

- Dieses Medizinprodukt ist ohne Rezept erhältlich.
- Die Packungsbeilage aufmerksam durchlesen: Sie enthält wichtige Verbraucherinformationen.
- Die Packungsbeilage aufbewahren, um bei Bedarf darauf Bezug zu nehmen.
- Für weitere Informationen oder Ratschläge wenden Sie sich an Ihren Arzt und/oder Apotheker.
- Wenn die Symptome nach einer gewissen Zeit noch fortbestehen, dann wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Cikatrídina® Vaginalovula

Hyaluronsäure Natriumsalz 5 mg

ZUSAMMENSETZUNG

Hyaluronsäure Natriumsalz (5 mg), Centella asiatica-Ölextrakt, Calendula-Ölextrakt, Aloe-Vera-Ölextrakt, ätherisches Melaleuca-Öl, halbsynthetische Glyzeride, BHT.

DARREICHUNGSFORM

Die Verpackung enthält 10 Ovula zu je 2 g zur vaginalen Anwendung.

WAS IST CIKATRÍDINA UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

CIKATRÍDINA® Vaginalovula entfalten ihre Wirkung durch Hyaluronsäure, einem in vielen Körpergeweben reichlich enthaltenem Mucopolysaccharid. Die Hyaluronsäure bildet durch ihre Fähigkeit, Flüssigkeiten zu binden, einen feuchtigkeitsspendenden Film, der die Epithelneubildung und Gewebeheilung beschleunigt und verbessert.

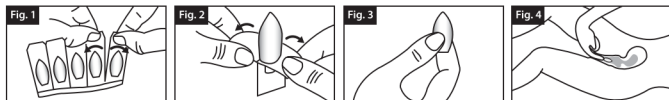
ANWENDUNGSGEBIETE

Unterstützende Behandlung regenerativer Prozesse bei Atrophie und Dystrophie der Vaginalschleimhaut. Fördert die Wundheilung nach Geburten, nach gynäkologischen Eingriffen, bei Dystrophien in Folge einer Chemotherapie und ionisierender Bestrahlungen. Behandlung von vaginaler Trockenheit verschiedener Art.

GEBRAUCHSHINWEISE

Bitte waschen Sie sich vor und nach dem Gebrauch des Medizinproduktes die Hände.

1. Ein Ovulum an der vorgeschrittenen Linie vom Blister lösen.
2. An den beiden Laschen ziehen und das Ovulum aus dem Blister nehmen.
3. Das Ovulum mit den Fingerspitzen festhalten.
4. Eine liegende Position einnehmen und das Ovulum tief in die Scheide einführen.



Erwachsene: Ein Ovulum pro Tag oder wie vom Arzt verschrieben, möglichst abends vor dem Schlafengehen, damit das Produkt nicht herauslaufen kann. Das Ovulum nicht zu lange zwischen den Fingern halten, da es schmelzen könnte.

Die Anwendungsdauer hängt von der Entwicklung der Symptome ab. CIKATRÍDINA® kann, falls notwendig, über einen längeren Zeitraum verwendet werden. Die Behandlung auf jeden Fall nach 30 Tagen ununterbrochener Anwendung für eine Woche unterbrechen.

GEGENANWENDE

Nicht verwenden bei individueller Überempfindlichkeit gegen einen der Bestandteile des Produkts.

WECHSELWIRKUNGEN MIT ANDEREN PRODUKTEN

Obwohl keine Wechselwirkungen mit anderen Produkten bekannt sind, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden, bevor Sie CIKATRÍDINA® Vaginalovula zusammen mit anderen Medizinprodukten oder Arzneimitteln zur vaginalen Anwendung benutzen.

NEBENWIRKUNGEN

Die Anwendung topischer Produkte, vor allem über einen längeren Zeitraum, kann zu einer Sensibilisierung führen. In diesem Fall oder falls andere unerwünschte Wirkungen auftreten, brechen Sie die Behandlung ab und wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

WARNUNGEN UND VORSICHTSMASSNAHMEN

Das Produkt ist nur für die vaginale Anwendung bestimmt. Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Berührung mit den Augen vermeiden. Nicht einnehmen. Nachdem das Vaginalovulum in die Scheide eingeführt wurde, löst sich dieses auf und es könnte ein weißlicher, geruchsloser Ausfluss auftreten.

Da keine spezifischen klinischen Studien durchgeführt wurden, sprechen Sie vor der Anwendung des Medizinproduktes während der Schwangerschaft oder dem Stillen bitte mit Ihrem Arzt.

VERFALLSDATUM UND AUFBEWAHRUNG

Das Verfallsdatum bezieht sich auf das Produkt in unversehrter, ordnungsgemäß gelagerter Verpackung. Es nicht nach dem Verfallsdatum verwenden oder falls die Verpackung geöffnet oder beschädigt sein sollte. Das Medizinprodukt vor Licht und Wärme geschützt, vorzugsweise bei einer Temperatur zwischen 4°C und 25°C aufbewahren. Temperaturen von über 30°C vermeiden.

ENTSORGUNG

Fragen Sie den Apotheker, wie abgelaufene oder nicht länger verwendete Medizinprodukte zu entsorgen sind.

Entsorgung leerer Verpackungen:

Schachtel (PAP 21) und Packungsbeilage (PAP 22): Mülltrennung: Papier.

Blister (7): Kunststoffabfallsammlung.

Erkundigen Sie sich über die Bestimmungen Ihrer Gemeinde.

ANORDNUNGEN ÜBER MEDIZINPRODUKTE LAUT VERORDNUNG (EU) 2017/745

Alle schwerwiegenden Vorfälle, die im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt auftreten, müssen dem Hersteller unter folgender E-Mail-Adresse gemeldet werden: quality@farmaderma.it. Diese Meldung muss auch bei der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates erfolgen, in dem die Betreffende wohnt.

MEDIZINPRODUKT  0477

Veröffentlichungsdatum der letzten Ausgabe der Gebrauchsanweisung: 10/2022.



Die Gebrauchsanweisung lesen



Verfallsdatum



Chargennummer



Hersteller



Einmalige Produktkennung (UDI)

 **Hersteller:** FARMA-DERMA s.r.l., Via dell'Artigiano 6-8, - 40010 Sala Bolognese (BO), ITALIEN

 **Händler:** Germania Pharmazeutika GesmbH., 1150 Wien, Schuselkagasse 8

Für Meldungen: office@germania.at