

CLAVUSIN 175,6 mg/175,6 mg/ml, soluție cutanată
acid salicilic / acid acetic glacial**Compoziție:**

100 g soluție cutanată conțin acid salicilic 19,30 g, acid acetic glacial 19,30 g, și excipienți: clei de nitroceluloză (colodiu), alcool etilic, acetonă.

Grupa farmacoterapeutică: Alte preparate de uz dermatologic, keratolitice.

Indicatii terapeutice

Tratamentul calozităților (bătăturilor).

Contraindicații

Alergie la salicilați, la acid acetic sau la oricare dintre excipienții produsului.

Dermatoze umede, leziuni cutanate infectate, plăgi deschise.

Aplicarea la nivelul mucoaselor.

Aplicarea la nivelul globului ocular.

Precauții

Nu se recomandă:

-aplicarea pe suprafețe corporale întinse datorită riscului de trecere în circulația sistemică.

-aplicarea pe tegumentul sănătos.

-utilizarea la copii cu vârsta mai mică de 7 ani.

Interactiuni

Nu se cunosc.

Atenționări speciale

Se recomandă prudență în cazul utilizării cheratoliticelor la pacienții cu arterită periferică, diabet zaharat sau neuropatii.

În cazul lipsei de răspuns la tratament se recomandă reevaluarea etiologiei și a conduitei terapeutice (măsuri ortopedice de corecție ale suprafețelor de sprijin, încălțăminte).

Sarcina si alăptarea:

Nu se aplică pe suprafețe cutanate mari.

Datorită faptului că nu se cunoaște proporția de acid salicilic absorbită prin piele nu se recomandă în ultimul trimestru de sarcină.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Produsul nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze si mod de administrare

Soluția cutanată se aplică local prin pensulare, direct pe calozitate (bătătură), (fără a se atinge tegumentul sănătos din jur) după o prealabilă baie a picioarelor cu apă caldă. Procedul se repetă timp de 3 seri consecutiv, după care se îndepărtează formațiunile decapate.

Tratamentul durează până la îndepărtarea completă a calozității (bătăturii).

Reactii adverse

-Iritația tegumentelor în cazul aplicării produsului pe tegumentul sănătos.

-Fenomene de iritație locală și de senzație de arsură.

Supradozaj

Nu este cazul.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un flacon din sticlă de culoare brună conținând 10 ml soluție cutanată, închis cu capac cu filet prevăzut cu sistem de siguranță pentru copii și spatulă de aplicare.

Fabricant

Meduman S.A., România

Detinătorul Autorizației de punere de piață

Meduman S.A.
Str. Aleea Eroilor nr.28, Vișeu de sus, Jud Maramureș, România

Data ultimei verificări a prospectului

Iunie 2019