

Código: REG-CO-007

Versión: 02



FICHA TÉCNICA PRODUCTO FARMACÉUTICO

TRIMEBUTINO MALEATO COMPRIMIDOS 100 mg

Código PT: 747434

Versión: 01

Página 1 de 2

N° Registro	Chile	Honduras	País
	F-12361	HN-M-0622-0048	N/A
Nombre	TRIMEBUTINO MALEATO COMPRIMIDOS 100 mg.		
Forma farmacéutica	Comprimidos.		
Principio activo	Trimebutino Maleato.		
Grupo terapéutico	Antiespasmódico.		
Código ATC	A03AA05		
Equivalencia terapéutica	Chile		
	Bioequivalente.		
Vía de administración	Oral.		
Indicación terapéutica	Chile		
	Indicado en Síndrome de Intestino Irritable (colopatías funcionales, colon irritable, colon inestable, colon espástico) y sus manifestaciones: espasmos intestinales, disfunción cólica, crisis alternantes de diarrea y estreñimiento, meteorismo, dolor y distensión abdominal, constipación, secuelas de gastrectomía, dispepsias.		
Dosis y administración	El Médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado para cada caso en particular. No obstante, la dosis usual recomendada en adultos es: Inicio: 2 comprimidos 3 veces al día antes de las comidas, durante 10 días. Mantención: 1 comprimido 3 veces al día, antes de las comidas.		
Período de eficacia	Chile		
	48 meses.		
Condición Almacenamiento	Chile		
	No más de 25 °C.		





FICHA TÉCNICA PRODUCTO FARMACÉUTICO

TRIMEBUTINO MALEATO COMPRIMIDOS 100 mg

Código PT: 747434

Versión: 01

Página 2 de 2

Descripción Envase

Estuche de cartulina impreso o caja de cartón con etiqueta impresa que contiene blíster de PVDC transparente incoloro o de color ámbar y aluminio impreso, más Folleto de Información al Paciente. Todo debidamente sellado y rotulado.

Presentaciones

20 comprimidos.

Imagen producto terminado (referencial Chile)



COPIA AUTORIZADA

ELABORADO POR:
QF AARR NACIONAL
CAROLA SANTANA

DocuSigned by:

390ABE0CC8DF48C...

Fecha: 31-01-2024

REVISADO POR:
JEFE(A) AARR INTERNACIONAL
KATHERINE QUEVEDO

DocuSigned by:

F6C3262CD75D483...

Fecha: 01-02-2024

REVISADO POR:
JEFE(A) AARR NACIONAL
ANA CIFUENTES

DocuSigned by:

BFD5C635FAAA4ED...

Fecha: 19-02-2024

AUTORIZADO POR:
GERENTE(A) ASUNTOS
REGULATORIOS
CYNTHIA PERALTA

DocuSigned by:

FB606B2F0BFA4A0...

Fecha: 19-02-2024



Información para uso comercial. Para más información favor consultar: Folleto de información al Profesional o monografía de medicamento

FEMSA
Salud