

TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée

Acide salicylique

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TRANSVERCID 14,54 MG/12 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

KERATOLYTIQUES.

(D. Dermatologie)

Ce médicament est indiqué dans le traitement local des verrues vulgaires notamment des verrues multiples et/ou de grande taille (dont verrues plantaires).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TRANSVERCID 14,54 MG/12 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée dans le cas suivants:

- allergie à l'un des composants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée:

Précautions d'emploi

En cas d'artérite, de diabète ou de neuropathie, consultez votre médecin.

En cas d'échec après un mois de traitement ou en cas de récurrence, la conduite à tenir doit être réévaluée par un médecin.

Eviter le contact du dispositif avec la peau saine et/ou les muqueuses.

En cas de douleur, d'irritation, d'ulcération, de saignements, le traitement devra être interrompu.

Ne pas utiliser le produit sur les grains de beauté, les taches de vin, les verrues anogénitales.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT UTILISER TRANSVERCID 14,54 MG/12 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

Posologie

Usage externe.

Le soir avant le coucher, après l'avoir fait tremper dans de l'eau tiède, frotter légèrement la verrue avec une lime douce, puis la nettoyer avec de l'eau tiède et du savon.

Ouvrir le sachet sur un côté et sur toute la largeur. Ecarter les bords, tirer doucement la languette transparente jusqu'au premier dispositif, le décoller et l'appliquer sur la verrue. La partie en contact avec la languette support transparente s'applique sur la peau et le film protecteur bleu apparaît sur la partie supérieure du dispositif.

Maintenir le dispositif en place à l'aide d'une des bandes adhésives jointes dans le conditionnement; laisser enfin agir le dispositif toute la nuit (au minimum 8 heures) et l'enlever le matin.

Recommencer l'opération chaque soir à l'aide d'un nouveau dispositif jusqu'à disparition de la verrue sans toutefois dépasser un mois de traitement.

Mode et voie d'administration

VOIE CUTANEE

Fréquence d'administration

Une fois par jour, de préférence le soir au coucher.

Durée du traitement

Ne pas dépasser un mois de traitement. En cas de persistance de la verrue, consultez votre médecin.

Si vous avez utilisé plus de TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée que vous n'auriez dû:

Risque de brûlures en cas de surdosage.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

- irritation locale de la peau autour de la verrue traitée, ulcération, saignements, il faut en avvertir votre médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TRANSVERCID 14,54 MG/12 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ?

La substance active est:

Acide salicylique 14,54 mg

Pour un dispositif de 12 mm.

Les autres composants sont:

Gomme de sterculia, propylèneglycol, macrogol 300, chlorure de N-(3-chloroallyl) hexaminium (QUATERNIUM 15).

Film protecteur non amovible en polyéthylène haute densité, coloré en bleu.

Support protecteur amovible en polyester (MYLAR).

Sparadrap en polyethylene basse densité adhésif acrylique.

Qu'est-ce que TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de dispositif pour application cutanée. Boîte de 8 ou 16 dispositifs.

Titulaire

LABORATOIRES DERMATOLOGIQUES DUCRAY
45, PLACE ABEL GANCE
92100 BOULOGNE

Exploitant

LABORATOIRES PIERRE FABRE MEDICAMENT
45, PLACE ABEL GANCE
92100 BOULOGNE

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION
45, PLACE ABEL GANCE
92100 BOULOGNE

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 18/10/2011.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).