

Dénomination du médicament

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

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 30 jours.

Que contient 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 à connaître 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 indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRANSVERCID 14.54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TRANSVERCID 14.54 mg/12 mm dispositif pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : Kératolytique (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 :

- si vous êtes allergique à l'acide salicylique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser TRANSVERCID 14.54 mg/12 mm

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.

Enfants et adolescents

Sans objet.

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament.

TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée contient 43,62 mg de propylèneglycol par dispositif.

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 cutanée

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.

Si vous oubliez d'utiliser TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée :

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser TRANSVERCID 14,54 mg/12 mm, dispositif pour application cutanée :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- irritation locale de la peau autour de la verrue traitée,

- ulcération,
- saignements.

Il faut en avertir votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet :

www.signalement-sante.gouv.fr.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TRANSVERCID 14.54 mg/12 mm dispositif pour application cutanée ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage extérieur après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce 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 polyéthylène 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 de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE DERMATOLOGIE

45 PLACE ABEL GANCE

92100 BOULOGNE

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE DERMATOLOGIE

45 PLACE ABEL GANCE

92100 BOULOGNE

FRANCE

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

SITE PROGIPHARM

RUE DU LYCEE

45500 GIEN

FRANCE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

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