

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: F-1045/13
Nombre	: LIORESYL COMPRIMIDOS 10 mg
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica	:
Titular	: NOVARTIS CHILE S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 1171
Fecha Inscribase	: 17/09/1970
Ultima Renovación	: 17/09/2013
Fecha Próxima renovación	: 17/09/2018
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: Oral
Condición de Venta	: Receta Médica
Expende tipo establecimiento	: Venta En Establecimiento Tipo A
Indicación	: Tratamiento de la espasticidad de los músculos esqueléticos en la esclerosis múltiple. Tratamiento de los trastornos que tienen lugar en las enfermedades medulares de origen infeccioso, degenerativo, traumático, neoplásico o desconocido (p. ej. parálisis espástica, esclerosis lateral amiotrófica,iringomielia, mielitis transversa, paraplejia o paraparesia traumática y compresión de la médula espinal); espasmos musculares de origen cerebral, así como después de accidentes cerebrovasculares o en presencia de enfermedades cerebrales neoplásicas o degenerativas.

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Venta Público	Blister de Al/PVC/PE/PVDC impreso	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 100	COMPRIMIDOS
Envase Clínico	Blister de Al/PVC/PE/PVDC impreso	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 1000	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blister de Al/PVC/PE/PVDC impreso	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1 a 60	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blister de PVC/Aluminio impreso.	60 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	20,30 ó 50	COMPRIMIDOS
Venta Público	Blister de PVC/Aluminio impreso.	60 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	20,25,30 ó 40	COMPRIMIDOS
Envase Clínico	Blister de PVC/Aluminio impreso.	60 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	500,1000,2000 ó 5000	COMPRIMIDOS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	LABORATORIOS PHOENIX S.A.I.C.F.	ARGENTINA
CONTROL DE CALIDAD	MLE LABORATORIOS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
PROCEDENTE	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	ARGENTINA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	ARGENTINA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A.	BRASIL
PROCEDENTE	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A.	BRASIL
IMPORTADOR	NOVARTIS CHILE S.A.	CHILE
LICENCIANTE	NOVARTIS PHARMA A.G.	SUIZA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS PHARMA A.G.	SUIZA

FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	NOVARTIS RINGASKIDDY LTD.	IRLANDA
DISTRIBUIDOR	PERILOGISTICS LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A.	POLONIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BACLOFENO	10,00	mg	



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](#)