

DUOFILM*collodio 1 flacone 15 ml 16,7% + 15%

Marchio: DUOFILM
Codice Min.: 034522019
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONE DUOFILM 16,7% + 15% COLLODIO **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Preparati per calli e verruche. **PRINCIPI ATTIVI** 100 g di collodio contengono: acido salicilico 16,7 g; acido lattico 15 g. **ECCIPIENTI** III solo eccipiente di questo farmaco e' il collodio elastico BP, costituito da: colofonia, olio di ricino e collodio, a sua volta costituito da pirossilina, alcool etilico e etere. **INDICAZIONI** Questo farmaco e' indicato per il trattamento topico di verruche, calli e duroni. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Il medicinale e' controindicato nei pazienti con precedente reazione di ipersensibilita' ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Non usare su ferite aperte, pelle irritata o arrossata o qualsiasi area infetta. Questo farmaco, non va applicato sul viso, sulla zona ano-genitale e su aree di grandi dimensioni. Il prodotto non deve

essere applicato su nevi, voglie, verruche seborroiche, condilomi, verruche del viso o delle mucose, o verruche con peli, circondate da bordi rossi o di colore insolito. **POSOLOGIA** Solo per uso topico. **Adulti, compresi gli anziani:** questo farmaco deve essere applicato mediante l'apposito pennellino solo sulla parte interessata, evitando che il liquido venga a contatto con la pelle sana. Questo medicinale deve essere applicato sulla verruca, sul callo o sul durone una volta al giorno, preferibilmente la sera prima di andare a letto, attenendosi alle seguenti istruzioni d'uso: 1. Immergere in acqua calda per circa 5 minuti la parte da trattare e asciugare accuratamente con un asciugamano pulito. 2. Passare sulla superficie interessata una limetta per le unghie, una pietra abrasiva, una limetta di cartone o una salvietta ruvida, avendo cura di non provocare sanguinamento. 3. Applicare con l'apposito pennellino questo farmaco sulla verruca, sul callo o sul durone, avendo cura di non debordare sulla cute sana circostante. 4. Lasciare asciugare completamente la soluzione: nel caso di forme localizzate ai piedi o qualora la verruca, il callo o il durone coinvolgano aree estese si deve coprire la parte con un cerotto per favorire l'assorbimento dei principi attivi. Si raccomanda di continuare il trattamento fino a che non si verifichi una delle seguenti condizioni: i calli e i duroni sono stati trattati per 2 settimane; le verruche sono state trattate per 12 settimane; oppure fino a quando la verruca, il callo o il durone sono completamente rimossi e sono state ripristinate le normali increspature della pelle. Per le verruche, un miglioramento clinicamente visibile si dovrebbe osservare in 1-2 settimane ma l'effetto massimo e' atteso dopo 4-8 settimane. Consigliare al paziente di consultare il medico o il farmacista se la verruca persiste oltre le 12 settimane di trattamento. Si prenda in considerazione un trattamento alternativo qualora le verruche coprano un'area estesa del corpo (piu' di 5 cm²). Consigliare al paziente di consultare il medico o il farmacista se si sviluppa irritazione cutanea. A causa della natura infiammabile del medicinale, i pazienti devono evitare di fumare o di avvicinarsi a fiamme accese durante l'applicazione e immediatamente dopo l'uso. **Popolazione pediatrica:** non somministrare sotto i due anni di eta'. Nei bambini tra i 2 e i 12

anni di età il prodotto deve essere somministrato solo in caso di effettiva necessità e sotto diretto controllo medico. L'uso nei bambini deve avvenire sotto la supervisione di un adulto. Anziani: non è richiesto alcun aggiustamento della dose dal momento che non è attesa una significativa esposizione sistemica. Insufficienza epatica: non è richiesto alcun aggiustamento della dose dal momento che non è attesa una significativa esposizione sistemica. Insufficienza renale: non è richiesto alcun aggiustamento della dose dal momento che non è attesa una significativa esposizione sistemica. Non superare le dosi consigliate.

CONSERVAZIONE Per l'alta infiammabilità si consiglia di conservare il prodotto a temperature non superiori ai 25 gradi C., al riparo da fiamme e fonti di calore. Richiudere bene il flacone dopo l'uso. Un notevole aumento di densità del prodotto indica che il flacone non è stato chiuso appropriatamente e che il solvente in esso contenuto è parzialmente evaporato.

AVVERTENZE L'impiego, specie se prolungato, di prodotti per uso topico può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione. In tal caso è necessario interrompere il trattamento e istituire un'adeguata terapia. Applicare questo medicinale solo sulle verruche senza debordare sulla cute sana circostante. Il medicinale può provocare irritazione agli occhi. Evitare il contatto con gli occhi e altre mucose. Se accidentalmente il prodotto venisse a contatto con mucose o con gli occhi, sciacquare subito ed abbondantemente con acqua, rimuovere la pellicola di collodio che si forma e continuare a sciacquare con acqua per almeno un quarto d'ora. Evitare l'applicazione sulla pelle sana. Il medicinale può provocare irritazione della pelle. Qualora si sviluppi una inaspettata irritazione della pelle, il trattamento deve essere interrotto. Si prenda in considerazione un trattamento alternativo qualora le verruche coprano un'area estesa del corpo (più di 5 cm²) a causa della potenziale tossicità dei salicilati. Il medicinale non è raccomandato in pazienti diabetici o con problemi circolatori o neuropatia periferica, se non sotto la supervisione di un medico. L'assunzione di salicilati orali durante o immediatamente dopo una malattia virale è stata associata alla sindrome di Reye e di conseguenza vi è un rischio teorico anche con salicilati per uso topico. Quindi, il prodotto non deve essere utilizzato in bambini o adolescenti durante o immediatamente dopo varicella, influenza o altre infezioni virali. È stato riportato che i salicilati sono escreti nel latte materno. I pazienti devono essere avvertiti di non inalare i vapori. L'ingestione accidentale di cheratolitici contenenti acido salicilico ed acido lattico ad elevata concentrazione può avere conseguenze gravi, talvolta fatali. Il prodotto non deve essere impiegato per prevenire la formazione delle verruche. Non ingerire. Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

INTERAZIONI La soluzione per uso topico di acido salicilico e acido lattico può incrementare l'assorbimento di altri medicinali per uso topico. Quindi l'uso concomitante della soluzione di acido salicilico e acido lattico e di altri medicinali per uso topico sull'area trattata deve essere evitato. Dal momento che l'assorbimento sistemico delle soluzioni ad uso topico di acido salicilico e acido lattico è basso, non è attesa l'interazione con medicinali somministrati per via sistemica.

EFFETTI INDESIDERATI La seguente convenzione è utilizzata per classificare la frequenza di una reazione avversa ed è basata sulle linee-guida CIOMS: molto comune (>1/10), comune (da > 1/100 a 1/1.000 a 1/10.000 a

GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Gravidanza: la sicurezza d'uso in gravidanza della soluzione di acido salicilico e acido lattico non è accertata. Studi su animali ai quali è stato somministrato acido salicilico per via orale hanno dimostrato embrio-tossicità ad alte dosi. Il medicinale non è raccomandato durante la gravidanza. Allattamento: i salicilati sono escreti nel latte materno. Il medicinale non è raccomandato durante l'allattamento. Se usato o somministrato durante l'allattamento, evitare il contatto con l'area del seno per impedire l'ingestione accidentale da parte del lattante.