

Samenvatting van Productkenmerken

ZILVERNITRAAT OPLOSSING 50% A+

Versie: 1.1

HPK-nummer: onbekend

ZI-nummer: 16852435

1. Naam van het geneesmiddel

ZILVERNITRAAT OPLOSSING 50% A+

2. Kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling

Bevat 0,5 gram zilvernitraat per gram oplossing (50% g/g).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. Farmaceutische vorm

Oplossing voor cutaan gebruik.

Heldere oplossing.

4. Klinische gegevens

4.1 Therapeutische indicaties

Zilvernitraat is geïndiceerd als causticum bij wratten of wildvlees.

4.2 Dosering en wijze van toediening

De wratten of het weefsel eenmalig aanstippen gedurende maximaal 2 minuten. De omringende gezonde huid beschermen met vaseline.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen

Niet toepassen op open wonden.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorg bij gebruik

Zilvernitraat heeft een etsende werking op de huid. Draag handschoenen bij het toedienen van zilvernitraat.

Zilvernitraat veroorzaakt irreversibele zwarte vlekken op kleding en linnengoed.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen

Er zijn geen interacties bekend bij de lokale toepassing van zilvernitraat.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens bekend over de effecten van het gebruik van zilvernitraat tijdens de zwangerschap. Een effect is niet waarschijnlijk omdat de absorptie laag is.

Borstvoeding

Het is onbekend of zilvernitraat overgaat in de moedermelk. Een effect is niet waarschijnlijk omdat de absorptie laag is.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Er wordt geen effect verwacht van zilvernitraat op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Bij cutaan gebruik van zilvernitraat kunnen optreden: huidirritatie, branderig gevoel, dermatitis, huiduitslag, blauwzwarte verkleuring van de huid en methemoglobinemie.
Zilvernitraat veroorzaakt irreversibele zwarte vlekken op kleding en linnengoed.

Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb. Website: www.lareb.nl

4.9 Overdosering

Symptomen

Niet van toepassing bij lokale toediening.

Behandeling

Niet van toepassing bij lokale toediening.

Voor meer informatie over symptomen en behandeling raadpleeg: toxicologie.org of vergiftigingen.info.

5. Farmacologische eigenschappen

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Zilvernitraat is een etsende stof. Indien deze wordt aangebracht op de wrat of op het wildvlees zal het aangestipte weefsel afsterven.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

Absorptie via de onbeschadigde huid is te verwaarlozen en via de slijmvliezen minimaal.

Distributie

Niet relevant omdat de absorptie is minimaal bij deze toepassing.

Biotransformatie

Niet relevant omdat de absorptie is minimaal bij deze toepassing.

Eliminatie

Niet relevant omdat de absorptie is minimaal bij deze toepassing.

6. Farmaceutische eigenschappen

6.1 Lijst van hulpstoffen

Gezuiverd water.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

6 maanden.

Na openen dezelfde expiratiedatum aanhouden.

6.4 Speciale voorzorgen bij bewaren

Bij kamertemperatuur bewaren (15 - 25°C).

Flacon rechtop bewaren.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Glazen, bruine Veral flacon van 30 ml met een witte HDPE schroefdop. Iedere flacon bevat tenminste 30 gram oplossing.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Zilvernitraat is een etsende stof. Draag beschermende handschoenen bij de toepassing.

Voorkom blootstelling van zilvernitraat aan kleding en linnengoed omdat zilvernitraat irreversibele zwarte vlekken hierop veroorzaakt.

7. Fabrikant

A+ Apotheek, Albert Schweitzerziekenhuis, Albert Schweitzerplaats 25, 3318 AT Dordrecht

www.aplusapothek.nl

8. Datum van herziening van de tekst

14-06-2026 Wijzigingen: disclaimer opgenomen dat het product een doorgeleverde bereiding betreft. Tevens is de artikelnaam aangepast conform de naamgeving in de G-standaard.

Disclaimer

Dit product betreft een doorgeleverde bereiding; dat wil zeggen een niet geregistreerd geneesmiddel, waarvoor geen handelsvergunning is afgegeven door een competente autoriteit (CBG of EC).

Deze tekst is opgesteld door de A+ Apotheek. Hoewel bij het opstellen van de tekst uiterste zorgvuldigheid is betracht, is A+ Apotheek niet aansprakelijk voor eventuele schade die zou kunnen voortvloeien uit enige onjuistheid in deze tekst.

Voor verdere informatie wordt verwezen naar de tekst op www.apotheek.nl.