимон қышқылы, калий сорбаты.

Құрамында қант жоқ. Құрамында глютен жоқ. Құрамында лактоза жоқ.

Сипаттамасы

Бір стиктің ішінде бір реттік доза болады.

Шығарылу түрі:

Стиктегі моно-доза 5 мл-ден. № 12 немесе 16 стик пакет нұсқаулықпен бірге картоннан жасалған қорапқа салынады.

Өндірушінің FТР.80 сипаттамасына сәйкес өндіріледі.

Медициналық бұйымның қолданылу саласы және медициналық бұйымды тағайындалуы бойынша қолданатын жеке тұлғалар үшін тағайындалуы

Қолданылу саласы

Педиатрия. Оториноларингология.

Тағайындалуы

Авирутус құрғақ және ылғалды (аллергиялық және тітіркендіретін) жөтелді, сондай-ақ, тамақ ауыруын емдеуге арналған.

Авирутус жөтелге қарсы және қақырық түсіретін әсер береді, қақырықтың тұтқырлығын азайтады және оның шығуын жеңілдетеді.

Авирутустың мукоадгезивтік формуласы, құрамындағы полисахаридтер арабиноза мен галактоза мөлшерінің жоғарылығы арқасында, жоғарғы тыныс жолдарының шырышты қабығын бүркемелеп және оны

Шешімі: N087823

Шешім тіркелген күні: 31.07.2025

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Раймкулова Г. У.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

тітіркендіргіштермен жанасудан қорғай отырып, қорғағыш бөгет ретінде әсер етеді, ол құрғақ және тітіркендіретін жөтелдің азаюына, және микроақымданулардың қалпына келуіне ықпал етеді.

Негізгі компоненттері жолжелкен мен исланд мүгінің экстрактілері, жоғарғы тыныс жолдарының шырышты қабығына түскен кезде, оны ылғалдандырады және қақырықты сұйылтып, физиологиялық қақыруды және ылғалды жөтел қарқындылығының төмендеуін тудырады.

Авирутус тамақ ауыруы кезінде жұмсартатын, тыныштандыратын, қабынуға қарсы әсер береді.

Жеміс дәмі шәрбатты бала үшін жағымды етеді. Шәрбаттың құрамында қант жоқ.

Қолдану тәсілі

2-5 жас шамасындағы балаларға: стиктегі 1 моно-доза тәулігіне 2-3 рет.

6-12 жас шамасындағы балаларға: стиктердегі 2 моно-дозадан тәулігіне 2 рет.

Медициналық бұйымды пайдалану кезіндегі сақтық (қауіпсіздік) шаралары мен шектеулер жөніндегі ақпарат

- Стикті ашқаннан кейін оның ішіндегісін түгел пайдаланыңыз.
- Егер бір апта пайдаланудан кейін симптомдары сақталып қалса, дәрігермен кеңесіңіз, ешбір жағдайда 15 күннен артық қолданбаңыз.
- Шәрбаттың компоненттерінің кез келгеніне аллергия немесе жоғары сезімталдық жағдайында оны қабылдамаңыз.
- Егер қаптамасы бүлінген болса, бұйымды пайдаланбаңыз.
- Жарамдылық мерзімі, бүлінбеген қаптамадағы дұрыс сақталған жағдайдағы бұйым үшін белгіленген.
- *Дәрілік препараттармен өзара әрекеттесуі белгісіз екендігіне қарамастан, қатарлас дәрілік терапия жағдайында препараттарды қабылдау мен шәрбатты қолдану арасында бір сағаттық аралықты сақтау ұсынылады.*

Медициналық бұйымды сақтау мерзімі мен шарттары туралы ақпарат

Шешімі: N087823

Шешім тіркелген күні: 31.07.2025

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Раймкулова Г. У.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

Түпнұсқалық қаптамасында, құрғақ жерде 25°C-ден аспайтын температурада сақтау керек.

Балалардың қолы жетпейтін жерде сақтау керек.

Жарамдылық мерзімі

36 ай.

Стикті ашқаннан кейін шәрбатты дереу пайдаланыңыз

Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

Медициналық бұйымды өндіруші және оның уәкілетті өкілі туралы мәліметтер

Өндірушінің атауы, мекенжайы және байланыс деректері

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

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

Seltfar LTD., Ұлыбритания компаниясы үшін тапсырыспен дайындалған.

(Office 132, Berkeley Square House, Berkeley Square, London, W1J 6BD, United Kingdom). Тел./факс +44 (0)20 7887 7854, info@seltfar.co.uk

Өндірушінің Қазақстан Республикасы аумағындағы уәкілетті өкілі және Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан медициналық бұйым жөніндегі шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын және медициналық бұйымның тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйым:

Қазақстанда Сэлтфар ЛТД өкілдігі

Алматы қ., Әл-Фараби д-лы 5, Нұрлы Тау 1А, 301 кеңсе.

Тел\факс +7 (727) 311 16 28, info@seltfarrep.kz

Медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулықтың соңғы қайта қаралуы жөніндегі деректер: қараша 2020

Таңбалау кезінде пайдаланылған символдар мен белгілердің түсіндірмесі



Тек бір рет пайдалануға арналған.

Шешімі: N087823

Шешім тіркелген күні: 31.07.2025

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Раймкулова Г. У.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

	Медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулықпен танысып шығыңыз.
LOT	Серия нөмірі
	 дейін жарамды
REF	Каталог бойыншы нөмірі
FTP 80	Өндірушінің спецификациясы

Шешімі: N087823

Шешім тіркелген күні: 31.07.2025

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Раймкулова Г. У.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

Шешімі: N087823

Шешім тіркелген күні: 31.07.2025

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Раймкулова Г. У.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең