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-SUPENSIÓN INYECTABLE
- 7.-CONTENIDO: X <del>Vial</del> <u>frasco ampolla</u> de 5 mL
- 8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: No aplica
- 9.-FORMULA

Cada mL de selución 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, aqua para invectables, 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

### DESCRIPCIÓN MARBETE NOMBRE DEL PROYECTO

#### ROTULADO GRÁFICO ETIQUETA VENTA <del>VIAL</del> **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** 

NOMBRE DEL PROYECTO ROTULADO GRÁFICO ESTUCHE CLINICO

- 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 <u>retenida</u> 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

EIRΜΔ

DESCRIPCIÓN MARBETE NOMBRE DEL PROYECTO

ROTULADO GRÁFICO ETIQUETA CLINICO <del>VIAL</del> **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** 

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 SUPENSIÓN INYECTABLE
- 7.-CONTENIDO: X <del>Vial</del> <u>frasco ampolla</u> de 5 mL 8.-RANGO DE USO O RESTRICCIÓN: **No aplica**
- 9.-FORMULA

Cada mL de selución 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, aqua para invectables, 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 EIRMA

### DESCRIPCIÓN MARBETE NOMBRE DEL PROYECTO

#### ROTULADO GRÁFICO ETIQUETA MUESTRA MEDICA <del>VIAL</del> **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