

Papilocare®

Neu: Vaginalgel zur Therapie HPV-bedingter Läsionen

Das Medizinprodukt Papilocare® ist seit Kurzem am österreichischen Markt verfügbar.

Das Vaginalgel ist zur Behandlung und Reepithelisierung der zervikalen Transformationszone bei HPV-bedingten Läsionen (ASCUS/LSIL) indiziert. Darüber hinaus beugt es dem Risiko HPV-bedingter Läsionen (LSIL) vor.

Natürliche Inhaltsstoffe

Das Vaginalgel zeichnet sich durch seine rein natürlichen Inhaltsstoffe, u. a. Hyaluronsäure, Aloe vera, Neem-Extrakt sowie den Heilpilz *Coriolus versicolor*, aus. Die Therapie mit Papilocare® setzt an 3 Faktoren an: der Reepithelisierung der Transformationszone,^{1,2} der Wiederherstellung des Gleichgewichts der vaginalen Mikroflora³ sowie der Stärkung der vaginalen Gesundheit.^{4,5}

Klinische Studien bestätigen Wirksamkeit

Papilocare® zeigt in klinischen Studien⁶ eine hohe Wirksamkeit nach 6 Monaten Behandlung: 85% Reepithelisierung von HPV-bedingten Läsionen in der Papilocare®-Gruppe vs. 65% in der Kontrollgruppe (Abb. 1).

Noch vielversprechender sind die Ergebnisse jener Patientengruppe mit Hochrisiko-HPV, hier liegt die Reepithelisierung von Hochrisiko-HPV-bedingten Läsionen bei 88% vs. 56% in der Kontrollgruppe (Abb. 2).

Als sekundärer Endpunkt wurde die HPV-Clearance (Hochrisiko-HPV) beobachtet: 63% Clearance in der Papilocare®-Gruppe vs. 40% in der Kontrollgruppe.⁶

Einfache hygienische Anwendung

Dank der Einzeldosiskanülen ist die Anwendung von Papilocare® sehr einfach

und vor allem hygienisch (Abb. 3): im ersten Monat täglich über 21 Tage anwenden (Pause während der Periode), ab dem 2. Monat jeden 2. Tag, nach Absprache mit dem Arzt. Die Anwendung von Papilocare® wird über insgesamt 6 Monate empfohlen.

Weitere Informationen finden Sie unter www.papilocare.at.

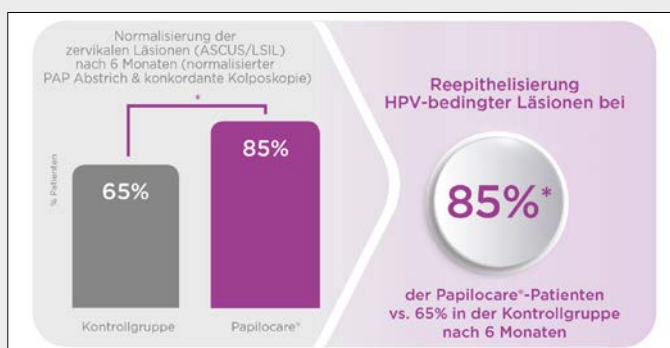


Abb. 1

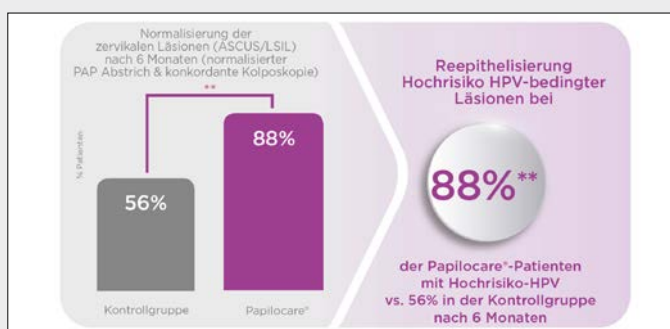


Abb. 2

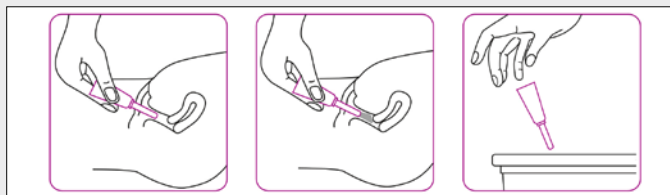


Abb. 3

Papilocare® Vaginalgel ist bei ausgewählten Gynäkologen sowie in Apotheken erhältlich (Papilocare® Vaginalgel, 7 Einzeldosiskanülen, Apothekenverkaufspreis: € 24,90).

Literatur:

1 Thomsen LT: Long-term risk of cervical intraepithelial neoplasia grade 3 or worse according to high-risk human papillomavirus genotype and semi-quantitative viral load among 33,288 women with normal cervical cytology. *Int J Cancer* 2015; 137: 193-203 **2** Egawa N: Human papillomaviruses: epithelial tropisms and the development of neoplasia. *Viruses* 2015; 16(7): 3863-90 **3** Audirac-Chalifour A: Cervical microbiome and cytokine profile at various stages of cervical cancer: a pilot study. *PLoS One* 2016; 11(4): e0153274 **4** Dames DN: High-risk cervical human papillomavirus infections among human immunodeficiency virus-positive women in the Bahamas. *PLoS One* 2014; 9(1): e85429 **5** Stensen S: Factors associated with type-specific persistence of high-risk human papillomavirus infection: a population-based study. *Int J Cancer* 2016; 138(2): 361-8 **6** Paloma Clinical trial. Ensayo clínico, aleatorizado, abierto, de grupos paralelos y con grupo control, para explorar la eficacia del gel PAPILOCARE en la reparación de la mucosa cérvico-vaginal con lesiones causadas por VPH (Ensayo Clínico PALOMA). Clinical trial reference: www.clinicaltrials.gov – NCT04002154

Entgeltliche Einschaltung
Mit freundlicher Unterstützung durch
Gedeon Richter Austria GmbH

FREIGABENUMMERXXXX