

**FOGLIO ILLUSTRATIVO**  
**ICTAMMOLO NEW.FA.DEM.**

**Ictammolo New.Fa.Dem.10% unguento, tubetto da 30 g**  
**Ictammolo New.Fa.Dem.10% unguento, barattolo da 30 g**

**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 eccipienti.

**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.

*Informazioni importanti su alcuni eccipienti:* nessuna in particolare

**DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

Applicare 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 New.Fa.Dem. avvertire immediatamente il medico o rivolgersi al più vicino ospedale.  
Se si ha qualsiasi dubbio sull'uso di ictammolo *New.Fa.Dem.*, 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 12 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 ad una temperatura non superiore ai 30 °C. Conservare il contenitore 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 solfoititolato 10 g

Eccipienti: Vaselina bianca 90 g.

### **FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Unguento.

10% unguento – tubo in alluminio da 30 g

10% unguento – barattolo in PE da 1000 g

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

New.Fa.Dem. srl Farmaceutici e Chimici con sede legale ed officina di produzione in Viale Ferrovie dello Stato zona A.S.I. Giugliano in Campania NA

### **PRODUTTORE**

New.Fa.Dem. srl Farmaceutici e Chimici con sede legale ed officina di produzione in Viale Ferrovie dello Stato zona A.S.I. Giugliano in Campania NA

### **REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO:**

*Determina AIFA n° 602 del 23/04/2012*