

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto	
Registro	: F-17793/19
Nombre	: MOVIPLUS COMPRIMIDOS 25 mg
Referencia de Tramite	: RF151130
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: LABORATORIO BAGÓ DE CHILE S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 10692
Fecha Inscribase	: 21/10/2009
Última Renovación	: 21/10/2019
Fecha Próxima renovación	: 21/10/2024
Régimen	: Fabricación Nacional
Vía Administración	: ORAL
Condición de Venta	: Receta Médica
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A Y Asistencial
Indicación	Está indicado en la prevención y tratamiento sintomático del vértigo periférico y asociado a náuseas y vómitos en condiciones tales como la enfermedad de menière y cirugía del oído medio a interno.Prevencción y tratamiento de náuseas y vómitos asociados con estados post-operatorios, neoplasias malignas, laberintitis, terapia con agentes antineoplásicos, radioterapia y enfermedades infecciosas. Niños: En náuseas y vómitos no se recomienda el empleo de difenidol en niños con un peso inferior a 23 kg. La dosis para niños con un peso de 23 a 45 kg es de 1 comprimido (25 mg) cada 4 horas. Sin embargo, si los síntomas persisten después de la primera dosis, se puede repetir la administración transcurrida una hora. Después de esto, la dosis se puede administrar cada 4 horas según sea necesario. No exceder la dosis máxima de 5,5 mg/kg de peso al día. Para administrar la dosis en niños, usar un vehículo de sabor agradable. Niños: En náuseas y vómitos no se recomienda el empleo de difenidol en niños con un peso inferior a 23 kg. La dosis para niños con un peso de 23 a 45 kg es de 1 comprimido (25 mg) cada 4 horas. Sin embargo, si los síntomas persisten después de la primera dosis, se puede repetir la administración transcurrida una hora. Después de esto, la dosis se puede administrar cada 4 horas según sea necesario. No exceder la dosis máxima de 5,5 mg/kg de peso al día. Para administrar la dosis en niños, usar un vehículo de sabor agradable.

Envases					
Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Blister PVC incoloro/Aluminio o PVC-PCTFE ámbar/Aluminio, impreso. todo debidamente rotulado y sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-1000	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blister PVC incoloro/Aluminio o PVC-PCTFE ámbar/Aluminio, impreso. todo debidamente rotulado y sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-90	COMPRIMIDOS
Venta Público	Blister PVC incoloro/Aluminio o PVC-PCTFE ámbar/Aluminio, impreso. todo debidamente rotulado y sellado.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-90	COMPRIMIDOS
Venta Público	PVC ámbar/Aluminio o PVC/PVDC incoloro/Aluminio,impreso o PVC-PVDC ámbar/Aluminio	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-90	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	PVC ámbar/Aluminio o PVC/PVDC incoloro/Aluminio,impreso o PVC-PVDC ámbar/Aluminio	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-90	COMPRIMIDOS
Envase Clínico	PVC ámbar/Aluminio o PVC/PVDC incoloro/Aluminio,impreso o PVC-PVDC ámbar/Aluminio	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	1-1000	COMPRIMIDOS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA PERILOGISTICS S.A.	CHILE
FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO	LABORATORIO BAGÓ DE CHILE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO BAGÓ DE CHILE S.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
DIFENIDOL CLORHIDRATO	27,95	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](#)