

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	DILUENTE PARA LA GONADOTROFINA CORIÓNICA HUMANA
<b>Forma farmacéutica:</b>	Solución para inyección IM,SC
<b>Fortaleza:</b>	-
<b>Presentación:</b>	Estuche por 50 ampolletas de vidrio incoloro con 5 mL cada una.
<b>Titular del Registro Sanitario, país:</b>	EMPRESA LABORATORIOS AICA, La Habana, Cuba.
<b>Fabricante, país:</b>	EMPRESA LABORATORIOS AICA, La Habana, Cuba. UNIDAD EMPRESARIAL DE BASE (UEB) AICA.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	M-12-089-V07
<b>Fecha de Inscripción:</b>	9 de julio de 2012
<b>Composición:</b>	
Cada ampolleta contiene:	
Cloruro de sodio	45,0 mg
Fenol	25,0 mg
<b>Plazo de validez:</b>	36 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30 °C. Protéjase de la luz.

### **Indicaciones terapéuticas.**

Diluyente para la gonadotrofina coriónica.

### **Contraindicaciones:**

Hipersensibilidad al producto o a sus componentes.

### **Precauciones:**

No se han reportado hasta la fecha.

### **Advertencias especiales y precauciones de uso:**

No se han reportado hasta la fecha.

### **Efectos indeseables:**

No se han reportado hasta la fecha.

### **Posología y modo de administración:**

Disolvente para Inyección.

### **Interacciones medicamentosas:**

No procede

**Uso en embarazo y lactancia:**

Usar con precaución.

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

No procede.

**Sobredosis:**

Medidas generales.

**Propiedades farmacodinámicas:**

No se han reportado hasta la fecha.

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

No se han reportado hasta la fecha.

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

Deseche el sobrante

**Fecha de aprobación/revisión del texto:** 30 de noviembre de 2018.