



FICHA TÉCNICA

SULFADIAZINA DE PLATA 1%

Crema

1. NOMBRE DEL PRODUCTO, CONCENTRACIÓN, DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL, FORMA FARMACÉUTICA

Sulfadiazina De Plata 1%

Crema

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada 100g de crema contiene:

Sulfadiazina de plata.....1.0 g

Excipientes: Aceite mineral liviano, Alcohol cetosteárilico, Edetato disódico, Metilparabeno, Óxido de zinc, Propilparabeno, Propilenglicol, Monoestearato de sorbitan, Polisorbato 60, Agua purificada.

Este medicamento contiene propilenglicol. El propilenglicol puede provocar irritación en la piel.

Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) porque contiene alcohol cetosteárilico.

3. INFORMACIÓN CLÍNICA

3.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Sulfadiazina de plata 1% Crema está indicado en el tratamiento y prevención de infecciones en quemaduras de segundo y tercer grado, así como en úlceras varicosas y de decúbito.

Se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso y prescripción adecuados de antibacterianos.

3.2 DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

La gravedad de la infección y el tipo de lesión a tratar determinarán la frecuencia de renovación del vendaje, realizándose desde 1-2 veces al día en quemaduras y heridas no muy contaminadas, hasta cada 4-6 horas en el caso de heridas muy contaminadas.

El tratamiento no debe ser suspendido mientras exista la posibilidad de infección.

Vía de administración: Cutáneo

Inicialmente se debe lavar y limpiar la herida adecuadamente. Después, con una espátula estéril o con la mano cubierta con un guante estéril, se debe aplicar una capa de 3 mm de espesor sobre la superficie lesionada, cubriéndola con un vendaje adecuado.

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774



FICHA TÉCNICA

En cada cambio de vendaje y reposición del medicamento, se deben eliminar primero los restos de la aplicación anterior, lavando cuidadosamente la herida con agua hervida tibia o solución salina isotónica.

En pacientes con insuficiencia renal o hepática se debe administrar con precaución (ver sección 3.4). Cada envase debe ser utilizado para un solo paciente.

3.3 CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida a la sulfadiazina de plata, a las sulfamidas o a alguno de los excipientes. Debido al riesgo de ictericia nuclear, sulfadiazina de plata no debe administrarse a recién nacidos, prematuros, mujeres gestantes a término y durante el período de lactancia, cuando la extensión de las lesiones sea tal que permita prever una amplia absorción sistémica.

3.4 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

En pacientes con insuficiencia renal y/o hepática se debe tener precaución por el riesgo de acumulación del medicamento; en estos casos es recomendable evitar la aplicación en lesiones de gran superficie y abiertas, sobre todo úlceras.

También se debe tener precaución en caso de lesión del parénquima del hígado.

En caso de leucopenia se recomienda realizar un recuento leucocitario de control.

Se recomienda precaución en pacientes con deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa, ya que puede producirse hemólisis.

Bajo la influencia de la luz solar, puede producirse una decoloración cutánea local y una coloración gris de la crema, por lo cual se recomienda no exponer las zonas tratadas con Sulfadiazina de plata 1% Crema a la luz directa del sol (fotosensibilidad).

Se han notificado reacciones cutáneas que pueden amenazar la vida del paciente como el síndrome de Steven Johnson (SSJ) y la necrólisis epidérmica crónica (NET) asociadas al uso de este medicamento.

Se debe informar a los pacientes de los signos y síntomas y vigilar estrechamente la aparición de reacciones cutáneas. El periodo de mayor riesgo de aparición SSJ y NET es durante las primeras semanas de tratamiento.

Si se presentan síntomas o signos de SSJ o NET (por ejemplo, erupción cutánea progresiva con ampollas o lesiones en la mucosa) el tratamiento con Silvederma debe ser suspendido.

Los mejores resultados en el manejo del SSJ y NET provienen de un diagnóstico precoz y la suspensión inmediata de cualquier fármaco sospechoso. La retirada precoz se asocia con un mejor pronóstico.

Si el paciente ha desarrollado el SSJ o NET por el uso de Silvederma, Silvederma no debe ser utilizado de nuevo en el paciente.

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774



FICHA TÉCNICA

Este medicamento contiene propilenglicol. El propilenglicol puede provocar irritación en la piel. Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) porque contiene alcohol cetosteárico.

3.5 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No se han realizado estudios de interacciones.

3.6 ADMINISTRACIÓN DURANTE EL EMBARAZO Y LACTANCIA

No se han realizado estudios en mujeres embarazadas.

Los estudios en animales no muestran efectos dañinos directos o indirectos sobre el embarazo, desarrollo embrionario, parto o desarrollo postnatal.

No debe administrarse sulfadiazina de plata al recién nacido, prematuro, mujer embarazada a término y en período de lactancia por el riesgo de ictericia nuclear (ver sección 3.3).

3.7 EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIA

No se han realizado estudios específicos, pero es poco probable que la sulfadiazina de plata ejerza algún efecto sobre la capacidad para conducir vehículos o utilizar máquinas. No obstante, se recomienda precaución hasta que la respuesta a la terapia esté bien establecida.

3.8 REACCIONES ADVERSAS

En ensayos clínicos se notificaron las siguientes reacciones adversas ordenadas según su frecuencia y sistema orgánico, utilizando la siguiente clasificación: muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); raras ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$); muy raras ($< 1/10.000$):

Clasificación de órganos de sistema MedDRA	Muy frecuentes	Muy rara	Frecuencia no conocida
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Leucopenia		
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo		Síndrome de Stevens Johnson (SSJ)	
		Necrosis epidérmica tóxica (NET)	
			Eczema, dermatitis alérgica, decoloración cutánea por fotosensibilización

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774



FICHA TÉCNICA

Ya que la absorción cutánea es posible, y sobre todo en las heridas abiertas, no puede excluirse el riesgo de efectos sistémicos o complicaciones generales de las sulfamidas: hematológicas, renales, intestinales y cutáneas, de mayor riesgo de aparición en enfermos renales y hepáticos.

Algunos informes sugieren un aumento de osmolalidad del suero producido por la absorción de propilenglicol, cuando se aplica una gran cantidad de Sulfadiazina de plata 1% Crema a heridas de superficie muy extensa.

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas directamente a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia o a Sanofi por cualquiera de las siguientes vías: farmacovigilancia.peru@sanofi.com ó <http://www.sanofi.com.pe/es/contacto>

3.9 SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

La administración de dosis elevadas de sulfadiazina de plata a largo plazo produjo niveles séricos de plata, que remitieron tras suspender el tratamiento.

4 PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

Grupo farmacoterapéutico: Sulfamidas tópicas solas.

Código ATC: D06B A01 Quimioterápicos para uso tópico. Sulfonamidas: Sulfadiazina de plata

La colonización de la quemadura, seguida de septicemia, es la principal complicación en pacientes quemados. El tratamiento local de elección de la quemadura consiste en escisión quirúrgica inicial y el injerto cutáneo y/o reducción de la colonización por aplicación de antibióticos. La aplicación tópica de sulfadiazina de plata reduce la infiltración microbiana.

El mecanismo de acción del medicamento es por un lado el de sulfadiazina (bacteriostático por inhibición de la síntesis ácido fólico) y por otro, el del ión argéntico (bactericida por reacción con grupos SH y otros grupos de las proteínas a las que desnaturaliza; y actividad astringente además de la antibacteriana).

La sulfadiazina de plata tiene una acción bactericida y bacteriostática frente a bacterias gram-positivas y gram-negativas, particularmente frente a *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Aerobacter aerogenes* y *Klebsiella pneumoniae*.

4.2 PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

La plata y la sulfadiazina se liberan lentamente de la sulfadiazina de plata después de la aplicación en la herida. La absorción es inferior al 10% de sulfadiazina, que posteriormente se elimina por vía

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774



FICHA TÉCNICA

urinaria. La concentración urinaria se encuentra entre 6 y 40 mg/100 mL. Se han obtenido concentraciones plasmáticas de 10-20 µg/mL, pero pueden obtenerse concentraciones más altas en caso de tratar áreas corporales más extensas. La máxima absorción de plata es inferior al 1% del contenido de plata de la crema.

4.3 DATOS PRECLÍNICOS DE SEGURIDAD

Los estudios toxicológicos en ratas, cobayas y conejos no revelan efectos sistémicos después de la aplicación tópica. El tratamiento crónico con sulfadiazina de plata puede producir depósitos de plata (argirismo) en los órganos.

Los estudios de teratogénesis en ratas y conejos no muestran signos de potencial teratogénico.

5 DATOS FARMACÉUTICOS

5.1 LISTA DE EXCIPIENTES

Aceite mineral liviano

Alcohol cetoestearílico

Edetato disódico

Metilparabeno

Oxido de zinc

Propilparabeno

Propilenglicol

Monoestearato de sorbitan

Polisorbato 60

Agua purificada.

5.2 INCOMPATIBILIDADES

No procede

5.3 FECHA DE EXPIRA

No administrar luego de la fecha de expira indicada en el envase.

5.4 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Consérvese a temperatura inferior a 30°C, protegido de la luz y humedad.

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

5.5 NATURALEZA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Caja de cartulina con tubo colapsible de aluminio y tapa de rosca de polipropileno x 10g, 15g y 30g

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774



FICHA TÉCNICA

5.6 PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en puntos especiales en la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6 REFERENCIA

Swissmedic

09/2020

Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen.

Registro: DAFALGAN® 43838, 47503, 47504, 47505, 51231, 56318 (Swissmedic).

URL: <https://www.swissmedicininfo.ch/?Lang=EN>

REVISIÓN LOCAL

Versión 1.0

Fecha de revisión 03/2021

PIL: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217772
Annotated: VV-LBL-0217771

PI REFERENCIA: PE_SULFADIAZINA DE PLATA_creme_1%_PIL_L
Clean: VV-LBL-0217773
Annotated: VV-LBL-0217774