

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto	
Registro	: F-22865/21
Nombre	: CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE
Referencia de Tramite	: RF707806
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: ORGANON CHILE S.p.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 14453
Fecha Inscribase	: 12/07/2016
Última Renovación	: 12/07/2021
Fecha Próxima renovación	: 12/07/2026
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: PARENTERAL
Condición de Venta	: Receta Médica Retenida
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A
Indicación	La inyección CIDOTEN RAPILENTO Suspensión Inyectable está indicada en el tratamiento de varias enfermedades endocrinas, reumáticas, del colágeno, dermatológicas, alérgicas, oftálmicas, gastrointestinales, respiratorias, hematológicas y otras conocidas por responder al tratamiento de corticosteroides. El tratamiento con hormonas corticosteroides es coadyuvante al tratamiento convencional. Trastornos Endocrines Insuficiencia adrenocortical primaria o secundaria (junto con mineralocorticosteroides, si corresponde); hiperplasia suprarrenal congénita; tiroiditis no supurativa; hipercalcemia asociada con cáncer; fiebre reumática aguda. Trastornos Musculoesqueleticos Como tratamiento coadyuvante para la administración a corto plazo (para ayudar al paciente a salir adelante durante un episodio agudo o exacerbación) en una artritis gotosa aguda, artritis reumatoidea, artritis psoriásica, espondilitis anquilosante, carditis reumática aguda. Osteoartritis postraumática, sinovitis osteoartrítica, artritis reumatoidea, bursitis aguda y subaguda, epicondilitis, tenosinovitis no específica aguda, miositis, fibrositis, tendinitis, síndrome lumbar, lumbago, ciática, coccigodinia, tortfcolis, quiste gangliónico. Enfermedad del Colágeno Durante una exacerbación o como tratamiento de mantenimiento en casas específicos de lupus eritematoso sistémico, esclerodermia y dermatomiositis. Enfermedades Dermatológicas Lesiones localizadas, infiltradas, hipertróficas del liquen plano, placas psoriásicas, granuloma anular y neurodermatitis (liquen simple crónico), queloides, lupus eritematoso discoide, necrobiosis lipoide de los diabéticos, alopecia areata. Estados Alérgicos Control de afecciones alérgicas graves o discapacitantes resistentes a ensayos adecuados de tratamiento convencional en rinitis alérgica estacional o perenne, asma bronquial (incluido el estado asmático), dermatitis de contacto, dermatitis atópica (neurodermatitis) y reacciones de hipersensibilidad al fármaco. Trastorno del Pie Bursitis debido a callosidad dura, debajo de callosidad blanda, debajo del espolón calcáneo; bursitis sobre el hallus rigidus y sobre quinto dedo varo; quiste sinovial; tenosinovitis: periostitis del cuboides; artritis gotosa aguda; metatarsalgia. Enfermedades neoplásicas Para el tratamiento paliativo de leucemias y linfomas en adultos y leucemia aguda en niños.

Envases					
Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Clínico	Frasco ampolla de vidrio tipo I, transparente, con tapón de butilo gris impreso.	18 meses	Almacenado a no más de 25°C	1-50	FRASCO - AMPOLLA
Venta Público	Frasco ampolla de vidrio tipo I, transparente, con tapón de butilo gris impreso.	18 meses	Almacenado a no más de 25°C	1-10	FRASCO - AMPOLLA
Muestra	Frasco ampolla de vidrio tipo I, transparente, con tapón de butilo gris impreso.	18 meses	Almacenado a no más de 25°C	1-10	FRASCO - AMPOLLA

Función Empresa		
Función Empresa	Razón Social	País
PROCEDENTE	SCHERING-PLOUGH LABO N.V.	BÉLGICA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	CRYSTAL PHARMA S.A.U.	ESPAÑA
PROCEDENTE	DHL PHARMALOGISTICS	BÉLGICA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
ALMACENADOR NACIONAL	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD LABORATORIOS DAVIS S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE	CHILE

CALIDAD M. MOLL & CIA. LTDA.		
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHI	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO PHARMA ISA LTDA.	CHILE
IMPORTADOR	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	CHILE
LICENCIANTE	MERCK SHARP & DOHME CORP. (NEW JERSEY)	U.S.A.
CONTROL DE CALIDAD	MLE LABORATORIOS LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MSD INTERNATIONAL GMBH (SINGAPORE BRANCH)	SINGAPUR
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MSD INTERNATIONAL GMBH (SINGAPORE BRANCH)	SINGAPUR
IMPORTADOR	ORGANON CHILE S.P.A.	CHILE
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	SCHERING-PLOUGH LABO N.V.	BÉLGICA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BETAMETASONA ACETATO	3,000	mg	No Aplica
BETAMETASONA FOSFATO SODICO	3,945	mg	No Aplica

 [Volver a tabla de registros encontrados](#)

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](#)