

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 20/09/2013

## Dénomination du médicament

**TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée**  
**Acide salicylique**

## Encadré

**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.

## Sommaire notice

### Dans cette notice :

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

### **1. QU'EST-CE QUE TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

Kératolytique  
(D: dermatologie)

#### **Indications thérapeutiques**

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

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?**

#### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet.

#### **Contre-indications**

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

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

### **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

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

#### **Mises en garde spéciales**

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS.

UN AVIS MEDICAL EST NECESSAIRE 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 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.

### **Interactions avec d'autres médicaments**

#### **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.

### **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

#### **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.

### **Sportifs**

Sans objet.

### **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Sans objet.

### **Liste des excipients à effet notoire**

Sans objet.

## **3. COMMENT UTILISER TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?**

### **Instructions pour un bon usage**

Sans objet.

### **Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

### **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. 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 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 CUTANEE

### **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.

## **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

**Si vous avez utilisé plus de TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée que vous n'auriez dû :**

Risque de brûlures en cas de surdosage

## **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Sans objet.

## **Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

### **Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, TRANSVERCID 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 TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée ?**

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

### **Date de péremption**

Ne pas utiliser TRANSVERCID 3,62 mg/6 mm, dispositif pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

### **Conditions de conservation**

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

### **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration**

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût 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

### Liste complète des substances actives et des excipients

**Que contient TRANSVERCID 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.

### Forme pharmaceutique et contenu

**Qu'est-ce que TRANSVERCID 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.

### Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

#### *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

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

Sans objet.

### Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

### AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

### Informations Internet

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

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.