

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Wartec 0,15% crème

Podophyllotoxine

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Wartec crème et dans quel cas est-elle utilisée
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Wartec crème
3. Comment utiliser Wartec crème
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Wartec crème
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE WARTEC CRÈME ET DANS QUEL CAS EST-ELLE UTILISÉE

Groupe pharmacothérapeutique

Le principe actif de Wartec crème est la podophyllotoxine, préparée à partir d'extraits de plante possédant des propriétés antivirales.

Indications thérapeutiques

Wartec crème est utilisée pour traiter les verrues génitales situées sur le pénis chez l'homme et sur les parties génitales externes de la femme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER WARTEC CRÈME

N'utilisez jamais Wartec crème

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à la podophyllotoxine ou à l'un des autres composants contenus dans Wartec crème.
- Si vous avez une plaie ouverte à l'endroit concerné, par exemple suite à une intervention chirurgicale.
- Chez l'enfant.
- Si vous utilisez simultanément une autre préparation contenant de la podophyllotoxine.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Faites attention avec Wartec crème

Il est recommandé d'éviter les relations sexuelles au cours du traitement. Sinon, utilisez un préservatif.

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Wartec crème ne peut pas être utilisé pendant la grossesse ni pendant la période d'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite d'un véhicule et utilisation de machines

Sans objet.

Informations importantes concernant certains composants de Wartec crème

Wartec crème contient du butylhydroxyanisole (BHA E320), de l'alcool cétylique et de l'alcool stéarylique qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : inflammation de la peau en cas de contact).

Le BHA peut également provoquer une irritation des yeux et des muqueuses.

La crème Wartec contient également du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle (E218 et E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

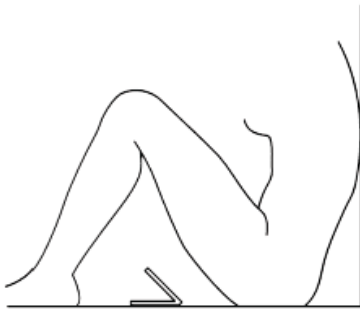
3. COMMENT UTILISER WARTEC CRÈME

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin ne vous en ait donné d'autres. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Wartec crème doit être appliqué selon les indications de votre médecin. Avant d'appliquer la crème, laver l'endroit concerné au savon et à l'eau et bien laisser sécher.

Il est possible de mieux voir la zone à traiter en s'asseyant et en plaçant le petit miroir tel qu'indiqué sur le dessin.



Appliquer avec le bout d'un doigt une quantité suffisante de Wartec crème pour couvrir chaque verrue. Faire pénétrer la crème en massant.

Prendre soin d'appliquer Wartec crème uniquement sur les verrues, car il contient une substance pharmaceutique dont l'action peut être nocive en cas de contact prolongé avec la peau saine. En cas de contact avec la peau saine, éliminer la crème en lavant à l'eau et au savon.

Toujours bien se laver les mains après l'application.

Appliquer Wartec crème deux fois par jour pendant 3 jours, matin et soir. Ne pas traiter pendant les 4 jours suivants (une cure de traitement).

Si vous présentez toujours des verrues 7 jours après le début du traitement avec la crème, répéter la cure de traitement (application deux fois pendant 3 jours consécutifs puis 4 jours sans traitement).

Vous pouvez vous administrer au maximum 4 cures de traitement.

Consultez votre médecin si des verrues persistent encore après 4 cures de traitement.

Pour des verrues dont la taille dépasse 4 cm² (environ la taille d'un timbre poste), il est recommandé d'effectuer le traitement sous surveillance médicale.

En cas de projection accidentelle de Wartec crème au niveau des yeux, rincer abondamment avec de l'eau et consulter votre médecin.

Wartec crème est utilisé exclusivement en application cutanée. En cas d'ingestion accidentelle de la crème, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital local. Montrez au médecin le tube de crème ainsi que cette notice.

Si vous avez utilisé plus de Wartec crème que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris ou utilisé trop de Wartec crème, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Wartec crème :

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser Wartec crème:

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, Wartec crème peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Affections de la peau et du tissu sous cutané :

- Une irritation, une sensibilité ou des douleurs peuvent survenir le deuxième ou le troisième jour du traitement, lorsque les verrues commencent à disparaître. Ces effets indésirables sont en règle générale légers et disparaissent.
- Si le prurit ou les douleurs persistent et vous causent des désagréments importants, arrêtez le traitement et consultez votre médecin.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER WARTEC CRÈME ?

Tenir hors de portée et de la vue des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne pas utiliser Wartec crème après la date de péremption mentionnée sur la boîte après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient Wartec crème

- La substance active est la podophyllotoxine à 1,5 mg/g.
- Les autres composants sont: eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), acide sorbique, acide phosphorique, alcool stéarylique, alcool cétylique, myristate d'isopropyle, paraffine liquide, huile de coco fractionnée, butylhydroxyanisole (BHA – E320), macrogol-7 stéaryl éther, macrogol-10 stéaryl éther.

Qu'est ce que Wartec crème et contenu de l'emballage extérieur

Crème blanche homogène pour application cutanée.

Wartec crème est fournie dans un tube contenant 5 g ou 10g de crème. Chaque conditionnement contient un petit miroir.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché :

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.
Finisklin Business Park,
Sligo,
Irlande

Fabricant :

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.
Finisklin Business Park,
Sligo,
Irlande

Mode de délivrance

Sur prescription médicale.

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché : BE 212922

A. Date de mise à jour de cette notice: 01/2011 (version 4)

B. La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2011

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé.
Sans objet.