

transvercid

acide salicylique
3,62 mg / 6 mm

dispositif pour application cutanée

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

DENOMINATION :

transvercid 3,62 mg/6 mm,
dispositif pour application cutanée.

COMPOSITION QUALITATIVE :

Acide salicylique.

Gomme de Sterculia, propylène glycol,
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.

COMPOSITION QUANTITATIVE :

Acide salicylique 3,62 mg
pour un dispositif de 6 mm.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Dispositif pour application cutanée.

**CLASSE
PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

KERATOLYTIQUE
(D. Dermatologie)

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE :

LABORATOIRES DERMATOLOGIQUES
DUCRAY
45, place Abel-Gance,
92100 Boulogne

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT :

PIERRE FABRE MEDICAMENT
45, place Abel-Gance,
92100 Boulogne

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :

PIERRE FABRE MEDICAMENT
PRODUCTION
45, place Abel-Gance
92100 Boulogne

**DANS QUELS CAS UTILISER
CE MEDICAMENT ?**

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

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

ATTENTION !

**DANS QUEL(S) CAS NE DEVEZ-VOUS PAS
UTILISER CE MEDICAMENT ?
(CONTRE-INDICATIONS)**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS. UN AVIS MEDICAL EST NECESSAIRE en cas d'artérite, de diabète ou de neuropathie.

PRECAUTIONS 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 comme en cas de récidive :

IL EST IMPERATIF DE CONSULTER UN MEDECIN.

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.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SI VOUS ETES ENCEINTE OU SI VOUS ALLAITEZ

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT DEVEZ-VOUS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 la pochette sur un côté et sur toute la largeur. Ecarter 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 transparent 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 CUTANEE.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ :

Une fois par jour le soir au coucher.

DUREE DU TRAITEMENT :

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

QUELS SONT LES EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS DU MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS : irritation locale de la peau autour de la verrue traitée, ulcération, saignements : IL FAUT EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT, ET EN PARTICULIER CEUX QUI NE SERAIENT PAS MENTIONNES DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

NE LE PRENEZ PAS APRES LA DATE LIMITE D'UTILISATION INSCRITE SUR L'EMBALLAGE. CONSERVEZ CE MEDICAMENT à une température inférieure à 25°C.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE :

Août 2005.