



FOCUS ON

**A world premiere for vulvovaginal atrophy:
The innovative polynucleotide option -
A real-world case series**

**Franco Alessandri, Michela Angelucci, Federica Frascani
and Luigi Zampacorta**



L'INNOVATIVA SOLUZIONE POLINUCLEOTIDICA: *UNA SERIE DI CASI REALI*

Nel 2022 è stato condotto uno **studio di coorte prospettico** – la prima indagine di un programma a lungo termine – che ha coinvolto **61 donne adulte** con sintomi di **Vulvo Vaginite Atrofica** di origine menopausale e non menopausale

METODO¹

Lo studio prevedeva la **somministrazione intravaginale** (una applicazione al giorno) e **vulvare** (uno o due applicazioni al giorno) di un **DM di classe III a base di polinucleotidi**, per un **periodo di tempo fino a quattro settimane** per valutarne l'efficacia e la sicurezza

L'efficacia è stata misurata attraverso un **questionario di autovalutazione** da parte della paziente, compilato all'inizio della terapia e dopo l'ultima applicazione della crema

IL QUESTIONARIO SI BASA SU:

- una serie di **scale di gravità clinica** tipo *Likert* per i principali sintomi della VVA:



- Punteggi di gravità della scala:



La **sicurezza** è stata valutata attraverso la segnalazione spontanea di controindicazioni o effetti collaterali eventualmente insorti durante il trattamento

RISULTATI DI EFFICACIA¹

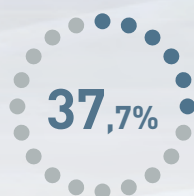
✓ Le ragioni riportate dalle donne per adottare il trattamento in crema a base di PN sono state:



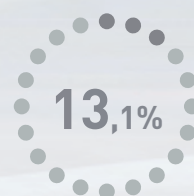
Secchezza vaginale



Prurito vaginale / genitale e dolore fastidioso solo durante il rapporto sessuale

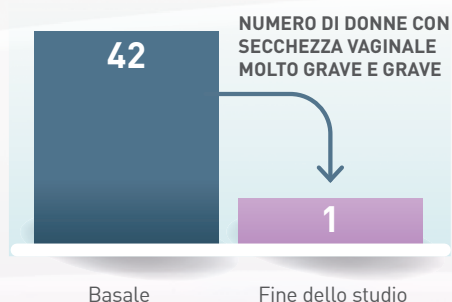


Lubrificazione vaginale



Dolore vaginale

✓ Diminuzione nel follow up della variazione percentuale del punteggio medio complessivo dei sintomi VVA rispetto il basale



✓ Diminuzione della gravità clinica della secchezza vaginale, il sintomo VVA più frequentemente riportato, nelle donne di ciascuna coorte

RISULTATI DI SICUREZZA¹

Il trattamento con crema a base di PN è stato ben tollerato, con alcuni effetti avversi locali transitori e lievi nella sede di somministrazione:



PRURITO
in 3 donne (4,9%)



LIEVE BRUCIORE
in 6 donne (9,8%)



FASTIDIO
in 8 donne (13,1%)

Tutti gli effetti avversi si sono risolti spontaneamente **in poche ore senza trattamento** e non si sono verificati eventi collaterali inattesi



LILITH® CREMA VAGINALE

44957



Dispositivo Medico CE
Classe III - Tubo da 30 ml
con 6 applicatori
monouso da 5 ml

Per alterazioni distrofiche, lesioni e irritazioni vulvovaginali

BIOSTIMOLANTE E CICATRIZZANTE

INDICAZIONI

- Per favorire il recupero di distrofie e atrofie
- Per stimolare i processi riparativi nelle soluzioni di continuo della mucosa vulvovaginale
- Contro irritazioni distrofiche e traumatiche e ulcerazioni della mucosa cervico-vaginale
- Riparazione delle lesioni (laser, DTC, ansa, crioterapia, etc.)

PRINCIPI ATTIVI

Polinucleotidi: stimolazione e attivazione metabolica dei fibroblasti

POSOLOGIA

Lilith® Crema Vaginale

Somministrare profondamente in vagina il contenuto di un applicatore **una volta al giorno per almeno 15 giorni al mese per la durata di 3 mesi. Per il mantenimento** utilizzare il contenuto di un applicatore, preferibilmente prima di coricarsi, **2 volte alla settimana** (fino a necessità).

BIBLIOGRAFIA: 1. F. Alessandri, M. Angelucci, F. Frascani e L. Zampacorta, Obstet Gynecol Rep, 2022 doi: 10.15761/ OGR.1000168 Volume 6: 1-4, A world premiere for vulvovaginal atrophy: The innovative polynucleotide option - A real-world case series,

**uniderm
italy**