

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: F-7930/21
Nombre	: RANITIDINA SOLUCIÓN INYECTABLE 50 mg/2 mL
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: LABORATORIO BIOSANO S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 1530
Fecha Inscribase	: 04/02/1992
Ultima Renovación	: 04/02/2021
Fecha Próxima renovación	: 04/02/2026
Régimen	: Fabricación Nacional
Vía Administración	: Intramuscular;Intravenosa
Condición de Venta	: Receta Simple
Indicación	: Tratamiento a corto plazo de la úlcera duodenal activa. Tratamiento a corto plazo de la úlcera gástrica benigna activa. Tratamiento sintomático del reflujo gastroesofágico agudo.

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Periodo Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Ampolla de vidrio borosilicato Tipo I, ámbar	36 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	5-10-20-50-100	AMPOLLAS/2 ML

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	LABORATORIO BIOSANO S.A.	CHILE
FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO	LABORATORIO BIOSANO S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	SICMAFARMA CHILE S.P.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
RANITIDINA CLORHIDRATO	55,80	mg	

