

Prospecto: información para el paciente

Ungüento Morry 500 mg/g pomada Ácido salicílico

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 4-6 días.

Contenido del prospecto

1. Qué es Ungüento Morry y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ungüento Morry
3. Cómo usar Ungüento Morry
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Ungüento Morry
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Ungüento Morry y para qué se utiliza

Ungüento Morry es un medicamento que contiene el principio activo ácido salicílico. El ácido salicílico tiene acción queratolítica (disuelve la queratina de la piel) permitiendo la eliminación de callos, ojos de gallo, durezas y verrugas comunes, cuando se aplica sobre la piel.

Este medicamento se utiliza en el tratamiento de durezas y callosidades así como verrugas comunes en adultos y adolescentes mayores de 12 años.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 4-6 días.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ungüento Morry

No use Ungüento Morry:

- si es alérgico al ácido salicílico, o a los salicilatos, o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si es diabético o tiene problemas de circulación en las piernas.
- si la piel está infectada, enrojecida, inflamada, irritada o en zonas de la piel que sean dolorosas.
- en zonas donde haya lunares.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Ungüento Morry.

- este medicamento es exclusivamente para uso cutáneo (sobre la piel).
- evite el contacto del medicamento con la piel sana, cara, cuello, genitales, ojos y mucosas. En caso de aplicación accidental en estas áreas, enjuáguese con abundante agua.
- aunque se realice una aplicación cuidadosa, el desprendimiento total o parcial del callo puede producir cierta reacción inflamatoria o enrojecimiento.

En cualquier caso, si las molestias aumentan durante el tratamiento o persisten tras su interrupción, es conveniente consultar al médico.

Otros medicamentos y Ungüento Morry

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

No debe de utilizar al mismo tiempo otros medicamentos que sirvan para la eliminación de callosidades, durezas o verrugas, como por ejemplo medicamentos que contengan peróxido de benzoilo, resorcinol, azufre, tretionina o con preparados tópicos que contengan alcohol. El uso combinado de estos productos podría potenciar sus efectos y aumentar los efectos adversos.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No debe utilizar Ungüento Morry durante el embarazo, excepto para el tratamiento a corto plazo de una pequeña zona de la piel, verruga, callo o ojo de gallo.

Las formas orales (p. ej., comprimidos) de esta clase de medicamento pueden causar efectos adversos en el feto. Se desconoce si los mismos riesgos son aplicables a Ungüento Morry cuando se utiliza en la piel, en verrugas, en callosidades y en ojos de gallo.

Conducción y uso de máquinas

No se han observado efectos apreciables que afecten estas capacidades.

3. Cómo usar Ungüento Morry

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Este medicamento es de aplicación cutánea (exclusivamente sobre la piel).

Adultos y adolescentes mayores de 12 años:

Previamente a su aplicación lavar la zona afectada con agua jabonosa caliente y secar. Posteriormente, proteger la piel de alrededor del callo o la verruga con vaselina. Aplicar la pomada sobre la zona deseada 2 veces al día, al acostarse y al levantarse. Después de cada aplicación es conveniente cubrir la zona con una gasa hidrófila o una tirita (no es aconsejable utilizar algodón). Debe lavarse las manos después de cada aplicación.

Los callos suelen caer por sí mismos al cabo de 3-6 días. De no ser así, lávese la zona afectada con agua caliente, para facilitar su eliminación.

Uso en niños :

En los niños menores de 12 años se utilizará este medicamento exclusivamente bajo control médico.

Si usa más Ungüento Morry del que debe:

Debido al modo de aplicación del medicamento, no son de esperar fenómenos de intoxicación con el uso cutáneo del mismo.

En caso de aplicación accidental en los ojos o mucosas, enjuáguese con abundante agua.

La ingestión accidental puede producir náuseas, vómitos, dolor de estómago, confusión, mareos, dolor de cabeza, taquicardia (aumento de las pulsaciones), hiperventilación (respiración rápida o profunda) y acúfenos (zumbido de oídos). En caso de ingestión accidental, consulte inmediatamente con su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica Teléfono 91.562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si al aplicar el medicamento, este entra en contacto con la piel sana de las zonas de alrededor, puede aparecer irritación, inflamación o incluso puede llegar a producirse una herida. En este caso se recomienda suspender el tratamiento temporalmente hasta que la irritación desaparezca. Al reemprender el tratamiento, debe prestarse especial atención a proteger adecuadamente la piel sana que rodea el callo o verruga, para que la pomada solo este en contacto con la zona afectada.

Se ha observado que de forma frecuente (afecta hasta a 1 de cada 10 pacientes), pueden presentarse reacciones alérgicas de la piel.

No obstante, si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Ungüento Morry

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar en el envase original.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

El periodo de validez tras la apertura del envase es de 2 meses.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Ungüento Morry

- El principio activo es ácido salicílico, 500 mg por gramo.
- Los demás componentes son: parafina líquida, parafina blanca blanda y esencia de geranio-rosa.

Aspecto de Ungüento Morry y contenido del envase

Pomada de color blanquecino.

Se presenta en un tubo de aluminio serigrafiado conteniendo 15 g de pomada.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Teofarma S.r.l.

Via F.lli Cervi 8 - 27010 Valle Salimbene (PV) - Italia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Noviembre 2024

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>