

## ICTAMMOLO

### RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

#### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Ictammolo *New.Fa.Dem.10%* unguento

#### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

100 g di unguento contengono

Principio attivo: ammonio solfoittilato 10 g

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere par. 6.1.

#### 3. FORMA FARMACEUTICA

Unguento. Fluido viscoso di colore nero-bruno, di odore pungente e caratteristico.

#### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

##### 4.1 Indicazioni terapeutiche

Infiammazioni e piccole infezioni cutanee.

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

Infiammazione delle ghiandole sudoripare (idrosadeniti).

##### 4.2 Posologia e modo di somministrazione

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

##### 4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

##### 4.4 Avvertenze speciali e precauzioni di impiego

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 verifici, interrompere il trattamento.

Informazioni importanti su alcuni eccipienti: nessuna in particolare.

##### 4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme di interazione

Non sono stati effettuati studi specifici di interazione.

##### 4.6 Gravidanza e allattamento

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.

##### 4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

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

##### 4.8 Effetti indesiderati

Di seguito sono riportati gli effetti indesiderati di ictammolo, organizzati secondo la classificazione organo sistemica MedDRA.

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

##### 4.9 Sovradosaggio

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

## **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Categoria terapeutica: preparati contenenti zolfo – codice ATC D10AB02

L'ammonio solfoittiolato è una miscela di sali ammoniacali di acidi solfonici che possiedono un'azione debolmente antisettica, antiflogistica, antiirritante e batteriostatica.

Sebbene il meccanismo d'azione non sia noto, la sua azione è da attribuirsi alla presenza dello zolfo ed al potere riducente del preparato.

### **5.2 Proprietà farmacocinetiche**

Ictammolo è usato per applicazione locale e non viene assorbito, quindi non presenta attività sistemica.

### **5.3 Dati preclinici di sicurezza**

Non si hanno indicazioni di effetti cancerogeni o mutageni.

I dati preclinici hanno scarsa rilevanza clinica alla luce della vasta esperienza acquisita con l'uso del farmaco nell'uomo.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Vaselina bianca

### **6.2 Incompatibilità**

Incompatibile con acidi, alcali, alcaloidi e sali di ferro

### **6.3 Periodo di validità**

Validità in confezionamento integro: 60 mesi.

Validità dopo prima apertura: 12 mesi.

### **6.4 Precauzioni particolari per la conservazione**

Conservare ad una temperatura non superiore ai 30 °C. Conservare il contenitore ben chiuso nella confezione originale.

### **6.5 Natura e contenuto del contenitore**

Tubetto in alluminio, contenente 30 g di unguento al 10%.

Barattolo in polietilene, con tappo a sigillo contenente 1000 g di unguento al 10%.

### **6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione**

Nessuna istruzione particolare. Non disperdere nell'ambiente il contenitore dopo l'uso. Il medicinale non utilizzato ed i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **7. 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

## **8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

AIC n° 031066018 - 10% unguento – tubo in alluminio da 30 g

AIC n° 031066020 - 10% unguento – barattolo in PE da 1000 g

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data prima autorizzazione: 08/11/1993 - Rinnovo: 06/2008

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Data Determinazione AIFA n° 602 del 23/04/2012