

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	DILUENTE PARA LAS VACUNAS POLISACARÍDICAS ANTIMENINGOCÓCICAS
Forma farmacéutica:	Solución para inyección subcutánea
Fortaleza:	-
Presentación:	Estuche por 20 ampolletas de vidrio incoloro con 5 mL cada una.
Titular del Registro Sanitario, ciudad, país:	EMPRESA LABORATORIOS AICA. La Habana, Cuba.
Fabricante (es) del producto, ciudad (es), país (es):	EMPRESA LABORATORIOS AICA. La Habana, Cuba. UNIDAD EMPRESARIAL DE BASE (UEB) AICA.
Número de Registro Sanitario:	M-09-121-V07
Fecha de Inscripción:	15 de junio de 2009
Composición: Cada ampolleta contiene:	
Solución salina tamponada	5,0 mL
Cloruro de sodio	
Hidrógeno fosfato disódico dihidratado	
Dihidrógeno fosfato de sodio dihidratado	
Agua para inyección	
Plazo de validez:	60 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 30 °C.
Indicaciones terapéuticas:	
	Diluyente para las vacunas polisacarídicas antimeningocócica A, C y W ₁₃₅
Contraindicaciones:	
	Hipersensibilidad a los componentes del producto.
Precauciones:	
	No procede.
Advertencias especiales y precauciones de uso:	
	No procede.

Efectos indeseables:

No procede.

Posología y modo de administración:

Disolvente para Inyección.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

No procede

Uso en Embarazo y lactancia:

No procede

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No procede

Sobredosis:

No procede

Propiedades farmacodinámicas:

Código ATC: V07AB

Grupo Farmacoterapéutico: V: Varios, V07: Todo el resto de los productos no terapéuticos, V07A: Todo el resto de los productos no terapéuticos, V07AB: Agentes solventes y diluyentes incl., soluciones para irrigación.

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

No procede

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

Almacenar a temperatura de 2-8 ° C 24 horas antes del uso como diluyente.

Deseche el sobrante una vez reconstituida la vacuna.

Fecha de aprobación/revisión del texto:

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 31 de mayo de 2024.