



femoston[®] conti

17 β -ESTRADIOL + DYDROGESTERON

niska dawka¹



femoston[®]

17 β -ESTRADIOL + DYDROGESTERON



femoston[®] mite

17 β -ESTRADIOL + DYDROGESTERON

niska dawka¹



Unikalne połączenie

**estradiolu z dydrogesteronem
– rekomendowane przez PTG²**

1. Recommendations from an Expert Workshop. Practical recommendations for hormone replacement therapy in the peri- and postmenopause. Climacteric 2004; 7:210-216
2. Zespół Ekspertów Zarządu Głównego PTG. Progestageny w hormonalnej terapii zastępczej. Ginekologia po Dyplomie, wrzesień 2006, tom 8; 5 (45): 89-90.

Skrócona informacja o leku znajduje się na odwrocie reklamy.



Regeneruje błonę śluzową pochwy

po zabiegach ginekologicznych, porodzie, chemioterapii, radioterapii, podczas menopauzy

Cicatridina®

Globulki dopochwowe z kwasem hialuronowym

Zalecany preparat w przypadku niemożności zastosowania estrogenów

- przyspiesza zabliznianie się ran w pochwie
- przywraca naturalny proces gojenia
- odbudowuje błonę śluzową pochwy w procesach atrofii i dystrofii
- łagodzi takie objawy jak: uczucie napięcia i suchości pochwy, świąd, pieczenie, bóle przy współżyciu płciowym – już w pierwszym tygodniu stosowania

Skład globulki: m.in. sól sodowa kwasu hialuronowego 5 mg, Centella Asiatica - ekstrakt olejowy 60 mg, wyciąg olejowy z nagietka 60 mg, wyciąg olejowy z aloesa 60 mg, ekstrakt olejowy z drzewa herbacianego 2 mg, glicerydy półsyntetyczne, BHT, izopropyl paraben, izobutyl paraben, butyl paraben. **Wskazania:** Jako środek wspomagający regenerację błony śluzowej pochwy w leczeniu atrofii i dystrofii. Wspomaga gojenie się ran po porodzie, zabiegach ginekologicznych, dystrofii spowodowanej chemioterapią lub naświetlaniem jonizującym oraz w przypadku suchości pochwy, wywołanej również niedoborem estrogenów.

Przeciwwskazania: stwierdzona nadwrażliwość na jeden ze składników. **Sposób użycia:** wprowadzić jedną globulkę wieczorem lub według wskazań lekarza głęboko do pochwy. W celu wyjęcia globulki z pojemnika pociągnąć za koniec nadciętego opakowania pęcherzowego. **Wskazówki:** Długotrwałe stosowanie wszystkich produktów przeznaczonych do użytku miejscowego może wywołać reakcję nadwrażliwości; w takim przypadku należy przerwać stosowanie i skonsultować się z lekarzem celem zalecenia odpowiedniego leczenia. Chronić przed dziećmi. Nie połykać. Unikać kontaktu z oczami. **UWAGA:** Nie należy stosować po upływie terminu ważności podanego na opakowaniu lub w przypadku, gdy opakowanie było wcześniej otwarte lub uszkodzone.

WYRÓB MEDYCZNY CE 0373



Opakowanie zawiera 10 globulek dopochwowych po 2 g

Stosować przez 10-20 dni po porodzie, po zabiegach ginekologicznych, m. in. wziernikowaniu (kolposkopii), koniacji, po zabiegach chirurgicznych, po chemio- i radioterapii. Stosować codziennie przez 10 dni, następnie co 2-3 dzień przy suchości pochwy w okresie przed- i menopauzalnym, w stanach zmniejszonego wydzielania estrogenów.

Łatwe zastosowanie - Jedną globulkę umieścić wieczorem głęboko w pochwie.

Krem



Regeneracja nabłonka

Wspomaganie leczenia ran powierzchniowych i głębokich różnego pochodzenia

- rany chirurgiczne • rany szarpane
- otarcia • odparzenia • odleżyny i wrzody

Skład krem: m.in. sól sodowa kwasu hialuronowego.

Sposób użycia: Nanieść 2-3 razy dziennie na miejsca zmienione chorobowo i lekko wmasować. Jeśli to konieczne przykryć gazą. Szczegółowe informacje dostępne na życzenie.

Przeciwwskazania: stwierdzona nadwrażliwość na jeden ze składników.

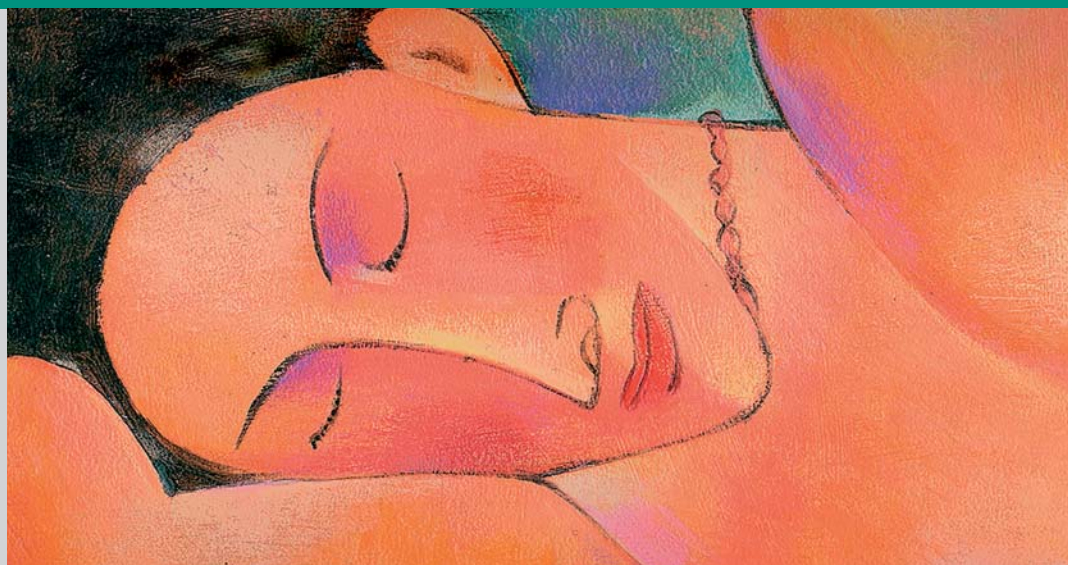
WYRÓB MEDYCZNY CE 0373

Dystrybutor: MIRALEX Sp. z o.o., ul. Św. Szczepana 25, 61-465 Poznań, tel: 061 832 90 74; fax: 061 832 90 70, miralex@miralex.pl www.miralex.pl, Wytwórca: FARMA-DERMA S.R.L., Włochy.

OEKOLP®

Estriolum, krem 1mg/g i globulki 0,5 mg

Nr 1 w POLSCE*



**W miejscowej terapii
estrogenowej.**

OEKOLP® (Estriolum) **krem dopochwowy** 1,0 mg/1,0 g i **OEKOLP® forte** (Estriolum) **globulki dopochwowe** 0,5 mg. **Skład krem:** 1,0 g kremu zawiera: Substancja czynna: 1,0 mg estriolu. Substancje pomocnicze: cetomakrogol, chlorek dekwalinium, dimetykon, dokuzan sodu, substancje zapachowe, monostearnian glicerolu, tłuszcz, średniołańcuchowe trójglicerydy, glikol propylenowy, samoemulgujący monostearnian glicerolu, woda destylowana. **Skład globulki:** 1 globulka zawiera: Substancja czynna: 0,5 mg estriolu. Substancje pomocnicze: cetomakrogol 1000, monorycynolenian glicerolu, tłuszcz utwardzony. **Wskazania:** w leczeniu nieprawidłowości spowodowanych niedoborem estrogenu: atrofia (zmiany zanikowe) pochwy i sromu; dolegliwości w obrębie sromu i pochwy (świąd, pieczenie, suchość pochwy, dyspareunia, atroficzny niezbyt pochwy i sromu, upławy przy niedoborze estrogenu, zapalenie szyjki macicy, zwężenie pochwy, owrzodzenie pochwy i szyjki macicy); w ramach postępowania przed- i po operacyjnego (zabiegi w obrębie pochwy). **Przeciwwskazania:** niewyjaśnione krwawienia z dróg rodnych, estrogenozależny złośliwy guz macicy lub gruczolaków sutkowych lub podejrzenie tych chorób, nadwrażliwość na estriol lub inne składniki preparatu, występujące lub zagrażające powikłania zakrzepowo-zatorowe (niezdolność naczyń krwionośnych wywołana zakrzepami krwi), operacje z podwyższonym ryzykiem wystąpienia tego rodzaju objawów zakrzepowo-zatorowych; ostre i przewlekłe postępujące ciężkie schorzenia wątroby (także zespół Dubin-Johnsona lub zespół Rotor), żółtaczka wywołana zaburzeniami odpływu żółci (żółtaczka cholestatyczna), występujące podczas ciąży: świąd, żółtaczka idiopatyczna, zakażenie wirusem Herpes, występowanie błony śluzowej macicy poza normalnym obszarem macicy (endometrioza), niedosłyszenie (otoskleroza) po przebytych ciążach, niedokrwistość sierpowatokrwinkowa, zaburzenia przemiany tłuszczowej, świeży zawał serca. **Środki ostrożności:** przed leczeniem i w trakcie leczenia estrogenami należy regularnie, najlepiej co pół roku, przeprowadzać gruntowne badanie ogólnolekarskie i ginekologiczne; odstawić lek i zwrócić się do lekarza, jeśli pojawią się po raz pierwszy migrenowe bóle głowy, w przypadku ciąży, wystąpienia objawów zapalenia żył lub objawów zakrzepowo-zatorowych (niezdolność naczyń krwionośnych wywołana zakrzepem krwi), zwiększenia ciśnienia tętniczego krwi, nagłych zaburzeń widzenia, wystąpienia żółtaczki wywołanej zaburzeniami odpływu żółci (żółtaczka cholestatyczna) oraz w przypadku dłuższego unieruchomienia; u pacjentek z cukrzycą lub dużą nadwagą należy regularnie kontrolować poziom cukru we krwi. U osób tych należy zwrócić szczególną uwagę na leczenie stanów zapalnych pochwy; u kobiet z nadciśnieniem lub palących papierosy należy regularnie kontrolować ciśnienie tętnicze krwi. **Dawkowanie i sposób stosowania:** Jeśli lekarz nie zalecił inaczej, zwykle na dobę stosuje się 0,5 g kremu lub 1 globulkę dopochwową w ciągu doby. **Działania niepożądane:** Najczęściej występują: miejscowe podrażnienie w okolicy pochwy ze świądem, pieczeniem i zaczerwienieniem; na początku leczenia mogą wystąpić: plamienie z pochwy, bóle piersi z uczuciem napięcia i wrażliwością brodawek, przemijające zwiększenie masy ciała wskutek gromadzenia płynów w tkankach (obrzęki); zwiększenie wydzieliny z obrębu szyjki macicy i upławy z pochwy; dolegliwości żołądkowo-jelitowe (np. nudności). Rzadko występują: migrenowe bóle głowy. Bardzo rzadko występują: uczucie „ciężkich nóg” i kurcze kończyn. Objawy niepożądane występujące zwłaszcza w obrębie narządów płciowych mogą oznaczać przedawkowanie leku. **Św. Rej.: OEKOLP® forte globulki MZ nr 8743; OEKOLP® krem MZ nr 4470.**

żel NOSOLAN®

terapia uszkodzeń śluzówki nosa



Wskazania - wspomagająco:

- regeneracja nabłonka, w ostrych i chronicznych stanach uszkodzenia błony śluzowej nosa
- łagodzi podrażnienia i obrzęki błony śluzowej
- upłynnia zalegającą wydzielinę, łagodzi uczucie suchości i pieczenia wywołane infekcyjnym lub alergicznym nieżytem nosa
- niweluje negatywne działanie leków uszkodzających nabłonek błony śluzowej nosa

w szczególności zalecany:

- w ostrych i chronicznych patologiach błony śluzowej nosa
- po zabiegach chirurgicznych
- po chemo- i radioterapii
- także polecany do stosowania dla osób starszych
- dla osób przebywających w suchych, klimatyzowanych zadymionych m.in. paleniem papierosów, zanieczyszczonych i zapylnych pomieszczeniach
- przy uszkodzeniach śluzówki wywołanych wysoką lub niską temperaturą otoczenia lub silnym wiatrem

LIKWIDUJE USZKODZENIA ŚLUZÓWKI NOSA

ELIMINUJE NIEDROŻNOŚĆ NOSA PRZYWRACA FIZJOLOGICZNĄ FUNKCJĘ BŁONY ŚLUZOWEJ

REGENERUJE NABŁONEK ŚLUZÓWKI NOSA ZAPOBIEGAJĄC PĘKNIĘCIOM PROWADZĄCYM DO KRWAWIEN

Stosować 3–5 razy dziennie do każdego otworu nosowego.

