

GINETANTUM* soluz vag 5 flaconi 140 ml 0,1%

Marchio: GINETANTUM
Codice Min.: 023399049
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE GINETANTUM 0,1% SOLUZIONE VAGINALE CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA Preparati antinfiammatori per somministrazione vaginale. PRINCIPI ATTIVI 100 ml contengono; principio attivo: benzidamina cloridrato 100 mg (pari a 89,46 mg di benzidamina). Eccipiente con effetto noto: benzalconio cloruro, profumo di rosa base (Benzil alcol, Benzil benzoato, Benzilcinnamato, Benzil salicilato, Citral, Citronello, Eugenol, Farnesol, Geraniol, Limonene, Linanool). Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1. ECCIPIENTI Benzalconio cloruro, disodio edetato, profumo di rosa base, acqua

depurata. INDICAZIONI Vulvovaginiti di qualsiasi origine e natura, caratterizzate da piccole perdite vaginali, prurito, irritazione, bruciore e dolore vulvare. Igiene intima durante il puerperio. CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI persensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1 o a sostanze strettamente correlate dal punto di vista chimico. POSOLOGIA Posologia: 1-2 irrigazioni vaginali al giorno per sette giorni consecutivi. La soluzione può essere utilizzata a temperatura ambiente. Volendo intiepidirla, basta esporre per pochi minuti il flacone chiuso ad un getto d'acqua calda. CONSERVAZIONE Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. Conservare il flacone in posizione verticale. AVVERTENZE L'uso, specie se prolungato, dei prodotti topici potrebbe dar luogo a fenomeni di sensibilizzazione, nel qual caso occorre sospendere il trattamento ed adottare le idonee misure terapeutiche. Invitare la paziente a contattare il medico prima dell'impiego in caso di sanguinamento vaginale e/o leucorrea. INTERAZIONI Non sono state osservate interazioni negative con altri farmaci di comune impiego nella terapia pertinente. EFFETTI INDESIDERATI Occasionalmente, specie con l'uso prolungato del prodotto, possono manifestarsi irritazioni cutanee. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>. GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Non esistono controindicazioni all'uso topico della benzidamina in gravidanza o durante l'allattamento.