

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ПІНОСОЛ®**  
**PINOSOL®**

Всі ціни на препарат [Пиносол спрей для носа 10 мл](#) можна знайти на сайті [doc.ua](http://doc.ua)

**Склад:**

*діючі речовини:* олія сосни гірської, олія м'яти, олія евкаліптова, α-токоферолу ацетат, тимол.  
1 мл розчину містить: олії сосни гірської 35 мг, олії м'яти 10 мг, олії евкаліптової 5 мг, α-токоферолу ацетату 15 мг, тимолу 0,3 мг;  
*допоміжні речовини:* тригліцериди з середньою довжиною ланцюга.

**Лікарська форма.** Краплі назальні, розчин.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора безбарвна або зі злегка жовтуватим відтінком масляниста рідина зі специфічним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Деконгестанти та інші препарати для місцевого застосування у порожнині носа. Засоби, які застосовуються при захворюваннях порожнини носа. Комбіновані препарати. Код АТХ R01A X30.

**Фармакологічні властивості.**

Піносол® має протизапальну та протинабрякову дію, зменшує вираженість місцевих ексудативних реакцій, в'язкість секрету слизової оболонки дихальних шляхів. Препарат має антибактеріальну дію щодо деяких штамів грампозитивних та грамнегативних бактерій, а також протигрибкову дію стосовно дріжджових та пліснявих грибів.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Гострі та хронічні риніти неалергічної етіології, ринофарингіти, інфекційно-запальні захворювання слизової оболонки носа і носоглотки, ларинготрахеїти.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату, алергічні риніти. Протипоказано застосування дітям віком до 12 років.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не описана.

**Особливості застосування.**

З обережністю застосовувати препарат пацієнтам із захворюваннями печінки тяжкого ступеня. Не допускати потрапляння препарату в очі!

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* У терапевтичних дозах препарат можна застосовувати у період вагітності або годування груддю.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Застосування препарату не впливає на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами.

**Спосіб застосування та дози.**

Перед застосуванням препарату зняти захисний ковпачок насоса-дозатора. Легким натисканням пальців зробити 2 пробні упорскування (не в ніс), а потім уприснути у ніс вищевказаним способом. Після використання завжди закривати насос-дозатор захисним ковпачком.

Піносол® застосовувати дорослим та дітям віком від 12 років по 1 упорскуванню у кожен носовий хід 3–6 разів на добу залежно від вираженості запального процесу. Для цього зняти запобіжний ковпачок насоса-дозатора, легким натисканням пальців вприснути препарат і закрити насос-дозатор запобіжним ковпачком.

Тривалість лікування визначає лікар залежно від характеру і перебігу захворювання.

*Діти.* Препарат не застосовувати дітям віком до 12 років.

**Передозування.** Не описане.

### **Побічні реакції.**

Нижче у таблиці зведені побічні реакції на *олію сосни гірської, олію м'яти, олію евкаліптову,  $\alpha$ -токоферолу ацетат та тимол*, згруповані відповідно до термінології MedDRA та частоти: дуже часто ( $\geq 1/10$ ); часто (від  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечасто (від  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); рідко (від  $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ); дуже рідко ( $< 1/10000$ ); частота невідома (не може бути оцінена за доступними даними):

Система органів	Частота	Побічні реакції
З боку респіраторної системи, грудної клітки та середостіння	рідко	свербіж у носі, печіння у носі, набряк слизової оболонки носової порожнини, бронхоспазм; при тривалому застосуванні можлива сухість слизових оболонок органів дихання
З боку імунної системи	частота невідома	реакції гіперчутливості, включаючи шкірні висипання, почервоніння, ангіоневротичний набряк, кропив'янку
З боку органів зору	частота невідома	подразнення очей
З боку шкіри та сполучної тканини	частота невідома	подразнення шкіри, контактний дерматит

При частому та/або тривалому інгаляційному застосуванні можлива сухість слизових оболонок органів дихання.

### Повідомлення про можливі побічні реакції.

Повідомлення про можливі побічні реакції після реєстрації лікарського засобу є важливою процедурою. Це дозволяє продовжувати моніторинг співвідношення «користь/ризик» для даного лікарського засобу. Медичних працівників просять повідомляти про будь-які підозрювані небажані реакції через національну систему повідомлень.

**Термін придатності.** 2 роки. Після відкриття флакона препарат придатний 28 діб.

**Умови зберігання.** Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

**Упаковка.** №1: по 10 мл у флаконі з насосом-дозатором з розпилювачем назального

призначення; по 1 флакону у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Відповідальний за виробництво розчину, первинне та вторинне пакування: АТ «Фармак».  
Відповідальний за контроль та випуск серій: АТ «Санека Фармасьютікалз».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська 63.  
Нітрянська 100, 920 27 Глоговець, Словацька Республіка.

**Заявник.**

ТОВ «Санofi-Авентіс Україна».

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 01033, м. Київ, вул. Жилянська, 48-50А.