

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

ПИНОСОЛ®

Регистрационный номер и дата: ЛСР-005405/08 от 14.07.2008

Торговое название препарата: ПИНОСОЛ®.

Лекарственная форма: спрей назальный.

Состав

Активные компоненты

Масла сосны горной	- 35,0 г
Мяты масла	- 10,0 г
Эвкалиптового масла	- 5,0 г
α -Токоферола ацетата	- 15,0
Тимола	- 0,3 г

Вспомогательные вещества:

Триглицеридов со средней длиной цепи	- до 1 л
--------------------------------------	----------

Описание

Прозрачная бесцветная или со слегка желтоватым оттенком маслянистая жидкость со специфическим запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Противоконгестивное средство растительного происхождения.

Код АТХ: R01A.

Фармакологические свойства

Оказывает противовоспалительное, противоотечное действие, уменьшает вязкость секрета слизистой оболочки дыхательных путей. Проявляет антибактериальную активность в отношении некоторых штаммов грамположительных и грамотрицательных бактерий (*S. pyogenes*, *S. aureus*, *S. epidermidis*, *M. luteus*, *B. cereus*, *E. coli*), а также противогрибковый эффект в отношении дрожжевых и плесневых грибов (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*).

Показания к применению

Острые и хронические риниты неаллергической этиологии, ринофарингит, инфекционно-воспалительные заболевания слизистой оболочки носа и носоглотки.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, аллергический ринит, детский возраст до 3 лет.

Способ применения и дозы

Препарат впрыскивают по 1 дозе в каждый носовой ход 3 – 6 раз в сутки, в зависимости от выраженности воспалительного процесса. Для этого снимают предохранительный колпачок насоса-дозатора, легким нажатием пальцев впрыскивают препарат и закрывают насос-дозатор предохранительным колпачком.

Перед применением препарата после снятия защитного колпачка насоса-дозатора следует легким нажатием пальцев сделать два пробных «впрыскивания» (не в нос!).

Курс лечения составляет 10 дней. Увеличение продолжительности и проведение повторных курсов лечения возможно по рекомендации врача.

Побочное действие

В редких случаях возможны аллергические реакции, легкое жжение, зуд, отечность слизистой оболочки носовой полости.

Передозировка

До настоящего времени явления передозировки не наблюдалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано.

Особые указания

До начала лечения препаратом ПИНОСОЛ[®] необходимо проверить индивидуальную реакцию пациента на препарат после однократного впрыскивания его нос. В случае развития аллергических реакций прием препарата следует отменить.

После использования следует всегда закрывать насос-дозатор колпачком.

Форма выпуска

Спрей назальный; по 10 мл во флаконе из светозащитного стекла, снабженный насосом-дозатором с адаптером под назальное впрыскивание.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте, при температуре от 15 °С до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

Зентива а.с., Словацкая Республика

Zentiva a.s., Slovak Republic

Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, Slovak Republic.

Производитель:

ПАО «Фармак», Украина

04080, Украина, г. Киев, ул. Фрунзе, 63.

Выпускающий контроль качества

Санека Фармасьютикалс а.с., Словацкая Республика

Saneca Pharmaceuticals a.s., Slovak Republic

Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic.

Претензии потребителей направлять по адресу в России:

125009, г. Москва, ул. Тверская, 22.

Телефон: (495) 721-14-00

Факс: (495) 721-14-11

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
ПИНОСОЛ®

Регистрационный номер: П N015768/03

Торговое название препарата: ПИНОСОЛ®.

Лекарственная форма: капли назальные.

ОПИСАНИЕ

Прозрачная жидкость от синего до зелено-синего цвета с ментолово-эвкалиптовым запахом.

СОСТАВ

<i>Активные вещества:</i>	<i>На 100 г</i>	<i>На 10 г (флакон)</i>
масло сосны обыкновенной	3,752 г	0,3752 г
масло эвкалиптовое	0,500 г	0,0500 г
тимол	0,032 г	0,0032 г
α-токоферола ацетат	1,700 г	0,1700 г
масло мяты перечной	1,000 г	0,1000 г
гвайазулен	0,020 г	0,0020 г

Вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол, макрогола и глицеридов абрикосового масла эфиры (лабрафил М-1944-CS), масло растительное.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

Противоконгестивное средство растительного происхождения.

Код АТХ: R01A.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Обладает противовоспалительным и антисептическим действием.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- Острый ринит.
- Хронический атрофический ринит.
- Острые и хронические воспалительные заболевания слизистых оболочек носа и носоглотки, сопровождающиеся сухостью слизистых оболочек носа.
- Состояния после оперативного вмешательства в полости носа – по назначению врача (в условиях стационара и амбулаторно).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, аллергический ринит, детский возраст до 2 лет.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Местно. Взрослым препарат закапывают в первый день по 1 – 2 капли в каждый носовой ход с интервалами в 1 - 2 часа. В последующие дни по 1 – 2 капли в каждый носовой ход 3 – 4 раза в сутки. Детям закапывают по 1 – 2 капли 3 – 4 раза в день или используют ватный тампон.

