

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**11.05.2018 № 908**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/6606/02/01**

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**22.12.2020 № 2970**

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

**ПІНОВІТ®**  
**(PINOVIT)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 мл препарату містить олії сосни гірської (*Oleum Pini pumilionis*) 35 мг, олії м'яти (*Mentha oil*) 10 мг, олії евкаліптової (*Eucalypti oleum*) 5 мг,  $\alpha$ -токоферолу ацетату 15 мг, тимолу 0,3 мг;

*допоміжні речовини:* тригліцериди середнього ланцюга.

**Лікарська форма.** Краплі назальні.

*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.**

*Фармакодинаміка.*

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

*Фармакокінетика.*

Не досліджувалась.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

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

**Противоказання.**

Алергічні риніти, підвищена чутливість до компонентів препарату.

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

Не описані.

### **Особливості застосування.**

Перед застосуванням необхідно перевірити індивідуальну реакцію пацієнта на препарат після однократного закапування Піновіту® у ніс. При розвитку алергічних реакцій препарат не можна застосовувати.

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

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Препарат у терапевтичних дозах 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 та роботу з іншими механічними пристроями.

### **Спосіб застосування та дози.**

Безпосередньо перед застосуванням треба потримати флакон з препаратом у долоні, щоб нагріти його до температури тіла. Кришку зняти і, злегка натискаючи на гумову вставку-крапельницю, закапати розчин у ніс. Після застосування препарату флакон завжди закривати кришкою.

*Дорослі.* У перший день закапувати Піновіт® по 2-3 краплі у кожен носовий хід 3-6 разів на добу, з другого дня – по 2-3 краплі у кожен носовий хід 3-4 рази на добу.

*Діти віком від 2 років.* По 1-2 краплі препарату 3-4 рази на добу.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально, залежно від терапевтичного ефекту та переносимості препарату. Зазвичай курс лікування становить 5-7 днів.

*Діти.*

Піновіт® застосовувати дітям віком від 2 років.

Препарат з обережністю застосовувати дітям у зв'язку з можливістю виникнення бронхоспазму.

### **Передозування.**

При місцевому застосуванні небезпека передозування відсутня.

### **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

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.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

**Умови зберігання.**

Зберігати у захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 мл у флаконі. По 1 флакону у пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** АТ «Фармак».

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

Україна, 04080, м. Київ, вул. Кирилівська, 74.

**Дата останнього перегляду.** 22.12.2020.