

## **Склад**

*діючі речовини:* олія сосни гірської, олія м'яти, олія евкаліптова,  $\alpha$ -токоферолу ацетат, тимол.

1 мл розчину містить: олії сосни гірської 35 мг, олії м'яти 10 мг, олії евкаліптової 5 мг,  $\alpha$ -токоферолу ацетату 15 мг, тимолу 0,3 мг;

*допоміжні речовини:* тригліцериди з середньою довжиною ланцюга.

## **Лікарська форма**

Спрей назальний, 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.

## **Фармакодинаміка**

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 грамполозитивних та грамнегативних бактерій, а також протигрибкову дію стосовно дріжджових та пліснявих грибів.

## **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!

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Застосування препарату не впливає на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

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

### **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.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).