

TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée

Acide salicylique

Veuillez 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 TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TRANSEVERCID 3,62 MG/6 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Kératolytique

(D: dermatologie)

Ce médicament est indiqué dans le traitement local des verrues vulgaires chez l'enfant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRANSEVERCID 3,62 MG/6 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée dans les cas suivants:

- En cas d'allergie à l'un des composants.

Faites attention avec TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée :

Mises en garde spéciales

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTEE DES ENFANTS.

UN AVIS MÉDICAL EST NÉCESSAIRE en cas d'artérite, de diabète ou de neuropathie.

Précautions d'emploi

Le traitement d'une verrue chez l'enfant de moins de 6 ans nécessite un avis médical.

En cas d'échec après un mois de traitement ou en cas de récidive: **IL EST IMPÉRATIF DE CONSULTER UN MÉDECIN.**

Éviter 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.

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 n'a pas d'indication chez la femme enceinte. Il ne doit pas être administré au cours de la grossesse.

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

3. COMMENT UTILISER TRANSEVERCID 3,62 MG/6 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

Posologie

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. Écarter les bords, tirer doucement la languette jusqu'au premier dispositif, le décoller et l'appliquer sur la verrue. La partie en contact avec la languette support 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.

La durée du traitement est limitée à 1 mois.

Mode et voie d'administration

VOIE CUTANÉE

Fréquence d'administration

Une fois par jour 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 TRANSEVERCID 3,62 mg/6 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, TRANSEVERCID 3,62 mg/6 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.

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 TRANSEVERCID 3,62 MG/6 MM, DISPOSITIF POUR APPLICATION CUTANÉE ?

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

Ne pas utiliser TRANSEVERCID 3,62 mg/6 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 TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?

La substance active est:

Acide salicylique 3,62 mg

Pour un dispositif de 6 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 polyéthylène basse densité adhésif acrylique.

Qu'est-ce que TRANSEVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de dispositif pour application cutanée. Boîte de 10.

Titulaire

LABORATOIRES DERMATOLOGIQUES DUCRAY
45, place Abel Gance
92100 Boulogne

Exploitant

Laboratoires PIERRE FABRE MEDICAMENT
45, place Abel Gance
92100 BOULOGNE

Fabricant

SIMAPHAC
Zone Industrielle de Châteaurenard
45220 CHATEAURENARD

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 20/09/2013.

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