



Bipacksedel: Information till användaren TRANS-VER-SAL 6 mm och 12 mm medicinskt plåster salicylsyra

TVS-6-12-SE-7

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du bör tala med läkare om du inte ser en förbättring eller om du ser en försämring efter 12 veckor.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Trans-Ver-Sal är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Trans-Ver-Sal
3. Hur du använder Trans-Ver-Sal
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Trans-Ver-Sal ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Trans-Ver-Sal är och vad det används för

Trans-Ver-Sal är ett medicinskt plåster för behandling av vårtor på händer och fötter.

Den aktiva substansen i Trans-Ver-Sal är salicylsyra, som verkar uppmjukande och löser upp förhårdnader i vårtor och gör att dessa kan avlägsnas. Trans-Ver-Sal avger salicylsyra under 8 timmar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Trans-Ver-Sal

Använd inte Trans-Ver-Sal

- om du är allergisk mot salicylsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är diabetiker eller har dålig blodcirkulation.
- på irriterad eller infekterad hud.
- på mollusker, födelsemärken, vårtor som det växer här i, genitala vårtor, vårtor i ansiktet eller på slemhinnor.

Varningar och försiktighet

Plåstret bör inte komma i kontakt med slemhinnor eller ögon. Om så skulle inträffa, spola med mycket vatten.

Avsluta behandlingen eller gör ett uppehåll om besvärande irritation på omgivande hud uppkommer.

Vårtor smittar. Tvätta därför händerna efter beröring eller behandling av vårtor.

Andra läkemedel och Trans-Ver-Sal

Effekten av samtidig användning av andra läkemedel är inte studerad.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du använder eller nyligen har använt Trans-Ver-Sal.

Graviditet, amning och fertilitet

Graviditet

Vid användning av Trans-Ver-Sal kan det inte uteslutas att en liten mängd salicylsyra tas upp via huden. Trans-Ver-Sal kan trots detta användas under graviditet, men samtidig användning av flera Trans-Ver-Sal-plåster bör undvikas.

Amning

Vid användning av Trans-Ver-Sal kan det inte uteslutas att en liten mängd salicylsyra passerar över i modersmjölken. Risk för påverkan på barnet synes osannolikt. Trans-Ver-Sal kan därför användas under amning. Undvik dock att barnet kommer i kontakt med behandlat hudområde.

Fertilitet

Läkemedlets eventuella effekt på fertilitet har inte studerats.

Körförmåga och användning av maskiner

Trans-Ver-Sal har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

3. Hur du använder Trans-Ver-Sal

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller sjuksköterska. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Vuxna, äldre och barn över 6 år

Fukta vårtans yta med ljummet vatten, använd en bomullspinne. Applicera plåstret med gelen mot vårtan varje kväll före sänggåendet och låt verka under natten i minst 8 timmar. På morgonen tas plåstret av och slängs. Förbättring ses ofta redan efter de första behandlingarna. Vårtan kan förväntas vara helt avlägsnad efter 3-12 veckors behandling. Om resultat uteblir efter 12 veckors behandling bör läkare kontaktas.

Rekommenderas ej till barn under 6 år.



Om du har tagit för stor mängd av Trans-Ver-Sal

Det är inte känt att salicylsyra vid lokal behandling av vårtor skulle innebära risk för överdosering.

Om du använt för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Hudirritation kan förekomma när plåstret kommer i kontakt med frisk hud. Avsluta behandlingen eller gör ett uppehåll om besvärande irritation på omgivande hud uppkommer. Kontaktallergi kan förekomma i individuella fall.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket (se adress nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur ska Trans-Ver-Sal förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Plåstren förvaras i rumstemperatur.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.



Bruksanvisning

Behandla före sänggåendet och låt verka under natten.

Gör så här:

1. Tvätta området för vårtan. Torka noggrant. Fila vårtans yta varsamt med medföljande fil.
2. Fukta vårtans yta med ljummet vatten - använd en bomullstopps. Håll omgivande hud torr.
3. Applicera plåstret med den blå sidan upp och gelen mot vårtan. Vid behov klipp till plåstret så att det bara täcker vårtan och inte kommer i kontakt med den friska huden.
4. Fäst plåstret med den medföljande häftan. Tag av plåstret på morgonen (efter minst 8 timmar) och släng det (se avsnitt 5).



Upprepa behandlingssteg 1-4 varje kväll tills vårtan är helt borta, dock i högst 12 veckor.

Trans-Ver-Sal plåster finns i följande storlekar:



6 mm



12 mm



Använt plåster ska vikas ihop med den klabbiga sidan inåt och förvaras på ett säkert sätt så att barn inte kommer åt plåstret. Återlämna använt plåster till apotek, helst i originalförpackningen.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är salicylsyra.
 - 1 plåster, 6 mm i diameter, innehåller 3 750 mikrogram salicylsyra, avger salicylsyra under minst 8 timmar.
 - 1 plåster, 12 mm i diameter, innehåller 15 000 mikrogram salicylsyra, avger salicylsyra under minst 8 timmar.
- Övriga innehållsämnen är: propylenglykol, karayagummi, makrogol, kloroallylhexamini umklorid.



Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Runda plåster, 6 mm och 12 mm i diameter, innehållande ljusbrun/transparent gel. En förpackning innehåller 20 medicinska plåster, 24 häftor att sätta fast plåstren med och en fil.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Allderma AB
Hällingsjövägen 15
438 96 Hällingsjö
Tel: 0301-40856
Fax: 0301-40680
Epost: info@allderma.se

Denna bipacksedel ändrades senast 2019-07-12