

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА R-10421/23.12.08

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

SOLCODERM

СОЛКОДЕРМ

Състав:

1 ml съдържа:

Азотна киселина 65%	625,2mg
Оцетна киселина 98%	41,5mg
Оксалова киселина, дехидратирана	57,4mg
Млечна киселина	4,5mg
Меднонитратен трихидрат	0,048 mg

Свойства/Начин на действие:

Местното приложение на Solcoderm срещу доброкачествени лезии води до незабавна фиксация *in vivo* и последващо изсъхване на патологичната тъкан, с която Solcoderm е бил в контакт. Областта на действие на Solcoderm е строго ограничена в мястото на прилагане. Третираната област придобива веднага бледожълт цвят. Частта от тъкан, умъртвена по този начин, се изсушава и потъмнява до кафеникаво. След това се формира нов епидермис под коричката, а засъхналата кора пада от само себе си в повечето случаи обикновено след 1-4 седмици.

Лечението протича без усложнения.

Фармакокинетика:

Киселите йони и продуктите от редукцията на нитратите, които се съдържат в Solcoderm, предизвиква бързо умъртвяване и фиксация на третираната патологична област. Абсорбцията, ако има такава, е назначителна. Имайки предвид минималните дози, които се прилагат, системни реакции не могат да се очакват.

Показания:

Солкодерм е показан при лечение на повърхностни доброкачествени кожни лезии:

- *Verrucae vulgares*
- *Verrucae plantares*

Противопоказания:

По принцип не трябва да се лекуват със Solcoderm бременни жени. Строги противопоказани са злокачествени тумори (меланома).

Да не се прилага при деца под 5 годишна възраст.



Внимание!

Solcoderm е силно разяждащ агент. Да се избягва контакт със здрава кожа и очите. В случай на попадане на Solcoderm върху нежалана област, измийте я с 1% разтвор на натриев бикарбонат или с вода.

Начин на прилагане:

Solcoderm е предназначен за външна употреба и може да се поставя само от лекар или компетентни медицински лица под лекарски контрол. След биопсия се препоръчва лечението със Solcoderm да започне след 8-10 дни. В някои случаи прилагането на Solcoderm може да бъде последвано от чувство на леко парене, продължаващо няколко минути. Слабото зачервяване на областта около мястото на прилагане е нормално и не изисква специално лечение. При поява на тежки реакции или сърбеж около мястото на лечение могат да бъдат използвани стероиден крем или анестетичен мехлем.

Съхранение

При температура под 25°C.

Опаковка:

Кутия, съдържаща 5 ампули по 0,2 ml всяка

Производител:

ICN Switzerland AG,
CH-4127 Birsfelden,
Switzerland

Притежател на разрешението за употреба:

Valeant Pharmaceuticals Germany GmbH
Düsseldorfer Straße 40 A
65760 Eschborn
Германия
Тел: +49 (0)6196 99889 0
Факс: +49 (0)6196 99889 900

Дата на последна редакция на листовката: 12/2008 г.

