

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

CORICIDE LE DIABLE 11 g/100 g, solution pour application cutanée

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide salicylique..... 11,0 g

Pour 100 g de solution pour application cutanée.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour application cutanée.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

Traitement local d'appoint des cors, durillons, ?il-de-perdrix et verrues.

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie

Appliquer sur la surface à traiter 1 à 2 fois par jour en veillant à ne pas déborder sur la peau saine : protéger la peau saine au moyen d'un protège-cor.

Bien refermer le flacon après usage.

Laisser sécher. Au bout d'une semaine de traitement, éliminer les tissus mortifiés après avoir pris un bain de pieds chaud.

La durée de traitement est généralement en cas de cor, durillons, ?il-de-perdrix, de 5 à 6 jours et en cas de verrues, de 2 semaines.

Mode d'administration

Voie cutanée.

4.3. Contre-indications

Allergie à un des composants.

Cors infectés.

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Mises en garde spéciale

L'utilisation des coricides doit faire l'objet de beaucoup de prudence chez les artéritiques, les diabétiques et les sujets atteints de neuropathies.

En raison du risque de passage systémique, ce produit ne doit pas être appliqué sur de grande surface.

En raison de la présence d'éthanol à 96 % (320 mg par mL), ce médicament peut provoquer des irritations cutanées.

Précaution d'emploi

En cas d'échec du traitement, la conduite à tenir doit être réévaluée. Il peut être utile de rechercher la cause et de la traiter en conséquence (mesures orthopédiques de correction de l'appui, modification du chaussage).

Ne pas utiliser sur les muqueuses.

Ne pas déborder sur la peau saine.

Ce médicament contient de l'huile de ricin. Peut provoquer des réactions cutanées.

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

A utiliser avec prudence chez la femme enceinte ou qui allaite, faute de données cliniques exploitables.

4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Sans objet.

4.8. Effets indésirables

Irritation de la peau en cas d'application sur la peau saine.

Risque de phénomène d'irritation cutanée et de sensation de brûlure.

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

4.9. Surdosage

Risque de brûlures en cas de surdosage.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : VERRUCIDES ET CORICIDES code ATC : D11AF.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Non renseigné.

5.3. Données de sécurité préclinique

Non renseigné.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Acide acétique, huile de ricin, essence de térébenthine officinale, éthanol à 96 %, colophane, collodion.

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Produit inflammable, à tenir éloigné de toute source de chaleur.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Flacon en verre incolore de 5 mL, fermé par un bouchon en polypropylène muni d'un joint applicateur en polyéthylène basse densité.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Bien refermer le flacon après usage.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

CREAPHARM INDUSTRY

29 RUE LEON FAUCHER

51100 REIMS

8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

- 34009 309 421 4-7 : 4,5 g en flacon (verre incolore) de 5 mL + 6 protège-cors.

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

11. DOSIMETRIE

Sans objet.

12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Sans objet.

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale.