

RYM® Plata

ácido hialurónico (sal sódica) y plata metálica

10 g de polvo para **pulverización cutánea**

ERN



Descripción del producto

RYM® Plata es un apósito en polvo para pulverización cutánea que contiene sal sódica de ácido hialurónico (AH) y plata metálica. El ácido hialurónico es un polisacárido biológico (glicosaminoglicano) distribuido en la matriz extracelular de la mayoría de tejidos, donde se une a una gran cantidad de agua y forma un gel hidratado viscoso incluso a bajas concentraciones. Durante el proceso de reparación de la herida, el AH permite la rápida difusión de las moléculas solubles en agua y la migración de las células. La presencia de la sustancia medicinal plata metálica impide la contaminación microbiana del apósito y mantiene el entorno de la herida libre de fuentes bacterianas exógenas. El AH y la plata están unidos a una matriz (caolín ligero y dióxido de silicio) con propiedades absorbentes. Esta formulación particular de **RYM® Plata** controla los exudados creando un ambiente que facilita el proceso de curación natural y proporciona una barrera eficaz a la penetración microbiana. El producto permanece en su sitio y no se ve afectado por el movimiento de la herida. Se puede extraer fácilmente limpiando la lesión con solución fisiológica.

Composición

Componente principal: ácido hialurónico (sal sódica) al 0,2 %.

Otros componentes: plata metálica 2,0%, dióxido de silicio, caolín ligero y n-butano como propelente.

Indicaciones

RYM® Plata está indicado para el tratamiento local y temporal de lesiones cutáneas no infectadas (abrasiones, excoriaciones, piel agrietada, cortes, heridas quirúrgicas menores, quemaduras de primer y segundo grado) proporcionando un entorno húmedo que protege contra fuentes bacterianas exógenas.

Posología y administración

Limpiar y desinfectar la herida antes del tratamiento. Agitar bien el recipiente antes de su uso. Sujetar el recipiente en posición vertical y pulverizar una cantidad suficiente de polvo para cubrir la superficie de la herida. Pulverizar a intervalos durante cortos períodos de tiempo. Tras la aplicación de **RYM® Plata**, se recomienda cubrir el área tratada con un apósito estéril. Aplicar una o dos veces al día, según la evolución clínica.

Contraindicaciones

Los pacientes con una hipersensibilidad conocida a los componentes del producto no deben utilizar **RYM® Plata**. Se recomienda a las mujeres embarazadas que utilicen el producto según las indicaciones del médico.

Precauciones

Se sugiere no usar por un período superior a cuatro semanas.

Consulte a un médico en caso de que el proceso de curación sea incompleto o de una complicación con infección después de un corto período de tiempo.

Proteger la cara del paciente cuando se pulveriza sobre la parte superior del cuerpo.

No pulverizar cerca o sobre la cara.

Evitar respirar el polvo.

ERN

En caso de ingestión o inhalación accidental consultar al médico inmediatamente.
Evitar el contacto directo del recipiente con la herida.
Evitar la exposición de las áreas tratadas a la luz solar, igual que con otros productos que contienen plata.

Advertencias

No usar el producto concomitantemente con enzimas proteolíticas o desinfectantes que contengan sales de amonio cuaternario.
Después de cada aplicación, tapar el recipiente.
No utilizar si el recipiente está dañado.
No utilizar el producto después de la fecha de caducidad indicada en el recipiente.
La fecha de caducidad se refiere al producto conservado correctamente.
Después de usar, depositar en el contenedor de residuos apropiado.
Mantener fuera del alcance de los niños.

Peligro. Aerosol extremadamente inflamable.

Recipiente a presión. Puede reventar si se calienta (propelente n-butano). Mantener alejado del calor, de superficies calientes, de chispas, de llamas abiertas y de cualquier otra fuente de ignición. No fumar. No pulverizar sobre una llama abierta u otra fuente de ignición. No perforar ni quemar, incluso después de su uso. Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50°C.

Reacciones adversas

Las siguientes reacciones adversas locales pueden ocurrir de vez en cuando: erupción en el lugar de la aplicación, picor, sensación de quemazón, irritación de la piel, sequedad, eritema, dermatitis, decoloración de la piel. Los síntomas suelen ser transitorios, de intensidad leve y rara vez requieren la interrupción anticipada del tratamiento.

Conservación

Se debe conservar a una temperatura entre +2°C/+40°C.

Presentación

Estuche que contiene un recipiente presurizado de 50 ml con 4 g de polvo para pulverización.
Estuche que contiene un recipiente presurizado de 125 ml con 10 g de polvo para pulverización.

Fabricado por:

Fidia Farmaceutici S.p.A.
Via Ponte della Fabbrica 3/A
35031 Abano Terme (Padua) Italia.

Distribuido en España por:

LABORATORIOS ERN, S.A.
Perú, 228
08020 Barcelona, España.

Fecha de publicación de la última revisión de las instrucciones de uso: Mayo 2016

1/13



Límite de la temperatura



Precaución



Fabricante



Consúltense las instrucciones de uso



Fecha de caducidad



Código de lote



Peligro. Aerosol extremadamente inflamable

CE 0459

ERN