



ANSM - Mis à jour le : 30/03/2018

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**CORICIDE LE DIABLE 12,5 g / 100 g, solution pour application locale**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide salicylique..... 12,50 g

Pour 100 g de solution pour application locale.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour application locale.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement local d'appoint des cors, durillons, œil-de-perdrix et verrues.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Posologie

Appliquer tous les matins à l'aide de la spatule en veillant à ne pas déborder sur la peau saine: éventuellement, protéger la peau saine au moyen d'un pansement (rondelle).

Laisser sécher. Au bout d'une semaine de traitement, éliminer les tissus mortifiés après avoir pris un bain de pieds chaud.

En cas de verrue, un traitement plus prolongé peut être nécessaire.

#### Mode d'administration

Pour application locale.

### 4.3. Contre-indications

Allergie à un des composants.

Cors infectés.

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

#### Mises en garde spéciales

L'utilisation des coricides doit faire l'objet de beaucoup de prudence chez les artéritiques, les diabétiques et les sujets atteints de neuropathies.

En raison du risque de passage systémique, ce produit ne doit pas être appliqué sur de grandes surfaces.

### **Précautions d'emploi**

En cas d'échec du traitement, la conduite à tenir doit être réévaluée. Il peut être utile de rechercher la cause et de la traiter en conséquence (mesures orthopédiques de correction de l'appui, modification du chaussage).

Ne pas utiliser sur les muqueuses.

Ne pas déborder sur la peau saine.

### **4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

### **4.6. Fertilité, grossesse et allaitement**

A utiliser avec prudence chez la femme enceinte ou qui allaite, faute de données cliniques exploitables.

### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Sans objet.

### **4.8. Effets indésirables**

Irritation de la peau en cas d'application sur la peau saine.

Risque de phénomène d'irritation local et de sensation de brûlure.

### **Déclaration des effets indésirables suspectés**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr).

### **4.9. Surdosage**

Risque de brûlures en cas de surdosage.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmaco-thérapeutique : KERATOLYTIQUE (Dermatologie)**

### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Non renseignée.

### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Non renseignée.

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

### **6.1. Liste des excipients**

Acide acétique, collodion, éther, huile de ricin.

### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Produit inflammable, à tenir éloigné de toute source de chaleur.

### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Flacon en verre brun de type III de 8,5 ml rempli à 4 g, fermé par un bouchon blanc en polyéthylène haute densité muni d'un joint en téflon avec une bague d'inviolabilité. Une spatule en polyéthylène basse densité est fournie pour permettre l'application du produit.

### **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Bien refermer le flacon après usage.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

### **STRADIS**

29 RUE LEON FAUCHER

51100 REIMS

## **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

- 34009 303 037 8 8: 4 g en flacon (verre brun et bouchon avec joint en téflon) avec spatule (polyéthylène).

## **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

## **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

## **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

## **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale