

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**VERRUFILM, solution , pour application locale en flacon**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide lactique .....	16,7 g
Acide salicylique.....	16,7 g

Pour 100 g.

Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1.](#)

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour application locale

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement des verrues plantaires, des verrues vulgaires de la main et des verrues mosaïques.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

Nettoyer et sécher soigneusement l'endroit à traiter.

A l'aide de la spatule, appliquer le liquide sur la verrue sans déborder sur la peau saine. Il est possible de protéger préalablement la peau saine en appliquant un vernis neutre. L'application est à renouveler tous les jours , de préférence, le soir, pendant 8 semaines environ.

Tous les 2 à 3 jours, frotter doucement, la zone traitée avant l'application avec une lime en carton ou une pierre ponce en évitant de faire saigner et de manière à supprimer la partie superficielle rugueuse de la verrue.

Si un saignement se produit, suspendre le traitement pendant 2 à 3 jours.

### 4.3. Contre-indications

Allergie à l'acide salicylique

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

#### **Mise en garde :**

En raison du risque de passage systémique, ce produit ne doit pas être appliqué sur des grandes surfaces.

#### **Précaution d'emploi :**

Lors de l'application, ne pas déborder sur la peau saine .

Ce médicament contient de l'huile de ricin et peut provoquer des réactions cutanées ( par exemple eczéma).

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

Sans objet.

#### **4.6. Grossesse et allaitement**

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

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

Parfois, phénomènes d'irritation avec sensation de brûlure nécessitant un arrêt temporaire du traitement.

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

##### **KERATOLYTIQUES**

**(D. Dermatologie)**

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Sans objet

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

huile de ricin, collodion

#### **6.2. Incompatibilités**

#### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

#### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Produit inflammable, bien refermer le flacon après usage. A conserver à l'abri de la chaleur

#### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

14 ml en flacon (verre brun)

**6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

**Laboratoires BAILLEUL-BIORGA**  
8 rue Laugier  
75017 PARIS

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

- 3400933927622 : 14 ml en flacon (verre brun)

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

23/06/1995

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

23 octobre 2008

**11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

**12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE  
DELIVRANCE**