FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-21137/24

Nombre : LETICO COMPRIMIDOS 50 mg (LAMOTRIGINA)

Referencia de Tramite : RF530103

Equivalencia Terapéutica o

Biosimilar

: EQUIVALENTE TERAPÉUTICO

Titular : EUROFARMA CHILE SpA

 Estado del Registro
 : Vigente

 Resolución Inscríbase
 : 11285

 Fecha Inscríbase
 : 04/06/2014

 Ultima Renovación
 : 04/06/2024

 Fecha Próxima renovación
 : 04/06/2029

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : ORAL

Condición de Venta : Receta Simple

1.-Epilepsia: Uso combinada:Lamotrigina esta indicada como terapia adjunta en crisis parciales en pacientes adultos y pediátricos de 2 años de edad o mayores. También está indicada como terapia adjunta en las crisis generalizadas, incluidas las convulsiones tónico-clónicas y las asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut en pacientes adultos y bpediátricos de 2 años de edad o mayores. Uso en monoterapia: Lamotrigina está indicada en monoterapia en pacientes adultos con crisis parciales, en las crisis generalizadas incluidas las convulsiones tónico-clónicas y las asociadas al síndrome de Lennox-Gastaut y que estan en tratamiento con un solo medicamento anticonvulsivante inductor enzimático. La seguridad y eficacia de lamotrigina no se ha establecido en los siguientes casos: monoterapia inicial: en conversión a monoterapia a partir del tratamiento de un anticonvulsivante no inductor

casos: monoterapia inicial; en conversión a monoterapia a partir del tratamiento de un anticonvulsivante no inductor enzimático, como por ejemplo, valproato; para conversión simultánea a monoterapia a partir de un tratamiento previo con dos o más medicamentos anticonvulsivantes y en pacientes menores de 16 años, a excepción de aquellos con crisis parciales y crisis generalizadas asociadas al sindrome de Lennox-Gastaut. 2.- Trastorno Bipolar: Lamotrigina está indicada para el tratamiento de mantención del desorden bipolar tipo I, en adultos y mayores de 18 años, para disminuir la frecuencia de aparición de trastornos del ánimo (depersión, manía, hipomanía, episodios

mixtos).

Envases

Indicación

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Blíster de PVC transparente incoloro / Alumínio impreso	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	5 a 1000	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	Blíster de PVC transparente incoloro / Alumínio impreso	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 a 30	COMPRIMIDOS
Venta Público	Blíster de PVC transparente incoloro / Alumínio impreso	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	5 a 100	COMPRIMIDOS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	CADILA HEALTHCARE LIMITED	INDIA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA DE LABORATORIOS EUROMED CHILE S.A.	CHILE
IMPORTADOR	EUROFARMA CHILE S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	EUROFARMA CHILE S.A.	CHILE
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	EUROFARMA LABORATORIOS S.A. (ITAQUIITAPEVI)	BRASIL
PROCEDENTE	EUROFARMA LABORATORIOS S.A. (ITAQUIITAPEVI)	BRASIL
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	JUBILANT GENERICS LTD.	INDIA

Ficha Productos Registrados

REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR MEDIPHARM LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR MLE LABORATORIOS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO EUROFARMA CHILE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EUROFARMA CHILE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD MEDIPHARM SPA (PUDAHUEL)	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MEDIPHARM LTDA	
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS LIMITADA	CHILE
DISTRIBUIDOR	PRODUCTOS FARMACEUTICOS MEDIPHARM LIMITADA	CHILE
DISTRIBUIDOR	PRODUCTOS FARMACÉUTICOS MEDIPHARM SPA	CHILE
IMPORTADOR	PRODUCTOS FARMACÉUTICOS MEDIPHARM SPA	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
LAMOTRIGINA	50,000	mg	



Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000 Ñuñoa, Santiago Casilla 48 Correo 21 Código Postal 7780050 Contacto con OIRS
Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias