

Anaftin® Plus

Bioadhesive

aktivna tekućina
za ispiranje usta



Ublažava bol kod oralnih ulkusa i malih oralnih lezija

INDIKACIJE:

Anaftin® Plus Bioadhesive aktivna tekućina za ispiranje usta koja ima mehaničko djelovanje (barijerni učinak) indicirana je za zbrinjavanje simptoma uzrokovanih aftoznim ulkusima, oralnim stomatitisom, ranicama u ustima, iritacijama usne šupljine i malim ozljedama usne šupljine uzrokovanim zubnim aparaticima i zubnim protezama. Tekućina za ispiranje usta se posebno može koristiti u slučaju ulkusa koji se ciklički ponavljaju, zbog svog preventivnog i zaštitnog djelovanja na cijelu usnu šupljinu. Svojim mehanizmom djelovanja dovodi do ublažavanja boli prijanjanjem uz površinu sluznice usta, umirivanjem oralnih lezija, smanjivanjem boli i nelagode. Formula tekućine za ispiranje usta sadrži sastojke koji snažno stvaraju film i imaju visoka mukoadhezivna svojstva. Tekućina za ispiranje usta stvara zaštitni film s barijernim učinkom (ili štitom) koji traje dulje od 10 sati. Štiti od vanjskih agensa, smanjujući rizik od daljnje iritacije. Vodica za ispiranje usta pranja na oralne ulkuse i lezije te tako ograničava kontakt s vanjskim agensima kao što su kemijski, mehanički i toplinski podražaji. Zahvaljujući svom zaštitnom djelovanju, pomaže u fiziološkom procesu ozdravljenja.

UPUTE ZA UPORABU:

Dobro protresite prije uporabe. Ispirite usta s 15-20 ml (provjerite pomoću odmjerne kapice) najmanje 1 minutu ili što je dulje moguće, kako biste tekućinom temeljito obložili jezik, nepce, unutrašnjost obraza i sva oralna tkiva. Promućkajte u ustima i ispljunite. Koristite 2-3 puta dnevno ili po potrebi, po mogućnosti nakon oralne higijene, sve dok simptomi ne nestanu. Nakon trideset dana primjene, obustavite primjenu na najmanje tjedan dana prije ponovnog početka liječenja. Proizvod je spreman za uporabu, nemojte ga razrjeđivati. Radi boljeg djelovanja proizvoda nemojte jesti ili piti najmanje jedan sat nakon primjene.

SASTAV:

AQUA, GLICERIN, NATRIJEV CITRAT, HIDROGENIZIRANI ŠKROBNI HIDROLIZAT, POLISORBAT 80, MALTODEKSTRIN, PVM/MA KOPOLIMER, PENTILENGLIKOL, GLUKONOLAKTON, KSANTANSKA GUMA, PEG-40 HIDROGENIZIRANO

RICINUSOVO ULJE, POLIVINILPIROLIDON (PVP), NATRIJEV BENZOAT, NATRIJEV HIDROKSID, SOK OD LISTA *ALOE BARBADENSIS*, GLICERIL KAPRILAT/KAPRAT, POLIKARBOFIL, EKSTRAKT KORIJENA OBICNOG BIJELOG SLJEZA, NATRIJEV HIJALURONAT, SUKRALOZA, AROMA, KALCIJEV GLUKONAT, KALIJEV SORBAT.

UPOZORENJA:

Nakon svake uporabe pažljivo zatvorite zatvarač. Nema poznatih štetnih događaja izazvanih primjenom proizvoda, međutim proizvod je kontraindiciran u bolesnika s poznatom preosjetljivošću na bilo koji od sastojaka u anamnezi. Ako simptomi potraju ili u slučaju pogoršanja simptoma, potražite savjet liječnika. Proizvod nije namijenjen za gutanje, već za topikalnu primjenu u usnoj šupljini. Ako se proizvod slučajno proguta, ne očekuju se nikakvi štetni učinci. Nemojte primjenjivati nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju. Čuvajte izvan pogleda i dohvata djece. Ne upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno ili otvoreno. Proizvod treba koristiti samo jedan bolesnik kako bi se izbjegla križna kontaminacija. Izbjegavajte kontakt s očima. Proizvod nije ispitan tijekom trudnoće i dojenja. Ako ste trudni/dojite, posavjetujte se s liječnikom prije primjene. Prikladno za djecu od 4. godine života.

ČUVANJE:

Rok valjanosti odnosi se na neoštećeni proizvod koji je ispravno čuvan. Čuvati u originalnom pakiranju na suhom mjestu, daleko od izvora svjetlosti i topline. Proizvod nemojte odlagati u hladnjak. Čuvati pri sobnoj temperaturi.

Veličina: bočica od **120 ml** e s odmjernom kapicom (medicinski proizvod CE 0373).

 Biokosmes s.r.l.
Via Besana 10,
20122 Milano, Italija

Distributer:

BERLIN-CHEMIE AG (MENARINI GROUP),
Glienicke Weg 125, 12489 Berlin, Njemačka

Datum revizije 06-2023

Simbol		 0477				
Značenje	Ovlašteni proizvođač medicinskog proizvoda	CE oznaka prijavljenog tijela	Za važne informacije pročitajte upute za uporabu	Rok valjanosti	Broj serije	Za važne informacije pročitajte upute za uporabu

TR2911384
OALL2FI00172
HR / V109353/01