

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO HOMEOPÁTICO

| | |
|---|---|
| Nombre del Producto: | ALIVIHO® - INMUNE |
| Forma Farmacéutica: | Gotas sublinguales |
| Titular, ciudad, país: | EMPRESA LABORATORIOS AICA, La Habana, Cuba. |
| Fabricante, ciudad, país: | EMPRESA LABORATORIOS AICA, La Habana, Cuba. UNIDAD EMPRESARIAL DE BASE (UEB) Laboratorios "Julio Trigo". Producto terminado. |
| No. de Registro: | H-20-064-V03 |
| Fecha de Inscripción: | 4 de agosto de 2020 |
| Fecha de Vencimiento del Registro: | Agosto de 2030 |

Material de partida:

Tintura madre homeopática a partir de las Reglas de preparación Hahnemannianas 1/100 de: Arsenicum album 12 CH, Calcarea sulphurica 12 CH, Hepar Sulfur 9 CH, Natrum muriaticum 12 CH, Silicea 9 CH, Sulfur iodatum 9 CH, Thuja occidentalis 12 CH, Zingiber officinale 9 CH.

| | |
|---|--|
| Potencia del producto terminado: | 9 - 12 CH |
| Presentación: | Estuche por 1 frasco gotero de PEBD blanco con 5 ó 10 mL. Estuche por 12 frascos goteros de PEBD blanco con 5 ó 10 mL cada uno. |
| Condiciones de almacenamiento: | Almacenar por debajo de 30 °C. No refrigerar. Protéjase de la luz. |
| Plazo de validez: | 24 meses |

Usos recomendados:

Medicamento homeopático recomendado como tratamiento auxiliar para la estimulación del sistema inmune, particularmente en pacientes en períodos de recuperación o convalecencia.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al medicamento o a alguno de sus componentes.

Precauciones:

El uso de este producto no excluye, sustituye o limita la aplicación de otros tratamientos. Este producto contiene etanol al 30 %, por lo que, en caso de embarazo, lactancia, niños menores de 5 años y en personas sensibles (desórdenes hepáticos o alcoholismo), recomendamos diluir la dosis (5 gotas) en ¼ vaso de agua potable.

Advertencias:

No manipular o administrar este producto en presencia de olores fuertes (perfume, tabaco, ambientadores, mentol, desinfectantes, etc.).

No administrar junto con comidas o bebidas.

Se recomienda, no fumar, beber, comer o lavarse los dientes 20 minutos antes y después de la administración.

Mantener alejado de equipos electrónicos que generen ondas electromagnéticas fuertes (Televisores, microondas, computadoras, celulares, radios, teléfonos inalámbricos, refrigeradores, etc.).

En caso de aparición de síntomas severos asociados a los usos recomendados u otros signos no relacionados, se debe acudir al médico.

Efectos indeseables:

No se han descrito hasta el momento.

Posología y modo de Administración:

Se recomienda la administración de una dosis (5 gotas) 4 veces al día durante al menos 5 días. En caso de agudización de los síntomas, puede administrarse una dosis (5 gotas) cada 1 h y luego, en la medida en que se alcance la mejoría, disminuir gradualmente la frecuencia hasta la posología recomendada de 4 dosis diarias. Se recomienda no exceder los 21 días de tratamiento. Durante el tratamiento deben respetarse los horarios de sueño.

Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacciones:

No se han descrito hasta el momento.

Uso en Embarazo y lactancia:

Este producto contiene etanol al 30 %, por lo que, en niños menores de 10 años, Embarazo, Lactancia, Geriatria y en personas sensibles (desórdenes hepáticos o alcoholismo), recomendamos diluirlo en ¼ vaso de agua.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No se han descrito hasta el momento.

Sobredosis:

Medidas generales.

Otras propiedades atribuidas o demostradas:

No se presentan.

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

Antes de administrar cada dosis se sugiere golpear al menos 10 veces el frasco contra la palma de la mano. Se recomienda la administración sublingual con boca completamente limpia y libre de olores fuertes y cualquier sabor. Por lo que no se debe comer, beber, cepillarse los dientes ni fumar 20 minutos antes o después de la administración del medicamento. En caso de administrar el producto diluido en agua potable (1/4 vaso), este se debe retener en la boca durante 5 segundos garantizando el contacto sublingual. Se recomienda además evitar el contacto del cuentagotas, el interior de la tapa o el medicamento con las manos o labios.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 28 de febrero de 2026