

**500 mg**  
**Lamicon® 500 mg**  
**MICOFENOLATO MOPETILO**  
Comprimidos Recubiertos  
Vía de administración oral  
Reg. I.S.P. N° F-19321

**SANDOZ**  
A Novartis Division

**500 mg**  
**Lamicon® 500 mg**  
**MICOFENOLATO MOPETILO**  
Comprimidos Recubiertos  
Vía de administración oral  
Reg. I.S.P. N° F-19321

**SANDOZ**  
A Novartis Division

**500 mg**  
**Lamicon® 500 mg**  
**MICOFENOLATO MOPETILO**  
Comprimidos Recubiertos  
Vía de administración oral  
Reg. I.S.P. N° F-19321

**SANDOZ**  
A Novartis Division

**500 mg**  
**Lamicon® 500 mg**  
**MICOFENOLATO MOPETILO**  
Comprimidos Recubiertos  
Vía de administración oral  
Reg. I.S.P. N° F-19321

**SANDOZ**  
A Novartis Division

Código No.: BR/201185/100-518  
4421339 Lat./Venez.

110-485 09/2023





GTIN: 17800065000089  
Fab.: 10 2021  
Vto.: 09 2023  
Lote: LT6385  
SN: 20000000110088



Fabricado por Sandoz Private Limited,  
Plot N° 8-A/2 y 8-B, TTC área Industrial,  
Kalwe Block, Village Dighe, Navi Mumbai-  
400 708, India.

Bajo licencia de Sandoz GmbH, Austria.  
Importado por Novartis Chile S.A. Rosario  
Norte 615, Piso 9, Las Condes, Santiago,  
Chile.

Distribuido por NOVOFARMA SERVICE S.A.  
Av. Víctor Uribe 2280, Quilicura, Santiago,  
Chile.

Code No.: MH/DRUGS/KD-548



7 800065 000082

**Lamucon® 500 mg**  
**MICOFENOLATO MOFETILO**

**50** Comprimidos Recubiertos

**SANDOZ** A Novartis  
Division

**B**

Bioequivalente

Cada comprimido recubierto contiene:

Micofenolato mofetilo ..... 500 mg

Excipientes: Celulosa Microcristalina PH102, Povidona K90, Talco, Croscarmelosa de Sodio, Estearato de magnesio vegetal, Hipromelosa 2910, Hiprolosa, Dióxido de titanio, Macrogol 400, Óxido de hierro negro, Óxido de hierro rojo, cs.

Vía de administración oral.

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A.

Almacenar a no más de 30°C.

Conservar en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Mayor información en [www.ispch.cl](http://www.ispch.cl)

Reg. I.S.P. N° F-19321

