

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	AGUA ESTÉRIL PARA INYECCIÓN
<b>Forma farmacéutica:</b>	Disolvente para inyección IV, IM o SC.
<b>Fortaleza:</b>	-
<b>Presentación:</b>	Bolsa plástica de PP con 250 mL ó 500 mL con o sin sobrebolsa.
<b>Titular del Registro Sanitario, país:</b>	EMPRESA LABORATORIO FARMACÉUTICO ORIENTE, SANTIAGO DE CUBA, CUBA.
<b>Fabricante, país:</b>	EMPRESA LABORATORIO FARMACÉUTICO ORIENTE ESTABLECIMIENTO: PLANTA 2 SUEROS, HEMODIALISIS Y VENDAS, SANTIAGO DE CUBA, CUBA.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	M-14-170-V07
<b>Fecha de Inscripción:</b>	16 de Septiembre de 2014
<b>Composición:</b>	
Cada 100 mL contiene:	
Agua para inyección	100,0 mL
<b>Plazo de validez:</b>	24 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30 °C.
<b>Indicaciones Terapéuticas:</b>	
Disolvente de medicamentos para administración parenteral.	
<b>Contraindicaciones:</b>	
No se reportan.	
<b>Precauciones:</b>	
No usar si el contenido no está perfectamente transparente y libre de partículas	
<b>Advertencias especiales y precauciones de uso:</b>	
No usar si el contenido no está perfectamente transparente y libre de partículas. No contiene antimicrobianos, ni ninguna otra sustancia. No es adecuada para inyección intravascular si previamente no se ha hecho aproximadamente isotónico mediante la adición de un soluto adecuado. Usar inmediatamente después de la preparación.	
<b>Efectos indeseables:</b>	
No se reportan.	
<b>Posología y modo de administración:</b>	
Disolver el medicamento con el agua para inyección a la concentración deseada.	
<b>Interacciones con otros productos medicinales y otras formas de interacción:</b>	

No se reportan

**Uso en embarazo y lactancia:**

No hay reportes

**Efectos sobre la conducción de vehículos/ maquinarias:**

No se reportan

**Sobredosis:**

No hay reportes

**Propiedades Farmacodinámicas:**

Disolvente.

**Propiedades Farmacocinéticas (absorción, distribución, biotransformación, eliminación):**

Disolvente.

**Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:**

No presenta.

**Fecha de aprobación / revisión texto:** 28 de febrero de 2017.