

Prospect: Informații pentru utilizator**CLAVUSIN 175,6 mg /175,6 mg / ml, soluție cutanată**
acid salicilic / acid acetic glacial

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Clavusin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Clavusin
3. Cum să utilizați Clavusin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Clavusin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Clavusin și pentru ce se utilizează

Clavusin conține acid salicilic și acid acetic glacial.

Clavusin are acțiune cheratolitică și este indicat pentru tratamentul calozităților (bătăturilor).

Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Clavusin**Nu utilizați Clavusin:**

- dacă sunteți alergic la acid salicilic, salicilați, la acid acetic sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6);

Nu aplicați Clavusin în caz de dermatoze umede, leziuni cutanate infectate, plăgi deschise.

Nu aplicați Clavusin la nivelul mucoaselor.

Nu aplicați Clavusin la nivelul ochiului.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Clavusin, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

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

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.

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

Clavusin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu aplicați Clavusin pe suprafețe cutanate mari.

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

Nu este recomandată aplicarea Clavusin la nivelul sânilor, la femeile care alăptează.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Clavusin nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Clavusin

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Clavusin 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).

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt clasificate după următoarele frecvențe:

Foarte frecvente:	care afectează mai mult de 1 utilizator din 10
Frecvente:	care afectează 1 până la 10 utilizatori din 100
Mai puțin frecvente:	care afectează 1 până la 10 utilizatori din 1000
Rare:	care afectează 1 până la 10 utilizatori din 10000
Foarte rare:	afectează mai puțin de 1 utilizator din 10000
Cu frecvență necunoscută	care nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții adverse rare

- Iritația tegumentelor în cazul aplicării produsului pe tegumentul sănătos.
- Fenomene de iritație locală și de senzație de arsură.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Clavusin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau flacon după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Clavusin

- Substanțele active sunt acidul salicilic și acidul acetic glacial. 100 g soluție cutanată conțin acid salicilic 19,30 g și acid acetic glacial 19,30 g.
- Celelalte componente sunt: clei de nitroceluloză (colodiu), alcool etilic, acetonă.

Cum arată Clavusin și conținutul ambalajului

Clavusin se prezintă sub formă de soluție limpede, de culoare galbenă, cu miros caracteristic.

Este disponibil în 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.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Meduman S.A.
Str. Alea Eroilor nr.28, Vișeu de Sus-435700, jud. Maramureș
România

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2020

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>

