

Foglio illustrativo: informazioni per l'utente

Connettivina 2 mg garze impregnate
Connettivina 4 mg garze impregnate
Connettivina 12 mg garze impregnate
Acido ialuronico sale sodico

Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

Usi questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo un breve periodo di trattamento.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è Connettivina e a che cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di usare Connettivina
3. Come usare Connettivina
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Connettivina
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Connettivina e a che cosa serve

Connettivina garze contiene il principio attivo acido ialuronico sale sodico, sostanza naturalmente prodotta dal nostro organismo. L'apporto locale di acido ialuronico facilita il processo di cicatrizzazione delle lesioni.

Connettivina garze è un medicinale per uso locale (topico) indicato per il trattamento di:

- guarigione di abrasioni, escoriazioni, ferite superficiali, scottature, ustioni di lieve entità e piccoli tagli, più o meno profondi, compresi quelli che possono interessare sia il capezzolo che l'areola mammaria, ovvero la zona cutanea che lo circonda (ragadi al seno);
- irritazioni localizzate della pelle causate da sole, freddo, vento, degli arrossamenti da pannolino, delle irritazioni e della disidratazione della pelle conseguenti a radioterapia (terapia medica che utilizza radiazioni ad alta energia per distruggere le cellule tumorali);
- come coadiuvante, delle lesioni della pelle (ulcere) dovute a disturbi della circolazione del sangue e delle ferite caratterizzate da un processo di guarigione difficile, come le piaghe da decubito.

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo alcuni giorni.

2. Cosa deve sapere prima di usare Connettivina

Non usi Connettivina:

Se è allergico al principio attivo o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di usare Connettivina.
Connettivina è solo per uso esterno.

L'utilizzo di Connettivina, specie se prolungato, può dar luogo a fenomeni di sensibilizzazione (reazioni allergiche). Se ciò dovesse verificarsi, interrompa il trattamento e consulti il medico che le prescriverà una terapia idonea.

Altri medicinali e Connettivina

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non usi Connettivina contemporaneamente con disinfettanti contenenti sali di ammonio quaternario.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di usare questo medicinale.

Connettivina può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Connettivina non altera la capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

Connettivina 2 mg garze impregnate, Connettivina 4 mg garze impregnate e Connettivina 12 mg garze impregnate contengono polietilenglicole 4000. Può causare irritazione cutanea.

3. Come usare Connettivina

Usi questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Prima di applicare Connettivina, deterga e disinfetti con attenzione la parte di pelle da trattare.

Le ferite derivanti da ulcere vascolari e piaghe da decubito devono essere pulite preferibilmente con soluzione fisiologica (NaCl 0,9%); se necessario deve essere effettuata pulizia chirurgica. Successivamente le ferite devono essere disinfettate preferibilmente con iodopovidone o clorexidina. Le soluzioni di ammonio quaternario devono essere evitate.

Prelevi dalla busta sigillata la garza facendo attenzione a toccarne soltanto un'estremità. Applichi 1 o più garze medicate, a seconda della grandezza della zona da trattare. Copra eventualmente la garza con un opportuno bendaggio. Sostituisca le garze 2 o 3 volte al giorno.

Utilizzi Connettivina solo per brevi periodi di trattamento. Non superi la dose indicata.

Consulti il medico se i sintomi persistono dopo un breve periodo di trattamento o, in qualsiasi momento, se peggiorano.

Se usa più Connettivina di quanto deve

In caso di utilizzo accidentale di una dose eccessiva di Connettivina avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

Non sono mai stati segnalati episodi di intossicazione dovuti all'utilizzo di una quantità eccessiva di Connettivina.

Se dimentica di usare Connettivina

Se ha dimenticato di applicare la garza, lo faccia appena se ne ricorda. Quindi continui l'applicazione secondo lo schema usuale.

Se interrompe il trattamento con Connettivina

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, anche questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Sono state osservate reazioni locali, anche di tipo allergico.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo: <http://www.agenziafarmaco.it/it/responsabili>.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Connettivina

Conservi il medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo "Scad". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

La data di scadenza indicata si riferisce al medicinale in confezionamento integro, correttamente conservato. Conservare a temperatura inferiore a 30°C.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Connettivina

Connettivina 2 mg Garze impregnate

- Il principio attivo è acido ialuronico sale sodico.
Ogni garza è impregnata con 4 g di crema contenente 2 mg di acido ialuronico sale sodico.
- Gli altri componenti sono: glicerolo, **polietilenglicole 4000**, acqua depurata.

Connettivina 4 mg Garze impregnate

- Il principio attivo è acido ialuronico sale sodico.
Ogni garza è impregnata con 8 g di crema contenente 4 mg di acido ialuronico sale sodico.
- Gli altri componenti sono: glicerolo, **polietilenglicole 4000**, acqua depurata.

Connettivina 12 mg Garze impregnate

- Il principio attivo è acido ialuronico sale sodico 12.
Ogni garza è impregnata con 24 g di crema contenente 12 mg di acido ialuronico sale sodico.
- Gli altri componenti sono: glicerolo, **polietilenglicole 4000**, acqua depurata.

Descrizione dell'aspetto di Connettivina e contenuto della confezione

Connettivina 2 mg Garze impregnate

Una confezione contiene 10 garze impregnate sterili di cm 10x10, contenute in una busta singola sigillata di carta-alluminio-politene.

Connettivina 4 mg Garze impregnate

Una confezione contiene 10 garze impregnate sterili di cm 10x20, contenute in una busta singola sigillata di carta-alluminio-politene.

Connettivina 12 mg Garze impregnate

Una confezione contiene 5 garze impregnate sterili di cm 20x30, contenute in una busta singola sigillata di carta-alluminio-politene.

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio e produttore

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Fidia Farmaceutici S.p.A.

Via Ponte della Fabbrica, 3/A

35031 Abano Terme (PD)

Produttore

Fidia Farmaceutici S.p.A.
Via Ponte della Fabbrica, 3/A
35031 Abano Terme (PD)

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: 03/2017