

**FOGLIO ILLUSTRATIVO****FOGLIO ILLUSTRATIVO 30g****Ictammolo Sella 10% unguento****CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Preparati contenenti zolfo.

**INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Infiammazioni e piccole infezioni cutanee.

Foruncolosi (brufoli), ascessi, e ulcerazioni superficiali della cute.

Infiammazione delle ghiandole sudoripare (idrosadeniti).

**CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli excipienti.

**PRECAUZIONI PER L'USO**

Non applicare in prossimità degli occhi e sulle mucose.

Evitare di esporsi al sole e raggi UVA dopo l'applicazione.

L'uso, specie se prolungato, dei medicinali per uso locale può dare origine a fenomeni di irritazione o di sensibilizzazione.

Ove ciò si verifichi, interrompere il trattamento e contattare il medico che potrà prescrivere un'idonea terapia.

**INTERAZIONI**

**Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.**

Non sono stati effettuati studi specifici di interazione.

**AVVERTENZE SPECIALI****Gravidanza e allattamento**

Chiedere consiglio al medico o al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

In mancanza di studi specifici, il medicinale deve essere utilizzato durante la gravidanza e l'allattamento solo in caso di necessità e sotto il diretto controllo medico.

**Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari**

Il medicinale non altera la capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

**DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

Appicare l'unguento, nella quantità necessaria in relazione alla parte da trattare, 2-3 volte al giorno, coprendo con una garza.

Ictammolo è incompatibile con acidi, alcali, alcaloidi e sali di ferro.

**SOVRADOSAGGIO**

Se usato in quantità eccessiva può essere irritante per la cute e le mucose.

In caso di ingestione/assunzione accidentale di una dose eccessiva di Ictammolo Sella avvertire immediatamente il medico o rivolgersi al più vicino ospedale.

*Se si ha qualsiasi dubbio sull'uso di Ictammolo Sella, rivolgersi al medico o al farmacista.*

**EFFETTI INDESIDERATI**

Come tutti i medicinali, ictammolo può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestano.

Di seguito sono riportati gli effetti indesiderati di ictammolo. Non sono disponibili dati sufficienti per stabilire la frequenza dei singoli effetti elencati.

**Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo**

Dermatiti, bruciori, irritazioni della cute, reazioni di ipersensibilità.

*Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.*

*Se uno qualsiasi degli effetti indesiderati si aggrava, o se si nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato non elencato in questo foglio illustrativo, informare il medico o il farmacista.*

## **SCADENZA E CONSERVAZIONE**

Scadenza: vedere la data di scadenza indicata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Dopo la prima apertura, il medicinale deve essere utilizzato entro 24 mesi. Trascorso tale periodo il medicinale residuo deve essere eliminato.

**ATTENZIONE:** non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

### Condizioni di conservazione

Conservare il tubo ben chiuso nella confezione originale.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedere al farmacista come eliminare i medicinali che non si utilizzano più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

## **Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.**

## **COMPOSIZIONE**

100 g di unguento contengono

Principio attivo: ammonio solfoittiolato 10 g

Eccipienti: vaselina bianca.

## **FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Unguento – tubo da 30g.

## **TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella s.r.l., Via Vicenza, 67 - 36015 Schio (VI)

## **PRODUTTORE**

Laboratorio Chimico Farmaceutico A. Sella s.r.l., Via Vicenza, 67 - 36015 Schio (VI)

## **Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**

*Determinazione AIFA del 23 Aprile 2012*