

- Questo è un dispositivo medico ottenibile senza prescrizione medica.
- Leggere con attenzione l'intero foglio illustrativo: contiene informazioni importanti per il consumatore.
- Conservare il foglio illustrativo per poterlo consultare all'occorrenza.
- Per ulteriori informazioni o consigli, rivolgersi al proprio medico e/o farmacista.
- Se la sintomatologia persiste dopo un certo periodo di tempo, consultare il medico.

FLUVADIN[®] PLUS

OVULI VAGINALI

COMPOSIZIONE

Acido ialuronico sale sodico 10 mg, olio di mandorle dolci, gliceridi semi-sintetici.

CONFEZIONE

La confezione vendita contiene 10 ovuli da 2 g per uso vaginale.

CHE COSA È E PERCHÉ SI USA

La secchezza vaginale è una condizione che si presenta frequentemente durante la menopausa e la post-menopausa, anche se una lubrificazione vaginale insufficiente può presentarsi a qualsiasi età. La causa principale della secchezza vaginale è la diminuzione dei livelli di estrogeni (ormoni femminili) che contribuiscono a mantenere lubrificato ed elastico il tessuto vaginale. Quando i livelli di estrogeni diminuiscono le pareti vaginali si assottigliano, diventano meno elastiche e più fragili (atrofia vaginale). I sintomi più comuni di atrofia vaginale includono secchezza, dolore durante i rapporti sessuali, irritazione e bruciore vaginali.

FLUVADIN PLUS ovuli vaginali esplica la sua attività grazie alla presenza dell'acido ialuronico, un mucopolisaccaride abbondantemente distribuito in molteplici tessuti corporei. L'acido ialuronico, grazie alla sua capacità di trattenere acqua, forma un film che idrata, accelera e migliora il processo di ripielizzazione e riparazione tissutale.

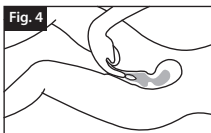
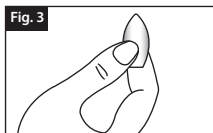
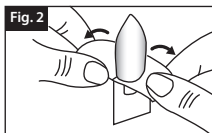
INDICAZIONI

Tattamento coadiuvante dei processi riparativi negli stati atrofici e distrofici della mucosa vaginale. Tattamento della secchezza vaginale di varia natura.

MODALITÀ D'USO

Lavarsi le mani prima e dopo l'uso del dispositivo medico.

1. staccare un ovulo dal blister lungo la linea pretagliata
2. prelevare l'ovulo tirando le due alette del blister
3. tenere l'ovulo sulla punta delle dita
4. assumere una posizione supina e inserire l'ovulo profondamente in vagina



Adulti: utilizzare un ovulo al giorno o secondo prescrizione medica, preferibilmente la sera prima di coricarsi per evitare la fuoriuscita del prodotto. Evitare di tenere troppo tempo tra le dita l'ovulo vaginale in quanto potrebbe sciogliersi.

La durata dell'uso dipende dall'evoluzione dei sintomi; se necessario FLUVADIN PLUS ovuli vaginali può essere utilizzato per periodi prolungati, in ogni caso dopo 30 giorni di utilizzo continuativo sospendere il trattamento per una settimana.

CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in caso di ipersensibilità individuale verso uno dei componenti del prodotto.

INTERAZIONI CON ALTRI PRODOTTI

Non sono note interazioni con altri prodotti, pertanto è consigliabile consultare il medico prima di utilizzare FLUVADIN PLUS in associazione ad altri dispositivi medici o farmaci ad uso vaginale.

EFFETTI INDESIDERATI

L'uso, specie se prolungato, di tutti i prodotti per uso topico potrebbe dar luogo a fenomeni di sensibilizzazione. In tal caso, o qualora si riscontrassero altri effetti indesiderati, interrompere il trattamento e consultare il proprio medico o il farmacista.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI

Il prodotto è ad esclusivo uso vaginale. Tenere fuori dalla portata dei bambini. Evitare il contatto con gli occhi. Non ingerire. L'ovulo una volta inserito in vagina si scioglie pertanto si potrebbero verificare perdite biancastre e inodori. In caso di gravidanza o allattamento, non essendo stati effettuati studi clinici specifici, consultare il medico prima dell'utilizzo del dispositivo.

SCADENZA E CONSERVAZIONE

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato. Non utilizzare oltre la data di scadenza o qualora la confezione risulti aperta o danneggiata. Conservare il dispositivo medico al riparo dalla luce e dal calore, preferibilmente ad una temperatura compresa tra 4° C e 25° C. Evitare temperature superiori a 30 °C.

SMALTIMENTO

Chiedere al farmacista come eliminare i dispositivi medici scaduti o non più utilizzati.

SMALTIMENTO IMBALLAGGI VUOTI:

Astuccio (**PAP 21**) e foglio illustrativo (**PAP 22**): Raccolta carta.

Blister (**7**): Raccolta plastica.

Verifica le disposizioni del tuo Comune.

DISPOSIZIONI PER I DISPOSITIVI MEDICI DA REGOLAMENTO UE 2017/745

È necessario segnalare al fabbricante qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo al seguente indirizzo email: quality@farmaderma.it. Tale segnalazione deve inoltre essere effettuata all'autorità competente dello Stato membro in cui si risiede.

DISPOSITIVO MEDICO  **0477**

Data di emissione ultima versione delle istruzioni per l'uso: 10/2022.



Leggere le istruzioni
per l'uso



Data di scadenza



Numero di lotto



Fabbricante



Identificativo unico
del dispositivo (UDI)



Fabbricante: FARMA-DERMA s.r.l.

Via dell'Artigiano 6-8 – 40010 Sala Bolognese (BO) – ITALIA

Per segnalazioni: www.farmaderma.it (Contatti/Assicurazione Qualità)