

ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Envase Venta Público

Texto Envase primario:

Etiqueta Autoadhesiva

AMOXICILINA
POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL

250 mg/5 mL

LOGO INSTITUCIONAL OPKO

Reg. I.S.P. N°:

;Serie:

; Vence:

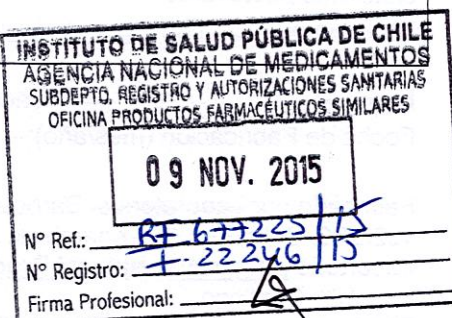
Fecha de Fabricación (mes/año):

Vía de administración: Oral

Instrucciones de uso:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ **vaso** dosificador X mL de agua hervida y fría, según
Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

La suspensión reconstituida debe almacenarse refrigerado en lugar frío entre 2°C - 8°C y usarse dentro de la semana después de la preparación.



ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Texto Envase SecundarioEstuche ~~Venta Pública~~**AMOXICILINA****POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5 mL****X g de polvo para reconstituir en X mL de suspensión**

Cada 5 mL de suspensión oral reconstituida contiene:

Amoxicilina (Como trihidrato) 250 mg

Excipientes c.s.: Sacarosa, Metilparabeno sódico, Goma xantan, benzoato de sodio, ~~Edta~~ **Edetato** disódico, ~~Silica coloidal anhidra~~ **Dióxido de silicio coloidal anhidro**, Colorante **FD&C rojo N°3** (Eritrosina), saborizante de piña.**El uso de** este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

Vía de Administración: Oral.

Posología:

Según indicación médica.

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A.

Instrucciones de uso:

Al momento de su preparación, debe reconstituirse el polvo seco para formar una suspensión oral, tal como se detalla a continuación:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ **vaso** dosificador X mL de agua hervida y fría, **según Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.**
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

Almacenamiento:

Mantenga este medicamento en su envase original, bien cerrado y fuera del alcance de los niños.

El polvo seco debe almacenarse en recipientes cerrados, en un lugar seco a temperaturas inferiores a 30°C.

La suspensión reconstituida debe almacenarse en un refrigerador (2-8°C) y utilizarse dentro de los siete días posteriores.

Mayor información en www.ispch.cl

Reg. I.S.P. N°:----- Serie:-----;Vence:-----;

Fecha de Fabricación (mes/año):-----

Fabricado por ~~Laboratorios~~ Baroque Pharmaceuticals Pvt. Ltd.,

192/2&3, Sokhada, Tal.-Khambhat, Khambhat 388620, Dist.-Anand, Gujarat State, India.

Importado **por Arama Natural Products Distribuidora Ltda.**, para Opko Chile S.A. Agustinas 640, piso 10°, Santiago.

Distribuido por Biomedical Distribution Chile Ltda, Lo Boza N°120-B, Pudahuel, Santiago y/o por Arama Natural Products Distribuidora Ltda, Camino Lo Boza N°107, Bodega A 10, Pudahuel, Santiago.



ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Envase MUESTRA MÉDICA

Texto Envase primario:
Etiqueta Autoadhesiva

AMOXICILINA
POLVO PARA SUSPENSION ORAL

250 mg/5 mL

LOGO INSTITUCIONAL OPKO

Reg. I.S.P. N°:

;Serie:

; Vence:

Fecha de Fabricación (mes/año):

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Vía de administración: Oral

Instrucciones de uso:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ vaso dosificador X mL de agua hervida y fría, según
Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

La suspensión reconstituida debe almacenarse refrigerado ~~en lugar frío~~ entre 2°C - 8°C y usarse dentro de la semana después de la preparación.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS
OFICINA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS SIMILARES

09 NOV. 2015

N° Ref.: RF 677225/15
N° Registro: F-22246/15
Firma Profesional: [Firma]

ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Texto Envase SecundarioEstuche**AMOXICILINA****POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5 mL**X g de polvo para reconstituir en X mL de suspensión

Cada 5 mL de suspensión oral reconstituida contiene:

Amoxicilina (Como trihidrato) 250 mg

Excipientes c.s.: Sacarosa, Metilparabeno sódico, Goma xantan, benzoato de sodio, ~~Edta~~ **Edetato** disódico, ~~Sílica coloidal anhidra~~ **Dióxido de silicio coloidal anhidro**, Colorante **FD&C rojo N°3** (Eritrosina), saborizante de piña.

El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

Vía de Administración: Oral.

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Posología:

Según indicación médica.

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A.

Instrucciones de uso:

Al momento de su preparación, debe reconstituirse el polvo seco para formar una suspensión oral, tal como se detalla a continuación:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ **vaso** dosificador X mL de agua hervida y fría, según Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

Almacenamiento:

Mantenga este medicamento en su envase original, bien cerrado y fuera del alcance de los niños.

El polvo seco debe almacenarse en recipientes cerrados, en un lugar seco a temperaturas inferiores a 30°C.

La suspensión reconstituida debe almacenarse en un refrigerador (2-8°C) y utilizarse dentro de los siete días posteriores.

Mayor información en www.ispch.cl

Reg. I.S.P. N°:----- Serie:-----; Vence:-----;

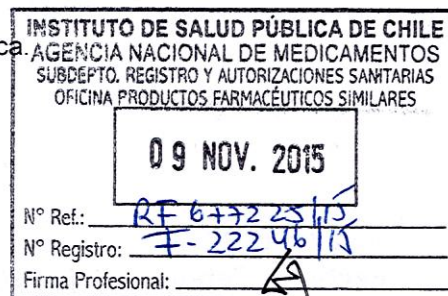
Fecha de Fabricación (mes/año):-----

Fabricado por ~~Laboratorios~~ Baroque Pharmaceuticals Pvt. Ltd.,

192/2&3, Sokhada, Tal.-Khambhat, Khambhat 388620, Dist.-Anand, Gujarat State, India.

Importado **por Arama Natural Products Distribuidora Ltda.**, para Opko Chile S.A. Agustinas 640, piso 10°, Santiago.

Distribuido por Biomedical Distribution Chile Ltda, Lo Boza N°120-B, Pudahuel, Santiago y/o por Arama Natural Products Distribuidora Ltda, Camino Lo Boza N°107, Bodega A 10, Pudahuel, Santiago.



ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Envase Clínico

Texto Envase primario:
Etiqueta Autoadhesiva

AMOXICILINA
POLVO PARA SUSPENSION ORAL

250 mg/5 mL

LOGO INSTITUCIONAL OPKO

Reg. I.S.P. N°:

;Serie:

; Vence:

Fecha de fabricación(mes/año):

Vía de administración: Oral

Instrucciones de uso:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ **vaso** dosificador X mL de agua hervida y fría, **según**
Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

La suspensión reconstituida debe almacenarse **refrigerado en lugar frío entre 2°C - 8°C** y usarse dentro de la semana después de la preparación.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE	
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS	
SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS	
OFICINA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS SIMILARES	
09 NOV. 2015	
N° Ref.:	RF 677225/15
N° Registro:	F- 22246/15
Firma Profesional:	

ROTULADO GRÁFICO
AMOXICILINA POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5mL

Texto Envase SecundarioEstuche

AMOXICILINA
POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 250 mg/5 mL

X g de polvo para reconstituir en X mL de suspensión

Cada 5 mL de suspensión oral reconstituida contiene:

Amoxicilina (Como trihidrato) 250 mg

Excipientes c.s.: Sacarosa, Metilparabeno sódico, Goma xantan, benzoato de sodio, ~~Edta~~ **Edetato** disódico, ~~Silica coloidal anhidra~~ **Dióxido de silicio coloidal anhidro**, Colorante **FD&C rojo N°3** (Eritrosina), saborizante de piña.

El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

Vía de Administración: Oral.

ENVASE CLÍNICO SOLO PARA ESTABLECIMIENTOS MÉDICO ASISTENCIALES

Posología:

Según indicación médica.

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A.

Instrucciones de uso: Al momento de su preparación, debe reconstituirse el polvo seco para formar una suspensión oral, tal como se detalla a continuación:

- 1.- Agite el frasco con el polvo seco hasta que todo el polvo fluya libremente.
- 2.- Agregue con ~~jeringa o frasco~~ **vaso** dosificador X mL de agua hervida y fría, **según Tabla de Reconstitución incluido en Folleto de Información al Paciente.**
- 3.- Tape y agite vigorosamente hasta que la suspensión se encuentre homogénea.
- 4.- Permita que repose durante unos 5 minutos, para asegurar una dispersión total.
- 5.- Agite bien la suspensión oral antes de cada administración.

Almacenamiento:

Mantenga este medicamento en su envase original, bien cerrado y fuera del alcance de los niños.

El polvo seco debe almacenarse en recipientes cerrados, en un lugar seco a temperaturas inferiores a 30°C.

La suspensión reconstituida debe almacenarse en un refrigerador (2-8°C) y utilizarse dentro de los siete días posteriores.

Mayor información en www.ispch.cl

Reg. I.S.P. N°:----- Serie:-----;Vence:-----;

Fecha de Fabricación (mes/año):-----

Fabricado por ~~Laboratorios~~ Baroque Pharmaceuticals Pvt. Ltd.,

192/2&3, Sokhada, Tal.-Khambhat, Khambhat 388620, Dist.-Anand, Gujarat State, India.

Importado **por Arama Natural Products Distribuidora Ltda.**, para Opko Chile S.A. Agustinas 640, piso 10°, Santiago.

Distribuido por Biomedical Distribution Chile Ltda, Lo Boza N°120-B, Pudahuel, Santiago y/o por Arama Natural Products Distribuidora Ltda, Camino Lo Boza N°107, Bodega A 10, Pudahuel, Santiago.

