

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~DESCRIPCIÓN MARBETE~~
ROTULADO GRÁFICO
~~NOMBRE DEL PROYECTO~~

ESTUCHE VENTA

1.-LOGO: MSD

1.1 GRÁFICOS: **No aplica**

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN[®] RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: **Opcional**

4.-CONCENTRACIÓN: **No aplica**

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~SOLUCIÓN~~ **SUSPENSIÓN** INYECTABLE

7.-CONTENIDO: X ~~Vial~~ **frasco ampolla** de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: **No aplica**

9.-FORMULA

Cada mL de ~~solución~~ **suspensión** inyectable contiene:

Betametasona acetato 3 mg

Betametasona (como fosfato disódico) 3 mg

Excipientes: Fosfato disódico anhidro, fosfato monosódico monohidratado, edetato disódico, cloruro de benzalconio, agua para inyectables, c. s.

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar a no más de 25 °C.

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: Mantenga fuera del alcance y de la vista de los niños.

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA): **No aplica**

12.-DOSIS: Según prescripción médica.

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS

Fabricado por: SCHERING-PLOUGH LABO N.V., Industriepark 30, B-2220, , Heist-op-den-Berg, Bélgica,

Importado por: MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC, Av. Mariano Sánchez Fontecilla N° 310, Piso 8, Las

Condes, Santiago. Distribuido por: Kuehne+Nagel Ltda., Carlos Fernández N° 290, San Joaquín, Santiago.

En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A.

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: **No aplica**

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° _____

16.-MARCA REGISTRADA: ~~En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A.~~

17.-PARTICULARIDADES

RR = Receta Retenida

Venta bajo receta médica **retenida** en establecimientos tipo A.

Mayor información en www.ispch.cl

Para consultas, marque 800 20 44 55 ó (02) 269 433 55 desde celulares.

18.-LEYENDAS DE CODIFICACIÓN

Serie:

Fab **(mes/Año):**

Exp:

19.-OTROS, ESPECIFICAR: **No aplica**

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~DESCRIPCIÓN MARBETE~~
~~NOMBRE DEL PROYECTO~~

~~ROTULADO GRÁFICO~~
~~ETIQUETA VENTA VIA~~ **FRASCO AMPOLLA**

1.-LOGO: MSD

1.1GRÁFICOS: **No aplica**

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN@-RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: **(Opcional)**

4.-CONCENTRACIÓN: **No aplica**

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~Solución~~ **Suspensión** Inyectable

7.-CONTENIDO: ~~X-Vial~~ **frasco ampolla** de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: **No aplica**

9.-FORMULA: **No aplica**

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: **No aplica**

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: **No aplica**

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA): **No aplica**

12.-DOSIS: **No aplica**

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS: **No aplica**

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: **No aplica**

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° ____

16.-MARCA REGISTRADA: **No aplica**

17.-PARTICULARIDADES: **No aplica**

18.-LEYENDAS DE CODIFICACIÓN:

Serie:

Fab (**mes/Año**):

Exp:

19.-OTROS, ESPECIFICAR: **No aplica**

~~FIRMA~~

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~NOMBRE DEL PROYECTO~~

ROTULADO GRÁFICO

ESTUCHE CLÍNICO

1.-LOGO: MSD

1.1 GRÁFICOS: No aplica

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN~~@~~-RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: Opcional

4.-CONCENTRACIÓN: No aplica

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~SOLUCIÓN~~ SUSPENSIÓN Inyectable.

7.-CONTENIDO: X ~~Vial~~ frasco ampolla de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: No aplica

9.-FORMULA

Cada mL de ~~solución~~ suspensión inyectable contiene:

Betametasona acetato 3 mg

Betametasona (como fosfato disódico) 3 mg

Excipientes: Fosfato disódico anhidro, fosfato monosódico monohidratado, edetato disódico, cloruro de benzalconio, agua para inyectables, c. s.

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar a no más de 25 °C.

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: Mantenga fuera del alcance y de la vista de los niños.

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA) : No aplica

12.-DOSIS: Dosis: Según prescripción médica.

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS

Fabricado por: SCHERING-PLOUGH LABO N.V., Industriepark 30, B-2220, Heist-op-den-Berg, Bélgica.

Importado por MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC Av. Mariano Sánchez Fontecilla N° 310, Piso 8, Las Condes, Santiago. Distribuido por Kuehne+Nagel Ltda. Carlos Fernández N° 290 San Joaquín, Santiago.

En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: No aplica

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° _____

16.-MARCA REGISTRADA: ~~En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A~~

17.-PARTICULARIDADES

ENVASE CLÍNICO SÓLO PARA ESTABLECIMIENTOS MÉDICO-ASISTENCIALES.

RR = Receta Retenida

Venta bajo receta médica retenida en establecimientos tipo A.

Mayor información en www.ispch.cl

Para consultas, marque 800 20 44 55 ó (02) 269 433 55 desde celulares.

18.-LEYENDAS DE CODIFICACIÓN

Serie:

Fab (mes/Año):

Exp:

19.-OTROS, ESPECIFICAR: No aplica

~~FIRMA~~

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~DESCRIPCIÓN MARBETE~~
~~NOMBRE DEL PROYECTO~~

ROTULADO GRÁFICO
ETIQUETA CLINICO ~~VIAL~~ FRASCO AMPOLLA

1.-LOGO: MSD

1.1GRÁFICOS: No aplica

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN@-RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: (Opcional)

4.-CONCENTRACIÓN: No aplica

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~Solución~~ Suspensión Inyectable

7.-CONTENIDO: ~~X Vial~~ frasco ampolla de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: No aplica

9.-FORMULA: No aplica

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: No aplica

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: No aplica

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA): No aplica

12.-DOSIS: No aplica

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS: No aplica

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: No aplica

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° ____

16.-MARCA REGISTRADA: No aplica

17.-PARTICULARIDADES: No aplica

18.-LEYENDAS DE CODIFICACIÓN:

Serie:

Fab (mes/Año):

Exp:

19.-OTROS, ESPECIFICAR: No aplica

~~FIRMA~~

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~DESCRIPCIÓN MARBETE~~
~~NOMBRE DEL PROYECTO~~
ROTULADO GRÁFICO
ESTUCHE MUESTRA MÉDICA

1.-LOGO: MSD

1.1 GRÁFICOS: **No aplica**

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN[®] RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: **Opcional**

4.-CONCENTRACIÓN: **No aplica**

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~SOLUCIÓN~~ **SUSPENSIÓN** INYECTABLE

7.-CONTENIDO: X ~~Vial~~ **frasco ampolla** de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: **No aplica**

9.-FORMULA

Cada mL de ~~solución~~ **suspensión** inyectable contiene:

Betametasona acetato 3 mg

Betametasona (como fosfato disódico) 3 mg

Excipientes: Fosfato disódico anhidro, fosfato monosódico monohidratado, edetato disódico, cloruro de benzalconio, agua para inyectables, c. s.

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar a no más de 25 °C.

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: Mantenga fuera del alcance y de la vista de los niños.

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA): **No aplica**

12.-DOSIS: Según prescripción médica.

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS

Fabricado por: SCHERING-PLOUGH LABO N.V., Industriepark 30, B-2220, Heist-op-den-Berg, Bélgica,
Importado por: MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC, Av. Mariano Sánchez Fontecilla N° 310, Piso 8, Las
Condes, Santiago. Distribuido por: Kuehne+Nagel Ltda., Carlos Fernández N° 290, San Joaquín, Santiago.

En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A.

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: **No aplica**

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° _____

16.-MARCA REGISTRADA: ~~En uso de licencia de Merck Sharp & Dohme Corp. U.S.A.~~

17.-PARTICULARIDADES

RR = Receta Retenida

Venta bajo receta médica **retenida** en establecimientos tipo A.

Mayor información en www.ispch.cl

Para consultas, marque 800 20 44 55 ó (02) 269 433 55 desde celulares.

18.-LEYENDAS DE CODIFICACIÓN

Serie:

Fab **(mes/Año):**

Exp:

19.- OTROS, ESPECIFICAR :MUESTRA MÉDICA - PROHIBIDA SU VENTA

~~FIRMA~~

ROTULADO GRÁFICO
CIDOTEN RAPI-LENTO SUSPENSIÓN INYECTABLE

~~DESCRIPCIÓN MARBETE~~
~~NOMBRE DEL PROYECTO~~

ROTULADO GRÁFICO
ETIQUETA MUESTRA MEDICA ~~VIAL~~ FRASCO AMPOLLA

1.-LOGO: MSD

1.1GRÁFICOS: **No aplica**

2.-NOMBRE DEL PRODUCTO: CIDOTEN®-RAPI-LENTO

3.-PRINCIPIO ACTIVO: **(Opcional)**

4.-CONCENTRACIÓN: **No aplica**

5.-VIA DE ADMINISTRACIÓN: Vía Intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal.

6.-FORMA FARMACÉUTICA: ~~Solución~~ **Suspensión** Inyectable

7.-CONTENIDO: ~~X-Vial~~ **frasco ampolla** de 5 mL

8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: **No aplica**

9.-FORMULA: **No aplica**

10.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: **No aplica**

11.-ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: **No aplica**

11.1 GRÁFICOS (SI APLICA): **No aplica**

12.-DOSIS: **No aplica**

13.-EMPRESAS INVOLUCRADAS: **No aplica**

14.-FARMACÉUTICO RESPONSABLE: **No aplica**

15.-NÚMERO DE REGISTRO: Reg. ISP N° ____

16.-MARCA REGISTRADA: **No aplica**

17.- PARTICULARIDADES: MUESTRA MÉDICA – PROHIBIDA SU VENTA

18.- LEYENDAS DE CODIFICACIÓN

Serie:

Fab (**mes/Año**) :

Exp:

19.- OTROS, ESPECIFICAR: **No aplica**

FIRMA