

**FN/2003/FMT/020**  
**NITRATO DE PLATA,**  
**SOLUCIÓN AL 2% DE**

**FORMULARIO NACIONAL**



NIPO AEMPS: 134-20-002-3  
NIPO AEBOE: 090-22-245-5

FN/2003/FMT/020

## NITRATO DE PLATA, SOLUCIÓN AL 2% DE

1. **Nombre:** Solución de nitrato de plata al 2%.

2. **Sinónimos**

3. **Composición**

3.1 Fórmula patrón (15 g)

Nitrato de plata	0,3 g
<b>EXCIPIENTE</b>	
Agua purificada	c.s.p. 15,0 g

3.2 Materias primas

COMPONENTE	REFERENCIA ESTÁNDAR
Nitrato de plata	RFE Mon. N.º 0009
Agua purificada	RFE Mon. N.º 0008

3.3 Material y equipo

Ningún material específico distinto al previsto en los procedimientos que se indican.

4. **Metodología**

PN de elaboración de soluciones (PN/L/FF/007/00).

### Método específico

Se disuelve el nitrato de plata en el agua purificada, con agitación constante.

### Entorno

No se requieren condiciones distintas a las especificadas en el PN de elaboración de soluciones.

5. **Envasado y conservación**

5.1 Envasado

Se debe envasar en recipientes exentos de alcalinidad, herméticamente cerrados, no metálicos y protegidos de la luz, por ejemplo, en envases de vidrio topacio.

5.2 Condiciones de conservación

Las soluciones deben conservarse a temperatura inferior a 30 °C, protegidas de la luz.

6. **Características del producto acabado**

Solución transparente.

7. **Plazo de validez**

En condiciones óptimas de conservación el plazo de validez es de dos semanas.

8. **Indicaciones y posología**

Por tratarse de un agente cáustico es empleado para destruir tejidos patológicos como las verrugas.

### Posología:

Se debe aplicar una vez al día, mediante la utilización de un bastoncillo, pincel o similar, sobre la zona a tratar y con mucha precaución de no extenderlo a las zonas colindantes sanas.

9. **Reacciones adversas**

Los síntomas de la intoxicación por nitrato de plata incluyen dolor bucal, sialorrea, diarrea, vómitos, coma y convulsiones.

La absorción de nitritos, que se producen cuando se reducen los nitratos, puede causar metahemoglobinemia. También existe riesgo de alteraciones electrolíticas.

10. **Precauciones, contraindicaciones e interacciones**

El nitrato de plata mancha la ropa y puede producir argiria que es la pigmentación argéntica permanente de los tejidos del organismo.

11. **Comentarios y observaciones**

12. **Etiquetado**

La etiqueta debe confeccionarse siguiendo los criterios establecidos en el procedimiento general de etiquetado (PN/L/PG/008/00).

**PROSPECTO PARA EL PACIENTE**  
**SOLUCIÓN DE NITRATO DE PLATA AL 2%**

*Forma farmacéutica: solución para uso cutáneo.*  
*Vía de administración: uso cutáneo, este medicamento debe aplicarse sobre la piel.*

*Efectos sobre la capacidad de conducción: no es de esperar que tenga efecto sobre la capacidad de conducir.*

**Composición (15 g):**

Nitrato de plata 0,3 g

*Excipiente:*

Agua purificada c.s.p. 15,0 g

**Posología:**

Una aplicación al día.

**Normas para la correcta administración:**

Se debe aplicar mediante la utilización de un bastoncillo, pincel o similar sobre la zona a tratar. Por tratarse de un producto cáustico debe tenerse especial precaución para no aplicarlo en la zona de piel normal que rodea la verruga. Evite el contacto con los ojos y las mucosas.

**Actividad-indicaciones:**

Este preparado es cáustico y astringente. Se emplea para destruir tejidos anormales como las verrugas.

**Contraindicaciones:**

Hasta el momento no se han descrito las posibles contraindicaciones de este medicamento.

**Precauciones:**

El nitrato de plata puede producir pigmentación permanente de los tejidos del organismo.

**Interacciones:**

No se deben aplicar otros medicamentos en la misma zona, a menos que se lo haya indicado el médico.

**Advertencias:**

*Embarazo y lactancia:* no debe utilizarse durante el embarazo y la lactancia sin consultar con el médico.

*Uso en niños:* no se debe aplicar este producto a niños sin consultar con el médico.

**Intoxicación y sobredosis:**

Los síntomas de la intoxicación por nitrato de plata incluyen dolor de boca, exceso de producción de saliva, diarrea, vómitos, coma y convulsiones.

En caso de intoxicación o sobredosis el paciente debe acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, tfno.: 91 562 04 20.

**Reacciones adversas:**

Puede producir pigmentación permanente de los tejidos del organismo.

**Conservación:**

Este medicamento debe conservarse a temperatura inferior a 30 °C.

**Caducidad:**

No utilizar después del plazo de validez o fecha de caducidad indicado en el envase.