## TEXTO ESTUCHE VENTA PÚBLICO

# Adroxef

## ADROFEX POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 500 mg/5 mL

CEFADROXILO 500 mg / 5 mL Incluye Jeringa Dosificadora

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

100 mL POLVO Para Suspensión Oral

Venta bajo receta médica retenida en establecimientos tipo A - CHILE.

#### Advertencias:

Mantener en lugar fresco, seco a no más de 25°C y fuera del alcance de los niños. Para preparar la suspensión, leer las instrucciones en la etiqueta del frasco. Dosis y uso según prescripción médica. Administrar por vía oral.

Precaución en diabéticos, contiene azúcar.

D.T.Q.F. Nancy Araneda C.

### AGITESE ANTES DE USAR

### **FORMULA**

Una vez reconstituida la suspensión cada 5 mL contiene:
Cefadroxilo 500 mg (como monohidrato)
Excipientes: citrato de sodio dihidrato, benzoato de sodio, celulosa microcristalina - carmelosa sódica, goma xantano, ácido cítrico anhidro, colorante FD&C rojo Nº 40,

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile Reg. Sanitario: Bolivia N° II-28.099/2003 PerúN° E-15.495

esencia de tutti - frutti polvo, sacarosa.

Elaborado por Syntofarma S.A.

Bogotá - Colombia.

Para Fabricado y Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Importado por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.

más información en: www.laboratoriochile.cl Serie N°: Elaboración: Vencimiento:



Reg. ISP No : F- 12082/07

NSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE DEPARTAMENTO CONTROL NACIGIAL SUPDEPTO REPOTRO UNIDAD DE MODIFICA JIONES UNIDAD DE MODIFICA JIONES

2 0 JUL 2009

N° Ref <u>| TT 361469</u> N° Registri <u>F-12082(c</u>

## TEXTO ETIQUETA VENTA PÚBLICO

Adroxef CEFADROXILO 500 mg/5 mL 100 mL POLVO PARA SUSPENSION ORAL

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

### AGITESE ANTES DE USAR

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile Reg. Sanitarios: BoliviaN° II-28.099/2003 Perú N° E-15.495

Precaución en diabéticos: Contiene azúcar

Una vez reconstituída la suspensión cada 5 mL contiene registra Profesional:

(como monohidrato) 500 mg

Excipientes

Indicación para su uso:

Agitar el frasco para remover el polvo. Agregar 61 mL de agua recién hervida y fría usando el vaso medida

(30 mL + 31 mL).

Cerrar el frasco y agitar.

De esta manera, se obtienen 100 mL de suspensión reconstituida con un contenido de 500 mg de cefadroxilo por cada 5 mL.

Agítese antes de la administración

Guárdese en lugar fresco.

La suspensión reconstituida tiene una duración de 10 días en refrigeración.

Advertencias: Manténgase fuera del alcance de los niños. Antes de la reconstitución mantener en lugar fresco y seco a no más de 25°C.

Elaborado por Syntofarma S.A.

Bogotá - Colombia.

Para Fabricado y Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Importado por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chilo.

Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 3812, Santiago - Chilo.

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:

## TEXTO ESTUCHE MUESTRA MÉDICA

## Adroxef

## ADROFEX POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 500 mg/5 mL

CEFADROXILO 500 mg / 5 mL Incluye Jeringa Dosificadora

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

### **MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA**

100 mL POLVO Para Suspensión Oral

Venta bajo receta médica retenida en establecimientos tipo A - CHILE.

### Advertencias:

Mantener en lugar fresco, seco a no más de 25°C y fuera del alcance de los niños. Para preparar la suspensión, leer las instrucciones en la etiqueta del frasco. Dosis y uso según prescripción médica. Administrar por vía oral.

Precaución en diabéticos, contiene azúcar.

D.T.Q.F. Nancy Araneda C.

### AGITESE ANTES DE USAR

#### **FORMULA**

Una vez reconstituida la suspensión cada 5 mL contiene: Cefadroxilo 500 mg (como monohidrato) Excipientes: citrato de sodio dihidrato, benzoato de sodio, celulosa microcristalina carmelosa sódica, goma xantano, ácido cítrico anhidro, colorante FD&C rojo Nº 40, esencia de tutti - frutti polvo, sacarosa.

Reg. I.S.P. Nº F-12082/07 - Chile Reg. Sanitario: Bolivia Nº II-28.099/2003 PerúNº E-15.495

Elaborado por Syntofarma S.A.

Bogotá - Colombia.

Para Fabricado y Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Importado por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.

más información en:

www.laboratoriochile.cl

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:



Reg. ISP No : F- 12082/07

INSTITUTO DE SALUE PUBLICA DE CIAL DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL SURDENTO DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DEL METONA DE LA METONA DE LA METONA DE LA METONA DEL METONA DEL METONA DEL METONA DEL METONA DELA METONA DEL METONA DEL METONA DEL METONA DEL METONA DEL METONA D

2 N JUL 2009

N' RE 1473614 609

Nº Registre F-12092 GA

Firma Profesional:

## TEXTO ETIQUETA MUESTRA MÉDICA

R Adroxef CEFADROXILO 500 mg/5 mL 100 mL POLVO PARA SUSPENSION ORAL

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

AGITESE ANTES DE USAR

### MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Reg. I.S.P. Nº F-12082/07 - Chile Reg. Sanitarios: BoliviaNº II-28.099/2003 Perú Nº E-15.495

Precaución en diabéticos: Contiene azúcar

Una vez reconstituída la suspensión cada 5 mL contiene:

Cefadroxilo

(como monohidrato) 500 mg

Excipientes

Indicación para su uso:

Agitar el frasco para remover el polvo. Agregar 61 mL de agua recién hervida y fría usando el vaso medida

(30 mL + 31 mL).

Cerrar el frasco y agitar.

De esta manera, se obtienen 100 mL de suspensión reconstituida con un contenido de 500 mg de cefadroxilo por cada 5 mL.

Agítese antes de la administración

Guárdese en lugar fresco.

La suspensión reconstituida tiene una duración de 10 días en refrigeración.

Advertencias: Manténgase fuera del alcance de los niños. Antes de la reconstitución mantener en lugar fresco y seco a no más de 25°C.

Elaborado por Syntofarma S.A.

Bogotá - Colombia.

Para Fabricado y Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A. Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

Importado por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chilo.

Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento: