

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto	
Registro	: F-7530/21
Nombre	: SERETIDE 125/25 AEROSOL PARA INHALACIÓN
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 2841
Fecha Inscribase	: 11/04/2001
Última Renovación	: 11/04/2021
Fecha Próxima renovación	: 11/04/2026
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: INHALATORIA
Condición de Venta	: Receta Médica Retenida
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A Y Asistencial
Indicación	Indicado en el tratamiento de mantención de pacientes asmáticos, en donde el empleo de una combinación (broncodilatador y corticoesteroides inhalado) es apropiada. - pacientes bajo dosis efectivas de mantenimiento de beta-agonistas de larga actuación y corticoesteroides inhalado. - pacientes que presentan síntomas bajo la terapia actual con corticoesteroides inhalados. -pacientes bajo terapia regular con broncodilatadores que requieren corticoesteroides inhalados. - tratamiento de mantención de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) incluyendo bronquitis crónica y enfisema. SERETIDE está indicado en el tratamiento regular del asma (Enfermedad Obstructiva Reversible de las Vías Aéreas). Esto puede incluir: Pacientes bajo dosis efectivas de mantenimiento de beta â agonistas de larga actuación y de corticoesteroides inhalados. Pacientes que presentan síntomas bajo la terapia actual con corticoesteroides inhalados. Pacientes bajo terapia regular con broncodilatadores que requieren corticoesteroides inhalados. Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC). SERETIDE Aerosol para inhalación está indicado para el tratamiento de mantención de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) incluyendo bronquitis crónica y enfisema. Se debe observar que sólo los dispositivos que administran 25/125 mcg y 25/250 mcg de medicamento están indicados para la administración en EPOC.

Envases					
Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Muestra Médica	Lata de aleación de aluminio provista de una válvula dosificadora, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, sellada y rotulada con 30, 60 ó 120 dosis.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 ó 2	LATAS
Venta Público	Lata de aleación de aluminio provista de una válvula dosificadora, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, sellada y rotulada con 30, 60, 90, 120, 150, 180 ó 200 dosis.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1, 2 ó 3	LATAS
Envase Clínico	Lata de aleación de aluminio provista de una válvula dosificadora, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, sellada y rotulada, con 60 ó 120 dosis.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	10, 50 ,100 ó 500	LATAS
Muestra Médica	Lata de aleación de aluminio, provista de una válvula dosificadora BK357, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, mas folleto de información al paciente. Todo debidamente sellado y rotulado. Contenido: 1 o 2 Unidades.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	30, 60, 90, 120, 150, 180 o 200	DOSIS

Venta Público	Lata de aleación de aluminio, provista de una válvula dosificadora BK357, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, mas folleto de información al paciente. Todo debidamente sellado y rotulado. Contenido: 1, 2 6 3 Unidades	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30, 60, 90, 120, 150, 180 o 200	DOSIS
Envase Clínico	Lata de aleación de aluminio, provista de una válvula dosificadora BK357, que se adapta a un impulsor de plástico con tapa plástica y contador de dosis, mas folleto de información al paciente. Todo debidamente sellado y rotulado.Contenido: 10-500 Unidades	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30, 60, 90, 120, 150, 180 o 200	DOSIS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	GLAXO OPERATIONS UK LTD.	REINO UNIDO
LICENCIANTE	GLAXO OPERATIONS UK LTD.	INGLATERRA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	GLAXO WELLCOME MANUFACTURING PTE. LIMITED	SINGAPUR
PROCEDENTE	GLAXO WELLCOME PRODUCTION	FRANCIA
PROCEDENTE	GLAXO WELLCOME S.A.	ESPAÑA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	GLAXO WELLCOME S.A.	ESPAÑA
PROCEDENTE	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A.	ARGENTINA
IMPORTADOR	GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	CHILE
IMPORTADOR	GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	CHILE
IMPORTADOR	GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	CHILE
DISTRIBUIDOR	INVERSIONES PERILOGISTICS LTDA.	CHILE
DISTRIBUIDOR	KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD LABORATORIOS DAVIS S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M. MOLL & CIA. LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE (FACULTAD DE QUÍMICA, CENTRO DE SERVICIO EXTE	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
FLUTICASONA PROPIONATO MICRONIZADO	77,67	g	
SALMETEROL XINAFOATO MICRONIZADO	22,33	g	

 Volver a tabla de registros encontrados

Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000
Ñuñoa, Santiago
Casilla 48 Correo 21
Código Postal 7780050

Mesa Central
(56-2) 5755 101
Informaciones
(56-2) 5755 201

Contacto con OIRS
[Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias](#)