

## FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Callívoros Marthand Apósito impregnado

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada cm<sup>2</sup> contiene:

Principios activos: Ácido salicílico 34,28 mg

Benzocaína 2,86 mg.

Excipientes: Caucho natural (látex) 20 mg.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Apósito impregnado.

Preparación flexible, de 7 cm x 4 cm, que consta de una película (de color marrón/ de consistencia semisólida/ con ligera adhesividad) que recubre un soporte de tela color blanco-beige. La cara adhesiva, de color marrón, va protegida con papel siliconado.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1 Indicaciones terapéuticas

Está indicado para facilitar la eliminación de durezas, callos y ojos de gallo en adultos (bajo control médico en menores de 18 años).

#### 4.2 Posología y forma de administración

Uso cutáneo.

##### Aplicación en adultos

1. Extraer el apósito del sobre.
2. Cortar un trozo de apósito del tamaño del callo o dureza a tratar y desprender el papel siliconado protector.
3. Aplicar el trozo de apósito cortado sobre la parte afectada, limpia y seca, recubriéndolo todo con esparadrapo.
4. Dejar actuar hasta que el callo pueda extraerse sin dolor con ayuda de un baño de agua caliente (de 2 a 3 días).
5. Si el callo o la dureza ofrece resistencia a ser extraído sin dolor, repetir el tratamiento cambiando el apósito por uno nuevo.

Si a los 6 días no se ha eliminado debe evaluarse la situación clínica.

##### Menores de 18 años

Aplicar exclusivamente bajo supervisión médica.

### **4.3 Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- No utilizar en diabéticos o pacientes con problemas de circulación periférica.
- No aplicar el callicida si la zona que rodea al callo está herida, inflamada, enrojecida o irritada.

### **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo**

- Se recomienda no usar conjuntamente con otros productos queratolíticos en la misma zona.
- Los menores de 18 años deben utilizarlo únicamente bajo control médico.
- Se debe evitar el contacto con los ojos, la cara, los genitales y las mucosas.

#### Advertencia sobre excipientes

Puede producir reacciones alérgicas graves porque contiene látex procedente del caucho natural.

### **4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No se han realizado estudios de interacciones, pero puede potenciar los efectos de otros productos queratolíticos aplicados en la misma zona.

### **4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia**

No requiere precauciones especiales.

### **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

No tiene influencia.

### **4.8 Reacciones adversas**

Puede producirse un enrojecimiento e irritación de las zonas circundantes al callo o dureza.

### **4.9 Sobredosis**

Dada la forma farmacéutica, es improbable la ocurrencia de sobredosis.

## **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

### **5.1 Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Preparados anti- verrugas y callicidas. Código ATC: D11AF.

La acción del preparado se realiza gracias a la acción queratolítica del ácido salicílico, el cual se complementa con la actividad anestésica local de la benzocaína.

### **5.2 Propiedades farmacocinéticas**

La acción se lleva a cabo localmente, gracias al contacto directo de los principios activos con la zona afectada. Dado el tipo de aplicación y la dosificación de los principios activos, no es de prever concentraciones sistémicas capaces de tener relevancia clínica.

### **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

No se dispone de estudios preclínicos con el preparado, pero dado el amplio uso de los principios activos, se considera seguro en las condiciones de uso establecidas.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Caucho natural (látex), Colofonia y Tela soporte (viscosilla).

### **6.2 Incompatibilidades**

No se han descrito.

### **6.3 Periodo de validez**

5 años.

### **6.4 Precauciones especiales de conservación**

No requiere condiciones especiales de conservación.

### **6.5 Naturaleza y contenido del envase**

La unidad venta está constituida por un envase (caja) conteniendo 1 sobre con 1 apósito impregnado de 7 cm x 4 cm, protegido con papel siliconado (C.N. 913319.1).

### **6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones**

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

## **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

MARTÍNEZ LLENAS, S.A.  
Afueras de Santa Inés s/n  
08430 - La Roca del Vallés (Barcelona) España.

## **8. NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Registrado en la AEMPS con el nº 42.214.

## **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

Primera autorización: 26/11/ 1965.  
Última renovación: 01/11/ 2010.

## **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

Marzo/2012.