FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

: F-1045/13 Registro

Nombre : LIORESYL COMPRIMIDOS 10 mg

Referencia de Tramite Equivalencia Terapéutica

Titular : NOVARTIS CHILE S.A.

Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 1171 Fecha Inscríbase : 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

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, siringomielia, 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

Indicación

LIIVUSES	2000				
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 25ºc	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 BIOCIENCIAS S.A.	BRASIL
PROCEDENTE	NOVARTIS BIOCIENCIAS 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 PHARMACEUTICAL WORKS POLPHARMA S.A. FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS POLONIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Unidad Medida Nombre PA Concentración Parte BACLOFENO 10,00 mg

Volver a tabla de registros encontrados

Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000 Nuñoa, Santiago (56-2) 5755 101 Casilla 48 Correo 21 Código Postal 7780050 (56-2) 5755 201

Mesa Central (56-2) 5755 101 Informaciones

Contacto con OIRS Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias