

Anwendung

Femarelle® Rejuvenate wurde für Frauen ab 40 zum Ausgleich von Stimmungsschwankungen und Müdigkeit sowie zum Erhalt von Haut und Haar im Zusammenhang mit dem Rückgang des Östrogenspiegels zu Beginn der Menopause entwickelt.

Warum FEMARELLE® REJUVENATE für Sie geeignet?

Studien haben gezeigt, dass Femarelle® Rejuvenate bereits während des ersten Anwendungsmonats ein Gefühl des allgemeinen Wohlbefindens hervorruft und bei nachlassender Energie und Stimmungsschwankungen unterstützend wirkt.

Was ist FEMARELLE® REJUVENATE?

Femarelle® Rejuvenate enthält eine einzigartige Formulierung aus dem patentierten fermentierten Sojaderivat DT56a, Leinsamen, Vitamin B₂ und Biotin (Vitamin B₇). Vitamin B₂ trägt zu einem normalen Energiestoffwechsel, zur normalen Funktion des Nervensystems und zur Erhaltung normaler Haut bei. Biotin trägt bei zur Erhaltung normaler Haare und zur Verringerung von Müdigkeit und Erschöpfung.

Femarelle® Rejuvenate wird in einem einzigartigen Herstellungsverfahren produziert, bei dem keine aggressiven Chemikalien verwendet werden. Der patentrechtlich geschützte Sojabohnenextrakt DT56a verwendet alle Sojabestandteile. Diese einzigartige Methode erhöht die Bioverfügbarkeit der in Femarelle® Rejuvenate enthaltenen aktiven Inhaltsstoffe.

Femarelle® Rejuvenate ist hormonfrei und ist kein Isoflavon-Extrakt.

Warum haben Sie diese Symptome?

Ab Anfang vierzig lässt die Funktion der Eierstöcke langsam nach, was zu Unregelmäßigkeiten bei der Menstruation führt.

Da die Eierstöcke den größten Teil des Östrogens im Körper produzieren, beginnt auch der Östrogenspiegel zu sinken. In dieser Übergangsphase zwischen den reproduktiven Jahren einer Frau und der Zeit, in der die Menstruation vollständig ausbleibt, schwankt und sinkt der Hormonspiegel, oft in unregelmäßigem Tempo, was wesentlich zum Gefühl des körperlichen, geistigen und emotionalen Ungleichgewichts beiträgt. Die Symptome sind manchmal ähnlich denen des prämenstruellen Syndroms (PMS), können in dieser Phase jedoch länger und stärker sein.

Stimmungsschwankungen, Energielosigkeit, Schlafstörungen, trockene Haut und Haarausfall sind nur einige der Symptome, die mit dem Rückgang des Östrogenspiegels einhergehen.

Empfohlene Verwendung:

Femarelle® Rejuvenate sollte zweimal täglich eingenommen werden, jeweils eine Kapsel morgens und abends mit etwas Wasser. Femarelle® Rejuvenate kann mit oder nach einer Mahlzeit eingenommen werden. Es ist wichtig, zwei Kapseln pro Tag einzunehmen, da dies die erforderliche Dosis für eine optimale Wirkung ist.

Wenn Sie die Einnahme einmal vergessen, sollten Sie so schnell wie möglich eine Kapsel einnehmen und die Einnahme dann nach dem üblichen Schema fortsetzen. Es ist nicht nötig, eine doppelte Dosis einzunehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen. Nehmen Sie nicht mehr als die empfohlene Tagesdosis ein.

Zusammensetzung:

Eine Kapsel enthält:

DT56a- Sojabohnenextrakt <i>Glycine Max</i>	322 mg
Leinsamenextrakt <i>Linum usitatissimum</i>	50 mg
Vitamin B ₂ (Riboflavin)	1 mg
Vitamin B ₇ (D-Biotin)	100 µg

Achtung:

Nahrungsergänzungsmittel sind kein Ersatz für eine abwechslungsreiche Ernährung und eine gesunde Lebensweise.

Wenn Sie an einer Krankheit leiden, die eine ärztliche Behandlung erfordert, oder wenn Sie Medikamente einnehmen, sollten Sie wie bei allen Nahrungsergänzungsmitteln vor der Einnahme dieses Produkts Ihren Arzt konsultieren.

Das Produkt ist nicht während der Schwangerschaft, Stillzeit oder für Kinder unter 12 Jahren geeignet.

Nebenwirkungen:

Bisher wurden keine nennenswerten Nebenwirkungen beobachtet. Allerdings kann jedes Produkt außer den erwünschten Wirkungen auch unerwünschte Wirkungen haben, die sich dann als vorübergehend erweisen und nach Absetzen des Produkts wieder verschwinden. Informieren Sie Ihren Arzt oder Ihre Ärztin, wenn Sie sich während der Einnahme dieses Produktes unwohl fühlen.

Lagerung:

Kühl und trocken lagern (bei Raumtemperatur - nicht über 30°C). Nahrungsergänzungsmittel sind nur für einen begrenzten Zeitraum haltbar, auch wenn sie in der Originalverpackung aufbewahrt und wie empfohlen gelagert werden. Bitte beachten Sie, dass Sie das Produkt nach Ablauf des auf der Blisterpackung angegebenen Mindesthaltbarkeitsdatums nicht mehr verwenden können. Bewahren Sie nicht verschiedene Medikamente in derselben Packung auf. Außerhalb der Reichweite von kleinen Kindern aufbewahren.

