

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del Producto:</b>	ANAMU
<b>Origen del producto:</b>	Vegetal
<b>Forma Farmacéutica:</b>	Tableta
<b>Fortaleza:</b>	400,0 mg
<b>Presentación:</b>	Frasco de PEAD con 50 tabletas.
<b>Titular, país:</b>	EMPRESA LABORATORIO FARMACÉUTICO ORIENTE, SANTIAGO DE CUBA, CUBA.
<b>Fabricante, país:</b>	EMPRESA LABORATORIO FARMACÉUTICO ORIENTE. ESTABLECIMIENTO: PLANTA 1 TABLETAS Y POLVOS.
<b>No. de Registro:</b>	N-14-217-L03
<b>Fecha de Inscripción:</b>	20 de octubre de 2014
<b>Composición:</b>	
Cada tableta contiene:	
<i>Petiveria alliacea</i> L., hojas y tallos pulverizados (equivalente a 1,8 mg de polifenoles totales)	400,0 mg
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30 °C. Protéjase de la luz y la humedad.
<b>Plazo de validez:</b>	24 meses.

### Indicaciones terapéuticas:

Inmunodeficiencia celular en adultos.

### Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

### Precauciones:

Pacientes diabéticos bajo tratamiento con insulina o hipoglicemiantes orales, por sospechas de una eventual potenciación de sus efectos.

### Advertencias especiales y precauciones de uso:

Administrar bajo prescripción médica. Tomar con abundante agua.

### Efectos indeseables:

Se reporta que el uso excesivo o inadecuado del medicamento provoca la irritación de la mucosa gastrointestinal, prurito, cefalea y mareos.

**Posología y método de administración:**

1 tableta de 400 mg de Anamú, tres veces al día, con las comidas.

Modo de administración:

1 tableta tres veces al día con las comidas por 2 meses, con descanso de 2 meses, por un año.

**Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:**

Tratamiento con insulina o hipoglicemiantes orales.

**Uso en Embarazo y lactancia:**

Debido a sus propiedades abortivas, esta planta no deberá ser utilizada durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia. Tampoco debe ser utilizada durante la lactancia ni en niños.

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

No se han reportados hasta la fecha.

**Sobredosis:** El uso excesivo de dosis elevadas puede ocasionar lesiones gástricas, sin embargo, las dosis terapéuticas no producen toxicidad ni efectos ulcerogénicos sobre la mucosa gástrica.

**Propiedades farmacodinámicas:**

En un estudio realizado en un extracto acuoso de esta planta se demostró que estimula la Producción de linfocitos e Interleukina 2 en ratones. Otro estudio del mismo año en ratones Demostró que el extracto de Anamú aumenta la actividad de los linfocitos NK (Natural Killer) en un 100 % y estimula la producción de Interferón, Interleukina 2 e Interleukina 4. Otro autor señala que el efecto inmunomodulador se debe a un aumento significativo del índice fagocítico de los granulocitos humanos. En otros estudios se encontró la presencia de oligoelementos como Selenio (Se), Zinc (Zn), Cobre (Cu), Hierro (Fe) y Magnesio (Mg), los cuales poseen efectos sobre el sistema inmunológico. El aporte debe ser a través de la alimentación o fuentes afines es esencial, pues aunque en cantidades muy pequeñas, su Presencia en el organismo es fundamental, ya que en estudios recientes se ha resaltado la carencia en la población debida al empobrecimiento de los suelos de cultivo y a la utilización de abonos que lo destruyen; interviene en numerosos procesos metabólicos y tiene efecto antioxidante a nivel celular, con el beneficio que esto provee para el sistema inmunológico. EL Zn estimula las células en proceso de replicación y es esencial para la transformación de linfocitos, el Cu interviene en la función normal del sistema reticuloendotelial, el Fe participa en el mantenimiento del tejido linfoide y en el funcionamiento de las enzimas involucradas en la actividad bactericida de los linfocitos polimorfonucleares y el Mg participa en la activación del complemento

**Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):**

No se ha reportado hasta la fecha.

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

**Fecha de aprobación/ revisión del texto: 28 de enero de 2017.**