Butelka szklana wyposażona w atomizer wraz z aplikatorem do nosa. Zawartość: 20 g



Wspomagająco:

- przyspiesza zabliznianie się ran w nosie
- odbudowuje błonę śluzową nosa
- przywraca naturalny proces gojenia
- łagodzi uczucie napięcia, swędzenie w nosie

Innowacyjna formuła na bazie kwasu hialuronowego* – naturalnej substancji występującej w organizmie, wspomagającej regenerację błony śluzowej i przyspieszającej gojenie ran.

* kwas hialuronowy – mukopolisacharyd z rodziny glikozaminoglikanów, mediator migracji komórkowej i proliferacji. Wpływa na tworzenie się skrzepów (3–10× szybciej), zwiększenie aktywności fagocytarnej, ruchliwość i rozmnażanie się fibroblastów (2–3× szybciej).

Rana nabłonkowa

Faza zapalenia

Tworzenie się skrzepów.
Migracja leukocytów poprzez chemotaksję.

Faza migracji

Penetracja rany przez fibroblasty i tworzenie nowej macierzy.
Pobudzenie angiogenezy i procesu ziarninowania.

Faza proliferacji

Wzrost komórek nabłonka.
Osadzanie się włókien kolagenowych. Trwały wzrost naczyń krwionośnych.

Faza dojrzwania

Strukturyzacja włókien kolagenowych. Spadek ilości fibroblastów. Normalizacja naczyń krwionośnych.

Rana przebudowana

Przeznaczenie wyrobu: NOSOLAN® żel o działaniu nawilżającym i łagodzącym skutecznie eliminuje uczucie suchości w nosie przywracając prawidłową wilgotność śluzówki nosa i swobodny oddech. NOSOLAN® zapobiega wysychaniu śluzówki nosa, zmniejszając możliwość wystąpienia infekcji. NOSOLAN® upłynnia zalegającą wydzielinę. Glicerol i hialuronian sodu nawilżają i łagodzą podrażnienia. **Sposób użycia:** Końcówkę aplikatora wprowadzić do otworu nosowego i nacisnąć. Stosować 3–5 razy dziennie do każdego otworu nosowego. **Środki ostrożności:** Wyrobu nie stosować bezpośrednio po użyciu innych preparatów donosowych. Chronić przed dziećmi. Nie polykać. Unikać kontaktu z oczami, w razie dostania się do oczu przemyć wodą. Wyrób najlepiej stosować przez jedną osobę. **Składniki wyrobu:** hialuronian sodu, glicerol, woda oczyszczona, hydroksyetyloceluloza, chlorek sodu, octan chlorheksydyny. **Opakowanie:** butelka szklana wyposażona w atomizer wraz z aplikatorem do nosa. Jedno rozpylenie stanowi 0,15 ml żelu. **Zawartość:** 20 g

Wytwórca: masters Sp. z o.o.
61-345 Poznań, ul. Masztowa 3

Dystrybutor: MIRALEX Sp. z o.o.
61-465 Poznań, ul. św. Szczepana 25
tel. +4861 832-90-74, +4861 832-90-70
miralex@miralex.pl, www.miralex.pl

WYRÓB MEDYCZNY CE





Feminum[®]

żel

AKTIV

Feminum[®] AKTIV żel zawiera **hialuronian sodu** ułatwiający odnowę komórek nabłonka, wzmacnia ochronne właściwości innych składników żelu na błonę śluzową.

Ochrona i regeneracja śluzówki pochwy

RÓWNOLEGŁE DZIAŁANIE:

- W formule swoistej powłoki żelowej — ogranicza możliwość wystąpienia otarć narządów płciowych, w tym **uszkodzeń błony śluzowej, przyspiesza regenerację śluzówki pochwy**. W ten sposób ochrania przed wystąpieniem zmian chorobowych w obrębie pochwy i szyjki macicy, w tym tzw. **nadżerek**. Poprzez właściwości nawilżające przynosi ulgę przy wszelkiego rodzaju suchości pochwy.
- Środowiskowe — ochrania nadwrażliwą śluzówkę przed agresywnymi czynnikami środowiska, wpływa na **przywrócenie kwaśnego odczynu pH 3,8–4,2**, a tym samym na powstrzymanie rozwoju chorobotwórczej flory bakteryjnej odpowiedzialnej **za zakażenie pochwy**.

WSKAZANIA:

- po **antybiotykoterapii**,
- po **leczeniu**, któremu towarzyszy także suchość pochwy,
- w **nawracających podrażnieniach**,
- w **zaburzeniach hormonalnych**,
- w okresie **menopauzy**,
- **po porodzie** i zabiegach,
- w przypadku **bolesnych stosunków**,
- przy **suchości śluzówki pochwy** spowodowanej **stresem**, jak również **wiekem i niedoborem estrogenów**,
- w stanach **zanikowych błony śluzowej** oraz niedostatecznego nawilżenia lub jego braku w tym w dystrofii po **usunięciu przydatków**, po **chemio- i radioterapii**.



PRZYNOSI ULGĘ łagodzi świąd, podrażnienia i poczucie dyskomfortu

Przeznaczenie wyrobu: Feminum[®] AKTIV żel przeznaczony do nawilżania i ochrony nadwrażliwej śluzówki przed agresywnymi czynnikami środowiska w przypadku suchości pochwy. Żel zawiera hialuronian sodu, który wspomaga regenerację błony śluzowej w pochwie. Feminum[®] AKTIV w wyniku równoległego działania łagodzi skutki suchości pochwy poprzez: działanie poślizgowe, nawilżające — ogranicza możliwość wystąpienia otarć narządów płciowych; działanie środowiskowe — przywrócenie kwaśnego odczynu pH 3,8–4,2, powstrzymanie rozwoju mikroorganizmów odpowiedzialnych za zakażenie pochwy. Żel łagodzi otarcia i wspomaga regenerację błony śluzowej narządów rodnych. Żel Feminum[®] AKTIV wskazany do stosowania przy wszelkiego rodzaju suchości pochwy wywołanej np. niedoborem estrogenów. Feminum[®] AKTIV w bezpieczny sposób zastępuje osobiste nawilżenie, ułatwia kontakty intymne. Żel można stosować przy użyciu prezerwatyw w przeciwieństwie do innych preparatów opartych na bazie oleju. Feminum[®] AKTIV ułatwia aplikowanie tamponów, badania USG, pomiar temperatury w odbycie. **Sposób użycia:** Niewielką ilość żelu (w zależności od potrzeb) należy nałożyć na miejsca narażone na otarcia — także przed kontaktem intymnym lub badaniem. Może być aplikowany bezpośrednio na prezerwatywę lub skórę. W razie potrzeby użyj większej ilości żelu. Po użyciu zamknij szczelnie tubę. **Uwaga:** Feminum[®] AKTIV nie jest środkiem antykoncepcyjnym. Stosowanie żelu należy przerwać w przypadku wystąpienia nadwrażliwości na jeden ze składników preparatu. Unikać kontaktu z oczami. **Przeciwwskazania:** W przypadku występowania nadwrażliwości na jeden ze składników. **Środki ostrożności:** Unikać kontaktu z oczami. Przechowywać w temperaturze pokojowej, tj. 15°C–25°C. **Składniki wyrobu:** gliceryna, hydroksyetyloceluloza, hialuronian sodu, kwas mlekowy, octan chloroheksydyny, woda oczyszczona. **Dostępne opakowania:** tuba aluminiowa 30g WYRÓB MEDYCZNY CE 0434 **Wytwórca:** masters Sp. z o.o., 61-345 Poznań, ul. Masztowa 3, **Dystrybutor:** MIRALEX Sp. z o.o., 61-465 Poznań, ul. Św. Szczepana 25, tel. +4861 832-90-74, +4861 832-90-70, miralex@miralex.pl, www.miralex.pl



Angeliq



Bayer HealthCare
Bayer Schering Pharma



NOWA NIŻSZA CENA
38,61 zł*
za opakowanie
28 tabletek

ANGELIQ® NOWA JAKOŚĆ ŻYCIA



* maksymalna kwota dopłaty ponoszona przez pacjenta

Angeliq (Estradiolum + Drospirenonum), tabletki powlekane, 1 tabletkę zawiera 1 mg estradiolu w postaci półwodzianu estradiolu i 2 mg drospirenonu oraz substancje pomocnicze. **Wskazania:** Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów niedoboru estrogenów u kobiet będących ponad 1 rok po menopauzie. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, obciążonych wysokim ryzykiem przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. **Dawkowanie i sposób stosowania:** 1 tabletkę dziennie, tabletki należy połykać w całości, podając płynem, niezależnie od posiłków, nie stosować przynajmniej przed rozpoczęciem następnego opakowania. Zaleca się by tabletki przyjmować codziennie o tej samej porze. Kobiety, które dotychczas stosowały HTZ oraz kobiety, które dotychczas stosowały w sposób ciągły inny złożony preparat do HTZ, mogą rozpocząć leczenie w dowolnym czasie. Kobiety dotychczas stosujące cykliczną lub ciągłą sekwencyjną terapię HTZ powinny rozpocząć leczenie w następnym dniu po zakończeniu poprzedniego cyklu. **Przeciwwskazania:** Krwawienie z dróg rodnych, którego przyczyną nie wyjaśniono; rak piersi w wywiadzie, rozpoznany lub podejrzany; znane lub podejrzane złośliwe nowotwory estrogenozależne (np. rak błony śluzowej macicy); nielечzona hiperplazja błony śluzowej macicy; przebiega kłopotliwa lub obecna choroba zakrzepowo-zatorowa żył (zakrzepica żył głębokich, zatorowość płucna); czynna lub niedawno przebiega choroba zakrzepowo-zatorowa tętnic (np. dławica piersiowa, zawał serca); ostra choroba wątroby lub choroba wątroby w wywiadzie, do czasu aż wyniki testów czynnościowych wątroby powrócą do normy; porfonia; ciężka lub ostra niewydolność nerek; znana nadwrażliwość na substancję czynną lub dowolną substancję pomocniczą. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności:** W leczeniu objawów poma-

ropazalnych HTZ należy stosować tylko w przypadku tych objawów, które niekorzystnie wpływają na jakość życia. We wszystkich przypadkach należy co najmniej raz w roku dokonywać starannej oceny ryzyka i korzyści, a HTZ można kontynuować dopóki korzyści przeważają nad ryzykiem. Przed rozpoczęciem lub ponownym wprowadzeniem HTZ należy zebrać pełen wywiad lekarski, w tym rodzinny. W czasie leczenia zalecane są okresowe badania kontrolne. Częstość i charakter tych badań powinny być ustalone indywidualnie dla każdej pacjentki. Stany wymagające specjalnego nadzoru podczas leczenia preparatem Angeliq to: migreniaki macicy lub endometriza; zaburzenia zakrzepowo-zatorowe w wywiadzie lub obecność czynników ryzyka zaburzeń zakrzepowo-zatorowych; czynnik ryzyka dla guzów estrogenozależnych, np. rak piersi u krewnych 1. stopnia; nadciśnienie tętnicze; choroby wątroby (np. guzaki wątroby); cukrzyca z powikłaniami naczyniowymi lub bez powikłań naczyniowych; kamica żółciowa; migrena lub (powtarzalny) ból głowy; toczeń rumieniowaty układowy; hiperplazja błony śluzowej macicy w wywiadzie; padaczka; astma; otoskleroza. Należy zaprzęść leczenie w przypadku wykrycia przeciwwskazań oraz w następujących sytuacjach: dławica lub pogorszenie czynności wątroby; znaczny wzrost ciśnienia tętniczego; nowy raz ból głowy typu migrenowego; ciężka; rak piersi. HTZ, zwłaszcza złożone leczenie estrogenowo-progestagenowe, zwiększa gęstość obrzęków mammograficznych, co może utrudniać radiologiczne stwierdzenie raka piersi. Estrogeny mogą powodować zwiększoną retencję płynów, stąd też pacjentki z niewydolnością serca lub nerek wymagają uważnej obserwacji. Ponieważ w czasie leczenia estrogenami doroszonego o rzadkich przypadkach znacznego wzrostu stężenia trójglicerydów we krwi prowadzącego do zapalenia trzustki, należy podczas HTZ, w tym terapii estrogenami, kontrolować wyniki badań kobiet, u których wcześniej stwierdzano podwyższone stężenie

trójglicerydów we krwi. Angeliq nie jest wskazany w czasie ciąży oraz laktacji. **Działania niepożądane:** Bardzo często występują krwawienia i plamienia w środku cyklu; częstość występowania krwawień zmniejsza się podczas pierwszych kilku miesięcy leczenia. Bardzo częstym objawem są bóle piersi, zgłaszane przez ok. jedną piątą leczonych kobiet. Do częstych działań niepożądanych należą: bóle lub wzdęcia brzucha, osłabienie, bóle kończyn, nudności, bóle głowy, zmiany nastroju, uderzenia gorąca, nerwowość, powiększenie się mięśniaków macicy, nowotwory szyjki macicy, upławy, krwawienia w środku cyklu, łagodne nowotwory piersi, powiększenie piersi. Ogólne ryzyko raka piersi wzrasta z wydłużeniem czasu stosowania samych estrogenów. Inne działania niepożądane, zgłaszane z zachowaną macicą ryzyko Nierozpląj i raka błony śluzowej macicy wzrasta wraz z wydłużaniem czasu stosowania samych estrogenów. Inne działania niepożądane, zgłaszane w związku z leczeniem estrogenowo-progestagenowym to: estrogenozależne nowotwory łagodne i złośliwe, np. rak błony śluzowej macicy, choroba zakrzepowo-zatorowa żył, np. zakrzepica żył głębokich kończyn dolnych lub miednicy i zatorowość płucna, występuje częściej u kobiet stosujących hormonalną terapię zastępczą niż u kobiet nie stosujących HTZ, zawał mięśnia sercowego i udar mózgu; choroby pęcherzyka żółciowego; choroby skóry i tkanek podskórnej; ostuda; rumień wielopostaciowy, rumień guzowaty, plamica naczyniowa; możliwe ciężkie. **Pozwolenie MZ 11478. Podmiot odpowiedzialny:** Bayer Schering Pharma AG, 13347 Berlin, Niemcy. **Produkt leczniczy wydany z przepisaniem lekarza – Rp. Przed przepisaniem należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Leczniczego, V3/01.04.2008/18. Informacji udziela:** Bayer Sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 158, 02-326 Warszawa, tel. (22) 5723833, fax (22) 5723850, www.bayer.com.pl

WH.2008-05-15.017

Regeneracja i nawilżenie błony śluzowej pochwy

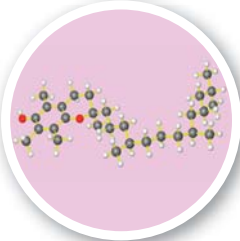
feminella[®] Hyalosoft
Globulki dopochwowe, hialuronian sodu 5 mg

Więcej niż kwas hialuronowy

Składniki preparatu i ich działanie



Kwas hialuronowy 5 mg
nawilża, regeneruje tkanki



Witamina E 10 mg
działa antyoksydacyjnie, chroni tkanki



Chamomilla recutita - wyciąg z rumianku 60 mg
działa przeciwbakteryjnie, przeciwzapalnie



Centella asiatica - wyciąg z wąkrotki azjatyckiej 60 mg
regeneruje tkanki



Malva sylvestris - wyciąg z malwy 60 mg
działa kojąco, chroni tkanki



Olejek z drzewa herbacianego 2 mg
działa antyseptycznie

Dawkowanie:

- Po jednej globulce dopochwowej dziennie przez 10 dni lub zgodnie z zaleceniem lekarza.
- **Leczenie suchości pochwy w okresie menopauzy:**
- Leczenie wstępne: 1 globulka dopochwowa dziennie przez 10-20 dni.
- Leczenie podtrzymujące: 1 globulka dopochwowa dwa razy w tygodniu.

Wskazania:

- Globulki dopochwowe Feminella Hyalosoft nawilżają błonę śluzową pochwy w przypadkach suchości pochwy spowodowanej zmianami hormonalnymi we wszystkich okresach życia, szczególnie w okresie menopauzy, po porodzie, podczas laktacji lub będącej następstwem chemo- i radioterapii.
- Dzięki swoim właściwościom nawilżającym globulki dopochwowe Feminella Hyalosoft łagodzą objawy atrofik pochwy, takie jak swędzenie, pieczenie, uczucie napięcia tkanek lub dyskomfort podczas współżycia płciowego.

WYTWÓRCA: CSC Pharmaceuticals Handels GmbH Gewerbestrasse 18-20

A - 2102 Bisamberg, (Austria).

DYSTRYBUTOR PREPARATU W POLSCE:

MEDAGRO INTERNATIONAL Sp. z o.o.

Łazy, ul. Podleśna 83, 05-552 Wólka Kosowska,

tel. (022) 7028200, fax (022) 7028202,

e-mail: medagro@medagro.com.pl, www.medagro.com.pl.

Wyrób medyczny CE 0373.

nowość!