Возможно применение препарата для ингаляций, для этого 2 мл (50 капель) закапывают в ингалятор. Ингаляции рекомендуется проводить 2 – 3 раза в день.

Длительность лечения 5 – 7 дней.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Зуд, жжение, гиперемия или отек слизистой оболочки носовой полости.

При появлении нежелательных явлений или других необычных реакций, не описанных в инструкции, необходимо обратиться к врачу.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Возможно применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания (лактации).

ПЕРЕДОЗИРОВКА

До настоящего времени случаев передозировки не наблюдалось.

ФОРМА ВЫПУСКА

Капли назальные.

По 10 мл во флаконах коричневого стекла, снабженных резиновой пипеткой с крышкой.

Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещен в картонную пачку.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

В сухом, защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

СРОК ГОДНОСТИ

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

Зентива а.с., Словацкая Республика

Zentiva a.s., Slovak Republic

Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, Slovak Republic.

Производитель:

Санека Фармасьютикалс а.с., Словацкая Республика

Saneca Pharmaceuticals a.s., Slovak Republic

Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic.

Претензии потребителей направлять по адресу в России:

125009, г. Москва, ул. Тверская, 22.

Телефон: (495) 721-14-00

Факс: (495) 721-14-11

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
ПИНОСОЛ®

Регистрационный номер: П N015768/02

Торговое название препарата: ПИНОСОЛ®.

Лекарственная форма: мазь назальная.

СОСТАВ

<i>Активные вещества:</i>	<i>На 100 г</i>	<i>На 10 г (одна туба)</i>
масло сосны обыкновенной	6,8500 г	0,68500 г
масло эвкалиптовое	4,3250 г	0,43250 г
α -токоферола ацетат	2,8850 г	0,28850 г
тимол	0,2175 г	0,02175 г
левоментол	0,7225 г	0,07225 г

Вспомогательные вещества: вазелин белый, белый воск, макрогола и глицеридов абрикосового масла эфиры (лабрафил М-1944-CS), бутилгидроксианизол.

ОПИСАНИЕ

Прозрачная мазь белого цвета с запахом эфирных масел.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

Противоконгестивное средство растительного происхождения.

Код АТХ: R01A.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Препарат оказывает противовоспалительное, антисептическое действие.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Острые и хронические воспалительные заболевания слизистых оболочек носа и носоглотки, сопровождающиеся высыханием слизистых оболочек носа.

Состояния после операции в полости носа и тампонады носа – по назначению врача (в условиях стационара и амбулаторно).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, аллергический ринит, детский возраст младше 2 лет.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Если врач не назначил иначе, препарат наносят взрослым и детям (старше 2-х лет) в количестве приблизительно 0,5 см в каждый носовой ход на поверхность слизистой оболочки передних отделов носовой полости. Для введения можно использовать ватный тампон (палочку, обернутую на конце комочком ваты). Затем умеренным надавливанием на крылья носа растирают мазь по слизистой носа. Процедуру повторяют 3 – 4 раза в день. Длительность лечения составляет 7 – 14 дней. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по рекомендации врача.

ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Аллергические реакции, зуд, жжение, покраснение или отек слизистой оболочки носовой полости. При появлении нежелательных явлений или других необычных реакций, не описанных в инструкции, необходимо обратиться к врачу.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Возможно применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания (лактации).

ПЕРЕДОЗИРОВКА

До настоящего времени случаев передозировки не наблюдалось.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Не описано.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Необходимо избегать попадания препарата на слизистую оболочку глаз.

ФОРМА ВЫПУСКА

Мазь назальная. По 10 г в алюминиевой тубе с полипропиленовым колпачком.

Каждая туба вместе с инструкцией по применению помещена в картонную пачку.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

В сухом, защищенном от света месте при температуре от 15 °С до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

СРОК ГОДНОСТИ

2 года. Не применять по истечении срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

Зентива а.с., Словацкая Республика

Zentiva a.s., Slovak Republic

Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, Slovak Republic.

Производитель:

Санека Фармасьютикалс а.с., Словацкая Республика

Saneca Pharmaceuticals a.s., Slovak Republic

Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic.

Претензии потребителей направлять по адресу в России:

125009, г. Москва, ул. Тверская, 22.

Телефон: (495) 721-14-00

Факс: (495) 721-14-11