

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Verufil colodión

Ácido Salicílico/Ácido Láctico

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 o farmacéutico.

- 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 al médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto

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

1. Qué es Verufil y para qué se utiliza y para qué se utiliza

Contiene como principios activos ácido salicílico y ácido láctico y pertenece al grupo de los medicamentos *anti-verrugas* y *callicidas*. Cuando se aplica sobre la piel produce un ablandamiento y posterior destrucción del estrato córneo, permitiendo la eliminación de callosidades o verrugas.

Verufil está indicado en el tratamiento local de callos, durezas y verrugas.

Verufil colodión está indicado en adultos y niños mayores de 12 años.

2. . Qué necesita saber antes de empezar a usar Verufil

No use Verufil

- si es alérgico al ácido salicílico, al ácido láctico o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)
- en zonas de piel irritadas, infectadas, inflamadas o heridas
- sobre lunares, marcas de nacimiento o verrugas en las que crezca pelo, bordes enrojecidos o que tengan un color inusual
- en la cara, zona genital o membranas mucosas (como los ojos, nariz o boca)
- si tiene problemas de circulación en los vasos periféricos
- si es diabético
- en niños menores de 2 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar Verufil.

Verufil es para uso cutáneo (en la piel) exclusivamente.

Verufil es inflamable. Debe mantener el frasco alejado de llamas o calor y no fume mientras se lo está aplicando.

No inhalar los vapores de Verufil, ya que podría sentirse mareado.

Evite el contacto con los ojos y otras mucosas (nariz, boca o zona genital).

Si accidentalmente Verufil entra en contacto con heridas abiertas o con los ojos, la nariz, la boca o zona genital, aclare la zona afectada inmediatamente con abundante agua durante 15 minutos.

No aplicar Verufil sobre la piel sana que rodea la verruga o callosidad.

No aplicar Verufil sobre superficies amplias ni durante tiempo prolongado (ver sección 3).

En el caso de callos y durezas, es necesario descubrir la causa de su aparición y tratarla en consecuencia (medidas ortopédicas, corregir los apoyos, etc.). Evítese a ser posible las causas de incomodidad del pie (como calzado estrecho).

Los pacientes con enfermedad del riñón o del hígado, si usan el producto durante mucho tiempo o extensamente podrían padecer efectos adversos.

Personas de edad avanzada

Las personas mayores pueden tener más probablemente problemas de circulación (en los vasos sanguíneos), lo que se debe tener en cuenta por la posibilidad de aparición de efectos adversos.

Niños y adolescentes

Verufil está contraindicado en niños menores de 2 años.

En niños entre 2 y 12 años no se debe utilizar, por motivos de seguridad.

Otros medicamentos y Verufil

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

No debe aplicar otros tratamientos para las verrugas o callosidades al mismo tiempo que Verufil, ya que podrían potenciar su efecto.

No utilice Verufil con preparados como jabones abrasivos o productos que contengan exfoliantes (peróxido de benzoilo, resorcinol, azufre, tretinoína) o que contengan alcohol.

Embarazo, lactancia y fertilidad

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

No se dispone de información de seguridad sobre el uso de Verufil en mujeres embarazadas.

No se recomienda utilizar Verufil durante el embarazo.

No debe utilizar Verufil durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

El uso de este medicamento no afecta a la capacidad de conducir o manejar máquinas.

3. Cómo usar Verufil

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

Verufil está destinado exclusivamente para uso cutáneo (sobre la piel).

La dosis recomendada es:

- Adultos y niños mayores de 12 años:

Aplique Verufil sobre el callo, dureza o verruga una vez al día, preferiblemente a la hora de acostarse.

Tenga especial precaución para no aplicar el producto sobre la piel sana que rodea la afección.

Si la callosidad o verruga empeoran o están igual a los 7 días de tratamiento, o las verrugas se extienden, consulte con su médico o farmacéutico.

Si se produce irritación consulte a su médico o farmacéutico.

En las semanas 1-2 de tratamiento ya se puede apreciar una mejoría evidente. Pero las verrugas pueden tardar hasta unas 12 semanas en desaparecer totalmente.

Forma de administración

1. Antes de la aplicación, lavar con jabón la zona a tratar, aclarar y secar con una toalla limpia.
2. En caso de callosidad o verruga rebelde, se aconseja poner la zona afectada en remojo en agua tibia durante 5 minutos para facilitar el tratamiento. Secar con una toalla limpia.
3. Se debe limar la superficie de la verruga con una lima de uñas o paño grueso teniendo precaución de no provocar sangrado en la zona.
4. Aplicar una capa fina de Verufil sobre la afección con la ayuda del pincel aplicador, asegurándose que la zona a tratar quede cubierta con el producto, con precaución para evitar que entre en contacto con la piel sana que rodea la zona afectada. Puede protegerse la piel sana circundante con una fina capa de vaselina.
5. Dejar que el producto se seque completamente. En algunos casos, podría ser necesario cubrir con un apósito (gasa) la afección, pero debe ser bajo la supervisión del médico.

Uso en niños y adolescentes

No usar en niños menores de 2 años.

En niños entre 2 y 12 años no se debe utilizar, por motivos de seguridad.

Si usa más Verufil del que debe

Debido a la zona de uso de este medicamento (uso cutáneo), la intoxicación es poco probable.

La sobredosis o el uso en la piel normal podría producir necrosis (destrucción de la piel), o la ingestión accidental podrían producir síntomas de toxicidad sistémica por salicilatos.

Algunos de los síntomas frecuentes que podrían ocurrir son: malestar o vómitos, confusión, diarrea, mareo, dolor de cabeza, aumento de la velocidad respiratoria.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o acuda a un centro médico, o llame al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó usar Verufil

No aplique una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Aplique de nuevo el producto a su hora habitual.

4. Posibles efectos adversos

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

La valoración de los efectos adversos se basa en las siguientes frecuencias:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas

Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas

Raras: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas

Verufil puede provocar los siguientes efectos adversos:

- Muy frecuentes: irritación en el lugar de aplicación, picor, sensación de ardor, enrojecimiento, sequedad.
- Frecuentes: erupción, engrosamiento de la piel (hipertrofia).
- Raras: hipersensibilidad (alergia) en el lugar de aplicación, incluyendo inflamación; dolor, decoloración de la piel.
- Si accidentalmente aplica Verufil sobre la piel sana, podrían aparecer: ampollas, piel escamosa, inflamación e incluso ulceración local.

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: 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 Verufil

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

Verufil es inflamable (arde con facilidad), por lo que se debe conservar en lugares frescos y alejados del fuego o fuentes de calor (estufas, radiadores...).

Conservar por debajo de 25°C. Mantener el frasco bien cerrado.

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.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  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 Verufil colodión

- Los principios activos son Ácido salicílico y Ácido láctico. Cada ml contiene 150 mg de ácido salicílico (15%) y 150 mg de ácido láctico (15%).
- Los demás componentes (excipientes) son: colodión (se compone de piroxilina, colofonia, aceite de ricino, etanol y éter).

Aspecto del producto y contenido del envase

Verufil se presenta en forma de colodión (líquido que forma una película flexible en la zona de aplicación); es un líquido viscoso, transparente, de color amarillento ámbar.

Se presenta en frascos de color ámbar, con tapón de rosca y un pincel aplicador.
Cada frasco contiene 15 ml.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular:

Stiefel Farma, S.A.
P.T.M. C/ Severo Ochoa, 2
28760 Tres Cantos (Madrid)

Responsables de la fabricación:

Laboratorios Stiefel Irlanda
Finisklin Industrial Estate
Sligo (Irlanda)

FAMAR NEDERLAND B.V.
Industrieweg, 1
NL-5531 AD Bladel, Países Bajos

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, S.A.
P.T.M. C/ Severo Ochoa, 2
28760 Tres Cantos (Madrid)

Fecha de la última revisión de este prospecto: Junio 2016.

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>