

Premeno®

OVULES VAGINAUX

COMPOSITION

Chaque ovule vaginal de 2 g contient : sel sodique d'acide hyaluronique 5,00 mg, acétate de tocophérol 1,00 mg, palmitate de rétinyle 1,00 mg, glycérides semi-synthétiques en quantités suffisantes.

CATÉGORIE D'APPARTENANCE

Dose médicale unique.

PROPRIÉTÉS

Les ovules vaginaux Premeno® se composent d'une préparation qui contient de l'acide hyaluronique, le principal composant de la substance de base de la peau, dont l'application locale protège et améliore l'élasticité de la muqueuse vaginale, tout en créant des conditions optimales pour la migration et la prolifération des cellules responsables du processus de réparation. Grâce à ses propriétés hygroscopiques, l'acide hyaluronique forme une barrière protectrice vis-à-vis de l'environnement extérieur et favorise le processus de régénération tissulaire. Les ovules vaginaux Premeno® se caractérisent par un acide hyaluronique de faible poids moléculaire, qui permet une biodisponibilité et une efficacité élevées et accélère les mécanismes de guérison et de réparation des lésions de la muqueuse vaginale. La combinaison de palmitate de rétinyle (vitamine A) et d'acétate de tocophérol (vitamine E) assure en outre une action antioxydante contre les radicaux libres et protège le milieu vaginal.

CONDITIONNEMENT

14 ovules vaginaux de 2 g chacun.



INFORMATIONS CLINIQUES

INDICATIONS

Traitement et prévention des affections vaginales, y compris des lésions, ectopies (ou éversions anormales) et autres modifications de la muqueuse vaginale, également causées par des traitements physiques (diathermocoagulation, thérapie au laser, cryothérapie, radiothérapie) chez les femmes adultes. Traitement apaisant et lubrifiant, en particulier chez les patientes ménopausées.

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité avérée aux composants.

EFFETS SECONDAIRES

Des effets secondaires n'ont pas été signalés à ce jour. Informez votre médecin et votre pharmacien de tous les effets secondaires dont vous présumez qu'ils résultent de l'utilisation du produit.

INCOMPATIBILITÉS / INTERACTIONS

Des interactions avec d'autres préparations, substances ou médicaments ne sont pas connues à ce jour.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES ET À UTILISER DES MACHINES

Des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'ont pas été rapportés.

MODE D'ADMINISTRATION

1. Se laver soigneusement les mains avant d'ouvrir l'emballage. 2. Prélever une seule cellule de la plaquette, si possible sans endommager les autres cellules. 3. Retirer l'ovule de la cellule. 4. Introduire délicatement l'ovule le plus profondément possible dans le vagin, afin d'éviter toute fuite accidentelle du produit.

DOSAGE

Un ovule le soir pendant 14 jours consécutifs. Vous pouvez répéter le traitement au besoin. En cas de lésions vaginales résultant d'un traitement physique, le produit doit être administré dès le premier jour du traitement.



MISES EN GARDE

L'utilisation de tous les produits à usage local, en particulier en cas d'utilisation prolongée, peut entraîner une sensibilisation ; dans ce cas, le traitement doit être interrompu et un médecin doit être consulté pour une thérapie appropriée. En cas d'exams ou de traitements gynécologiques spéciaux, le traitement doit être interrompu la veille. Le produit est exclusivement destiné à une utilisation vaginale. Aucun cas de surdosage n'a été signalé dans des conditions normales d'utilisation. Une utilisation pendant la grossesse doit être évaluée par le médecin. N'utilisez pas le produit si vous présentez une réaction allergique à l'un de ses composants. N'utilisez pas le produit après la date de péremption indiquée sur l'emballage. N'utilisez pas le produit si l'emballage et/ou certaines cellules de la plaquette sont endommagées. Conserver hors de portée des enfants. Ne pas ingérer. Tout incident grave survenant en rapport avec le produit médical doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre où vous vous trouvez.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE STOCKAGE

Conserver à température ambiante ($\leq 25^{\circ}\text{C}$), à l'abri de la lumière et de sources de chaleur.

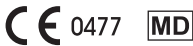
ÉLIMINATION

Il n'y a pas de conditions particulières à respecter pour l'élimination du produit. La réglementation locale en vigueur doit néanmoins être observée.

Distributeur France :



Bivea
6 rue du Solarium, 33170 Gradignan
Téléphone : 0557260900
Mail : info@bivea-medical.fr
Bivea MEDICAL www.bivea-medical.fr



Notice d'emballage papier PAP 22
Pensez au tri ! Consigne pouvant varier localement



Lo.Li. Pharma S.r.l.
Via Sabatino Gianni, 14-00156 Rome - Italie



Rev. 01 - 04/2022