



## FEUILLE DE SAULE TOUT PRÊT COR 40 g/100 g, emplâtre adhésif

Résumé des caractéristiques du produit

### 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

FEUILLE DE SAULE TOUT PRÊT COR 40 g/100 g, emplâtre adhésif

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide salicylique .....40,0 g  
Pour 100 g d'emplâtre adhésif.

#### **Excipients à effet notable :**

Lanoline (graisse de laine), latex (caoutchouc).  
Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Emplâtre adhésif.

### 4. DONNÉES CLINIQUES

#### **4.1. Indications thérapeutiques**

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

#### **4.2. Posologie et mode d'administration**

##### **Posologie**

Appliquer chaque soir un emplâtre après la toilette du pied pendant 3 à 5 jours.

#### **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**

Ce médicament contient de la lanoline (graisse de laine) et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple: eczéma). Cette spécialité contient du latex (caoutchouc) qui peut causer, chez les personnes allergiques au latex, des réactions allergiques graves. L'utilisation des coricides doit faire l'objet de beaucoup de prudence chez les artéritiques, les diabétiques et les sujets atteints de neuropathies.

Ce produit est caustique. Ne pas déborder en dehors de la zone à traiter.

Arrêter l'application en cas de survenue de douleurs.

##### **Précaution 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.

#### **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 superposition de plusieurs emplâtres adhésifs.

### 5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Classe pharmacothérapeutique : KERATOLYTIQUE (Dermatologie), code ATC : D11AF.

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Non renseigné.

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

Non renseigné.

### 6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

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

Dammar Kauri, graisse de laine (lanoline), cire d'abeille jaune, caoutchouc (latex), colophane.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

#### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

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

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

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

Support adhésif comportant en son centre un tissu de couleur orange enduit d'emplâtre et recouvert d'une mousse de polyéthylène percée en son centre, l'ensemble étant protégé par deux bandes de chlorure de polyvinyle gaufrées.

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

Pas d'exigences particulières.

### 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

LABORATOIRES GILBERT  
928 AVENUE DU GENERAL DE GAULLE  
14200 HEROUVILLE SAINT-CLAIR

### 8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

34009 303 975 8 9 : emplâtre adhésif, boîte de 9.

### 9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 01/12/1995

### 10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

15/09/2017

### 11. DOSIMÉTRIE

Sans objet.

### 12. INSTRUCTIONS POUR LA PRÉPARATION DES RADIO-PHARMACEUTIQUES

Sans objet.

### CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale.