

- 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.

Vulniphan®

Hyaluronsäure Natriumsalz 5 mg
VAGINALOVULA

ZUSAMMENSETZUNG

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

ben reichlich enthaltenem Mucopolysaccharid. Die Hyaluronsäure bildet durch ihre Fähigkeit, Flüssigkeiten zu binden, einen feuchtigkeitsspendenden Film, der die Epithelneubildung und Gewebeheilung beschleunigt und verbessert.

DARREICHUNGSFORM

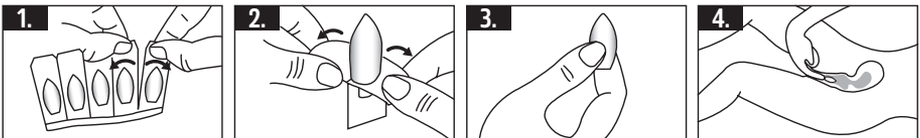
Die Packung enthält 10 Ovula zu je 2 g zur vaginalen Anwendung.

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.

WAS IST VULNIPHAN® UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

VULNIPHAN®-Vaginalovula entfalten ihre Wirkung durch Hyaluronsäure, einem in vielen Körpergewe-



GEBRAUCHSHINWEISE

Bitte waschen Sie sich vor und nach dem Gebrauch des Medizinprodukts 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; VULNIPHAN® kann, falls notwendig, über einen längeren Zeitraum verwendet werden; die Behandlung auf jeden Fall nach 30 Tagen ununterbrochener Anwendung für eine Woche unterbrechen.

GEGENANZEIGEN

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 VULNIPHAN® 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 Medizinprodukts 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 Grad, 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): Kunststoffabfall-

sammlung. Erkundigen Sie sich über die Bestimmungen Ihrer Gemeinde.

BESTIMMUNGEN FÜR 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. In Deutschland ist diese Meldung zu erstatten an BfArM, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, www.bfarm.de.

MEDIZINPRODUKT

CE 0477

Veröffentlichungsdatum der letzten Ausgabe der Gebrauchsanweisung: 10/2022.

Hersteller:

FARMA-DERMA s.r.l.

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

Händler:

Dr. Pfleger Arzneimittel GmbH

Dr.-Robert-Pfleger-Straße 12

D-96052 Bamberg

Telefon: 0951/6043-0

Telefax: 0951/604329

E-Mail: info@dr-pfleger.de



Gebrauchsanweisung beachten



Verwendbar bis



Chargennummer



Hersteller



Eindeutige Produktidentifizierung (UDI)

Für Meldungen: info@dr-pfleger.de

250970 013

palde-203-20221001

DE 1045 L REV 01



Dr. Pfleger
ARZNEIMITTEL