

- Questo è un dispositivo medico ottenibile senza prescrizione medica.
- Leggere con attenzione l'intero foglio illustrativo: contiene informazioni importanti per il consumatore.
- Conservare il foglio illustrativo per poterlo consultare all'occorrenza.
- Per ulteriori informazioni o consigli, rivolgersi al proprio medico e/o farmacista.
- Se la sintomatologia persiste dopo un certo periodo di tempo, consultare il medico.

# Proktis-M<sup>®</sup>

## supposte

### COMPOSIZIONE

Acido ialuronico sale sodico (5 mg), centella asiatica estratto lipolico, calendula estratto lipolico, aloe vera estratto lipolico, melaleuca olio essenziale, gliceridi semi-sintetici, BHT.

### CONFEZIONE

La confezione vendita contiene 10 supposte da 2 g per uso rettale.

### CHE COSA È E PERCHÉ SI USA

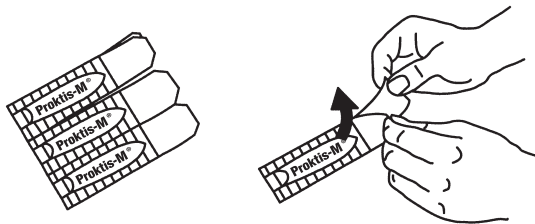
PROKTIS-M supposte esplica la sua attività grazie alla presenza dell'acido ialuronico, un mucopolisaccaride abbondantemente distribuito in molteplici tessuti corporei. L'acido ialuronico, grazie alla sua capacità di trattenere acqua, forma un film che idrata, accelera e migliora il processo di riepitelizzazione e riparazione tissutale.

### INDICAZIONI

Trattamento coadiuvante dei processi riparativi del canale ano-rettale dopo chirurgia proctologica; emorroidi interne ed esterne; proctiti; criptiti; ragadi anali; fessure; fistole perianali.

### MODALITÀ D'USO

Lavarsi le mani prima e dopo l'uso del dispositivo medico. Staccare una supposta dal blister lungo la linea pretagliata. Prelevare la supposta tirando le due alette del blister. Inserire la supposta per via rettale.



Adulti: utilizzare una supposta al giorno o secondo prescrizione medica, preferibilmente la sera prima di coricarsi. Evitare di tenere troppo tempo tra le dita la supposta in quanto potrebbe sciogliersi.

La durata dell'uso dipende dall'evoluzione dei sintomi; se necessario PROKTIS-M supposte può essere utilizzato per periodi prolungati, in ogni caso dopo 30 giorni di utilizzo continuativo sospendere il trattamento per una settimana.

**CONTROINDICAZIONI**

Non utilizzare in caso di ipersensibilità individuale verso uno dei componenti del prodotto.

**INTERAZIONI CON ALTRI PRODOTTI**

Non sono note interazioni con altri prodotti, pertanto è consigliabile consultare il medico prima di utilizzare PROKTIS-M supposte in associazione ad altri dispositivi medici o farmaci ad uso rettale.

**EFFETTI INDESIDERATI**

L'uso, specie se prolungato, di tutti i prodotti per uso topico potrebbe dar luogo a fenomeni di sensibilizzazione. In tal caso, o qualora si riscontrassero altri effetti indesiderati, interrompere il trattamento e consultare il proprio medico o il farmacista.

**AVVERTENZE E PRECAUZIONI**

Il prodotto è ad esclusivo uso rettale. Tenere fuori dalla portata dei bambini. Evitare il contatto con gli occhi. Non ingerire. In caso di gravidanza o allattamento, non essendo stati effettuati studi clinici specifici, consultare il medico prima dell'utilizzo del dispositivo.

**SCADENZA E CONSERVAZIONE**

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato. Non utilizzare oltre la data di scadenza o qualora la confezione risulti aperta o danneggiata. Conservare il dispositivo medico al riparo dalla luce e dal calore, preferibilmente ad una temperatura compresa tra 4°C e 25°C. Evitare temperature superiori a 30 °C.

**SMALTIMENTO**

Chiedere al farmacista come eliminare i dispositivi medici scaduti o non più utilizzati.

**SMALTIMENTO IMBALLAGGI VUOTI:**

Astuccio (**PAP 21**) e foglio illustrativo (**PAP 22**): Raccolta carta.

Blister (**7**): Raccolta plastica.

Verifica le disposizioni del tuo Comune.

**DISPOSIZIONI PER I DISPOSITIVI MEDICI DA REGOLAMENTO UE 2017/745**

È necessario segnalare al fabbricante qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo al seguente indirizzo email: [quality@farmaderma.it](mailto:quality@farmaderma.it). Tale segnalazione deve inoltre essere effettuata all'autorità competente dello Stato membro in cui si risiede.

**DISPOSITIVO MEDICO**  **0477**

Data di emissione ultima versione delle istruzioni per l'uso: 10/2022.



Leggere le istruzioni  
per l'uso



Data di scadenza



Numero di lotto



Fabbricante



Identificativo unico  
del dispositivo (UDI)



**Fabbricante: FARMA-DERMA s.r.l.**

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

Per segnalazioni: [www.farmaderma.it](http://www.farmaderma.it) (Contatti/Assicurazione Qualità)