

по медицинскому применению лекарственного средства

АВИА-МОРЕ

Торговое название

Авиа-Море

28.12.8.1418

Международное непатентованное название

Отсутствует

Форма выпуска

Таблетки гомеопатические

Состав (на 1 таблетку)

Активные вещества (в виде гомеопатической тритурации в соотношении 1:1:1) – 0,0024 г:

Veratrum album (Вератрум альбум) C200, Anamirta coccus (Анамирта коккулюс) C200, Natrium tetraboracicum (Натриум тетраборацикум) C200

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат – 0,2112 г, целлюлоза микрокристаллическая – 0,0240 г, магния стеарат – 0,0024 г.

Описание

Таблетки плоскоцилиндрической формы с фаской, белого или почти белого цвета.

Код АТХ

V03AX

Фармакотерапевтическая группа

Прочие лекарственные средства.

Фармакологическое действие

Фармакодинамика

Гомеопатическое средство действует особым образом. Определение дозоспецифических эффектов, фармакодинамических или фармакокинетических параметров гомеопатических средств невозможно.

Фармакокинетика

Чувствительность современных физико-химических методов анализа (газожидкостная хроматография, высокоэффективная жидкостная хроматография, хромато-масс-спектрометрия) не позволяет оценивать содержание активных компонентов в гомеопатических дозах в биологических жидкостях, органах и тканях, что делает технически невозможным изучение фармакокинетики препарата Авиа-Море.

Область применения

Гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению. Применяется для профилактики и лечения «морской» болезни, при низкой устойчивости к укачиванию в авиа- и автомобильном транспорте.

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 6 лет.

Беременность и период лактации

Применение препарата при беременности и в период лактации не рекомендовано.

Применение у детей

В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано назначать детям до 6 лет. Применение препарата у детей 6-18 лет возможно после консультации с врачом.

Способ применения и дозы

Взрослым и детям старше 6 лет по 1 таблетке на прием (держать во рту до полного растворения – не во время приема пищи).

Первый прием препарата осуществляют за 1 час до посадки в транспортное средство. Затем таблетки принимают каждые 30 минут в течение периода пребывания в транспортном средстве, но не более 5 приемов в день.

Побочное действие

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности (аллергические реакции) к компонентам препарата. В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Передозировка

При передозировке возможны диспептические явления, обусловленные входящими в состав лекарственной формы вспомогательными веществами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи несовместимости с другими лекарственными средствами не зарегистрированы. В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

Влияние на способность управлять автотранспортом и работать с механизмами

Лицам с вестибулярными нарушениями необходимо отказаться от вождения автотранспорта и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Меры предосторожности

В состав препарата входит лактозы моногидрат, в связи с чем его не рекомендуется назначать пациентам с врожденной галактоземией, синдромом мальабсорбции глюкозы или галактозы, либо при врожденной лактазной недостаточности.

Если во время приема лекарственного средства симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к

врачу.

6955 - 2018

Упаковка

Таблетки гомеопатические. По 20 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 1 или 2 контурных ячейковых упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению и/или листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

В течение периода применения препарата хранить контурную ячейковую упаковку в картонной пачке, предусмотренной производителем.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения/Производитель

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.

Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

Адрес места производства лекарственного средства

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей по качеству продукции

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ» в Республике Беларусь:

220035, г. Минск, ул. Тимирязева, д. 65 Б, помещение 74 А.

Тел./факс: +375 (17) 323-58-68.

E-mail: bel@dep.materiamedica.ru

Директор Департамента регистрации
ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»



Е. Ганкина