

## CONNETTIVINA\*gel 30 g 2 mg/g

**Marchio:** CONNETTIVINA  
**Codice Min.:** 019875095  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE** CONNETTIVINA 2 MG/G **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Preparati per il trattamento di ferite ed ulcerazioni. **PRINCIPI ATTIVI** 2mg/g Crema: 1 g di crema contiene 2 mg di Acido ialuronico sale sodico. 2 mg/g Gel: 1 g di gel contiene 2 mg di Acido ialuronico sale sodico. **ECCIPIENTI** CONNETTIVINA 2 mg/g Crema Polietilenglicole 400 monostearato - estere decilico dell'acido oleico - cera emulsionante - glicerolo - sorbitolo soluzione 70% - metile p-idrossibenzoato - propile p-idrossibenzoato - aroma (Dalin PH) - acqua depurata CONNETTIVINA 2 mg/g Gel Sorbitolo 70% non cristallizzabile - metile p-idrossibenzoato -

propile p-idrossibenzoato - Carbomer - sodio idrossido - acqua depurata **INDICAZIONI** Trattamento di abrasioni, escoriazioni, ferite superficiali, scottature, ustioni di lieve entita' e ragadi al seno. Trattamento di irritazioni cutanee localizzate, determinate da agenti fisici quali sole, freddo, vento, negli arrossamenti da pannolino, nelle irritazioni e nella disidratazione conseguenti a trattamenti di radioterapia. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo e altre sostanze strettamente correlate dal punto di vista chimico o ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** 2 mg/g Crema, 2 mg/g Gel: 2-3 applicazioni al giorno, coprendo uniformemente tutta la zona interessata. **CONSERVAZIONE** Crema: non conservare a temperatura superiore ai 30 gradi C. Gel: non conservare a temperatura superiore ai 25 gradi C. **AVVERTENZE** L'uso del prodotto, specie se prolungato, puo' dare origine a fenomeni di sensibilizzazione. Ove cio' accada e' necessario interrompere il trattamento e istituire una terapia idonea. **INTERAZIONI** L'associazione di acido ialuronico con antibiotici ed altri trattamenti locali non ha mai dato luogo a fenomeni di interazione. Non usare contemporaneamente con disinfettanti contenenti sali di ammonio quaternario poiche' l'acido ialuronico puo' precipitare in loro presenza. **EFFETTI INDESIDERATI** A seguito di applicazione del medicinale, sono state registrate reazioni locali, anche di tipo allergico. Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili>. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Il farmaco puo' essere impiegato durante la gravidanza e l'allattamento.