Hersteller:

Se-cure Pharmaceuticals Ltd., Dalton Industrial Area,
1381100 ,Israel

Distributor:

Theramex Ireland Ltd., 3rd Floor, Kilmore House
Park Lane, Spencer Dock,
Dublin I, DOI YE64, Irland

Für mehr Informationen oder bei Fragen besuchen Sie bitte unsere Website unter www.femarelle.de

Quellen:

1. Yoles I. et al. Efficacy and Safety of Standard versus Low Dose of Femarelle (Tofupill) for the Treatment of Menopausal Symptoms. **J. of Clin Exper Obstet Gynecol** 2004; 31(2):123-26
2. Labos G., Trakakis E. et al. Efficacy and safety of DT56a (Femarelle) compared to hormone therapy in Greek postmenopausal women. **J Endocrinol. Invest.** 2013; 36(7) 521-6
3. Genazzani A.R. et al. Brain region responsiveness to DT56a (Femarelle) administration on allopregnanolone and opioid content in ovariectomized rats. **Menopause** 2009; 16(5):1037-1043
4. Nachtigall M. et al. A Prospective Study of DT56a (Femarelle) for the Treatment of Postmenopausal Vaginal Atrophy. Menopause book of abstract of the NAMS 22nd Annual Meeting, Sept, 2011 ,p. 55
5. Yoles I. et al. Tofupill/Femarelle (DT56a) - a New Phyto-Selective Estrogen Receptor Modulator-like Substance for the Treatment of Postmenopausal Bone Loss. **Menopause** 2003; 10(6):522-525
6. Somjen D, Yoles I. DT56a (Tofupill/Femarelle), selectively stimulates creatine kinase specific activity in skeletal tissues of rats but not in the uterus. **J. of Steroid Biochemistry & Molecular Biology** 2003; 86(1):93-98
7. Somjen D. et al. DT56a (Femarelle/Tofupill) Stimulates Bone Formation in Female Rats. **British J. of Obstetrics & Gynecology** 2005; 112(7):981-985
8. Somjen D., Katzburg S. Lieberherr M., Hendel D., Yoles I. DT56a Stimulates Gender-Specific Human Cultured Bone Cells In Vitro. **J. of Steroid Biochemistry & Molecular Biology** 2006;98(1):90-96
9. Somjen D. et al. The Effects of Native and Synthetic Estrogenic Compounds as well as Vitamin D Less-Calcemic Analogs on Adipocytes Content in Rat Bone Marrow. **J Endocrinol Invest.** 2011;34(2):106-110
10. Yoles I., Lilling G. Pharmacological Doses of the Natural phyto-SERM DT56a (Femarelle) Have no Effect on MCF-7 Breast Cancer Cell-Line. **European J. of Obstetrics & Gynecology & Reproductive Biology** 2006; 130(1):140-141
11. Nachtigall M. et al. The selective estrogen receptor modulator DT56a (Femarelle) does not affect platelet reactivity in normal or thrombophilic postmenopausal women. **Menopause** 2011; 18(3): 285-288
12. Oropeza M.V., Orozco S., Ponce H., Campos M.G. Tofupill lacks peripheral estrogen-like actions in the rat reproductive tract. **Reproductive Toxicology** 2005; 20(2):261-266
13. Somjen D., Yoles I. DT56a (Femarelle): A Natural Selective Estrogen Receptor Modulator (SERM). **J. of Steroid Biochemistry & Molecular Biology** 2007; 104: 252-258
14. Somjen D. et al. DT56a (Femarelle); contrary to estradiol-17; is effective in human derived female osteoblasts in hyperglycemic condition. **J Steroid Biochem Mol Biol.** 2011; 123:25-29
15. Bedell S., Nachtigall M., Naftolin F. The pros and cons of plant estrogens for menopause; **J. Steroid Biochem. Mol. Biol.** 2014; 139:225-236
16. Sánchez-Borrego R., Mendoza N., Llana P. A prospective study of DT56a (Femarelle) for the treatment of menopause symptoms. **Climacteric.** 2015;18(6):813-816

17. Sánchez-Borrego R. et al. Efficacy and safety of a phyto-SERM as an alternative to hormone therapy; **Climacteric**. 2015 Jun;18(3):350-357
18. Chen F.P. et al. Efficacy of Femarelle for the treatment of climacteric syndrome in postmenopausal women: An open label trial. **Taiwan J. Obstet Gynecol**. 2016 Jun; 55(3):336-340
19. Somjen D., Yoles I. DT56a stimulates creatine kinase specific activity in vascular tissues of rats. **J. of Endocrinological Investigation** 2003;26(10):966-971
20. Somjen D. et al. Interaction between the effects of the selective estrogen modulator Femarelle and a vitamin D analog in human umbilical artery vascular smooth muscle cells. **J. Steroid Biochem Mol Biol**. 2017;174:9-13
21. Genazzani A.R. DT56a, a non-hormonal botanical therapy, as first line treatment for menopausal symptoms. 12th European Society of Gynecology Congress, Opening Symposium - Climacteric and Menopause: from symptoms to therapies, from security to efficacy; October 18, 2017

Um die Artikel zu sehen, geben Sie bitte Femarelle bei der Eingabe von pubmed ein:
<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/>