

PLACENTEX*crema derm 25 g 0,08%

Marchio: Mastelli
Codice Min.: 004905131
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE PLACENTEX CATEGORIA
FARMACOTERAPEUTICA Cicatrizzanti. **PRINCIPI ATTIVI** Forme Farmaceutiche per uso parenterale. "5.625 mg/3 ml soluzione iniettabile" 1 fiala da 3 ml contiene: polidesossiribonucleotide 5,625 mg. "2.25 mg/3 ml soluzione iniettabile" 1 fiala da 3 ml contiene: polidesossiribonucleotide 2,25 mg. Forme Farmaceutiche per uso esterno. "0.08 % crema" tubo da 25 g contiene: polidesossiribonucleotide 80 mg. "0.75 mg/3 ml soluzione cutanea" 1 fiala da 3 ml contiene: polidesossiribonucleotide 0,75 mg. "0.75 mg/ml collirio" un flacone contagocce da 10ml contiene: polidesossiribonucleotide

7,5 mg. **ECCIPIENTI** "5.625 mg/3ml soluzione iniettabile": sodio cloruro; acqua p.p.i. "2.25 mg/3ml soluzione iniettabile": sodio cloruro; acqua p.p.i. "0.08% crema": esteri di acido oleico dell'alcool decilico, alcool cetilstearylco, lanolina anidra, alchil p-idrossi benzoati, imidazolidinilurea, base aromatica, acqua depurata. "0.75 mg/3ml soluzione cutanea" sodio cloruro; acqua p.p.i. "0.75 mg/ml collirio" polivinilpirrolidone, metile-p-idrossi benzoato, propile-p-idrossi benzoato, sodio edetato, sodiofosfato monobasico, sodio fosfato bibasico, acqua p.p.i. **INDICAZIONI** Per uso parenterale. "5.625 mg/3ml soluzione iniettabile", "2.25 mg/3ml soluzione iniettabile" Patologie del connettivo su base distrofica odistrofico-ulcerativa: cicatrizzante, antidistrofico. Per uso esterno. "0.08 % crema". Patologie della cute e del connettivo su base distrofica o distrofico-ulcerativa: cicatrizzante, antidistrofico. "0.75 mg/3ml soluzione cutanea". Patologie del connettivo su base distrofica odistrofico ulcerativa: cicatrizzante, antidistrofico. "0.75 mg/ml collirio". Patologie su base distrofico-ulcerativa della congiuntiva e della **c o r n e a** : m i c r o t r a u m i d a l e n t i a c o n t a t t o , cicatrizzante. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno degli eccipienti. **POSOLOGIA**"5.625 mg/3ml soluzione iniettabile", "2.25 mg/3 ml soluzione iniettabile" 1 fiala al di' per via intramuscolare o sottocutanea, per cicli di 15-20 giorni ripetibili o secondo prescrizione medica. "0.08 % crema" applicazioni locali una o due volte al di' o secondo prescrizione medica. "0.75 mg/3 ml soluzione cutanea" applicazioni locali 1 o 2 volte al di', imbibendo garze sterili o secondo prescrizione medica. "0.75mg/ml collirio" 2 o 3 gocce nel fornice congiuntivale 2-4 volte al di'o secondo prescrizione medica. **CONSERVAZIONE**Nessuna speciale precauzione per la conservazione. Conservare lontano da fonti di calore e protetto dalla luce. **AVVERTENZE**Il prodotto non da' assuefazione ne' rischio di farmaco dipendenza. Incaso di ipersensibilita' soggettiva al componente, sospendere la somministrazione e, se del caso, instaurare terapia medica desensibilizzante. Non sono emerse particolari precauzioni d'uso. **INTERAZIONI**Non sono stati effettuati studi di interazione. **EFFETTI**

INDESIDERATI Segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Dati sull'uso in donne in gravidanza non esistono o sono in numero limitato.