

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	AGUA ESTÉRIL PARA INYECCIÓN
<b>Forma farmacéutica:</b>	Solvente para uso parenteral
<b>Fortaleza:</b>	-
<b>Presentación:</b>	Estuche por 100 ampolletas de vidrio incoloro con 1 mL ó 3 mL cada una. Estuche por 50 ampolletas de vidrio incoloro con 5 mL cada una. Estuche por 20 ampolletas de vidrio incoloro con 10 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.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	1493
<b>Fecha de Inscripción:</b>	16 de diciembre de 1999
<b>Composición:</b>	
Cada ampolleta contiene:	
Agua estéril para inyección	1
<b>Plazo de validez:</b>	60 meses.
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	No requiere condiciones especiales de almacenamiento.

### Indicaciones terapéuticas:

Como disolvente universal de fármacos que tienen que ser administrados por vía parenteral. Se usa para preparar todas las soluciones acuosas de uso parenteral que tienen que estar estériles.

### Contraindicaciones:

No se reportan.

### Precauciones:

No se reportan.

### Advertencias especiales y precauciones de uso:

No usar el contenido si no está perfectamente transparente y libre de partículas.

No contiene antimicrobianos u otras sustancias añadidas.

No es adecuada para inyección intravascular, si previamente no se ha hecho aproximadamente isotónica mediante la adición de un soluto adecuado.

**Efectos indeseables:**

Dolor en el sitio de la inyección.

**Posología y método de administración:**

Disolver el medicamento con el agua para inyección a la concentración deseada

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

No se reportan.

**Uso en Embarazo y lactancia:**

No se reportan.

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

No se reportan.

**Sobredosis:**

No se reportan.

**Propiedades farmacodinámicas:**

No procede.

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

No procede.

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

Deseche el sobrante.

**Fecha de aprobación/ revisión del texto:** 31 de enero de 2016.