Reg ISP Nº F-7209/05

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL



ENVASE CLÍNICO:

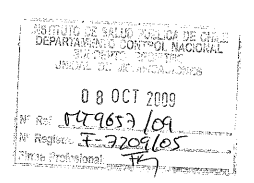
TEXTO PARA EMPAQUE PRIMARIO (Etiqueta ampolla):

Frasco ámpula/Frasco ampolla/Vial con 2mL

PRECEDEX

Clorhidrato de Dexmedetomidina

Solución Inyectable 100µg/mL (200µg/2mL) como base Infusión intravenosa Previa dilución



Reg. Sanitario: Chile N° F-7209/05; Argentina N° 48.681; Colombia N° INVIMA M-14287; Ecuador N° 27.771-07-07; Guatemala N° PF-25198-2005; Perú N° E-12637; Uruguay MSP N° 37.340 MEDICAMENTO CONTROLADO; Rep. Bol. Venezuela N° EF 31.191; R. Dom. N°

Elaborado y en uso de licencia de Hospira Inc. EUA

Lote:

Cad:

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL



ENVASE CLÍNICO:

TEXTO PARA EMPAQUE SECUNDARIO (Estuche o caja):

Cara Superior:

Caja con 5 frascos ámpula/frascos ampolla/viales con 2mL

PRECEDEX

Solución Inyectable 100 mcg/mL

Cara 1:

Caja con 5 frascos ámpula/frascos ampolla/viales con 2mL PRECEDEX
Clorhidrato de Dexmedetomidina
100µg/mL (200µg/2mL) como base
Solución Inyectable
Infusión intravenosa
Previa dilución



Cara 2:

Fórmula/Composición: Cada mL de solución inyectable contiene: Clorhidrato de Dexmedetomidina 118µg (equivalente a 100µg de Dexmedetomidina base) Excipientes: Cloruro de sodio 9mg; Agua para inyectable c.s.p. 1mL. Cada 2mL contiene: Clorhidrato de Dexmedetomidina 236µg (equivalente a 200µg de Dexmedetomidina base) Excipientes: Cloruro de sodio 18mg; Agua para inyectable c.s.p. 2mL

Dosis: La que el médico señale/Según criterio médico. Vía de administración: Infusión intravenosa, previa dilución. Diluyente recomendado: Cloruro de sodio al 0,9%. Léase instructivo anexo/Ver prospecto adjunto. Contraindicaciones y advertencias: Ver inserto. Su venta requiere receta médica/Con prescripción facultativa/Venta bajo receta médica profesional. Manténgase fuera del alcance de los niños. No se administre si la solución no es transparente, si contiene partículas en suspensión o sedimentos. Después de la dilución debe administrarse inmediatamente. Si no se administra todo el producto, deséchese el sobrante. No se use en el embarazo, durante la lactancia, ni en menores de 18 años. No se administre si el cierre ha sido violado. Advertencia: producto de uso delicado. Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica. Almacenar a temperatura ambiente entre 15°c y 30°C. No requiere refrigeración. Elaborado en EUA por Hospira Inc., Highway 301, North Rocky Mount NC 27801, EUA.

Lote:

Cad:

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL

Hospira

Caras 3 y 4:

Caja con 5 frascos ámpula/frascos ampolla/viales con 2mL

PRECEDEX

Solución Inyectable 100 mcg/mL

Cara Inferior:

Importado y distribuido por:

Argentina: Laboratorios Bagó S.A. Adm. Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF), Buenos Aires, Argentina Tel. (011) 4344-2000/19. Dir. Tec. Juan M. Apella, Farm. Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado 48.681. Venta bajo receta.

Chile: Hospira Chile Ltda., Carretera General San Martín 9260, Módulo C, Quilicura, Santiago, Chile, Envase clínico sólo para establecimientos médico-asistenciales, Reg. I.S.P. N° F-7209/05.

Colombia: Hospira Ltda., Bogotá, C.C. Colombia, Calle 76 N°1135, Piso 6, Bogotá, Colombia, Reg. San. N° INVIMA M-14287.

Costa Rica: Aut. N° 1005-ASA-1903

Ecuador: Quifatex S.A. Av. 10 de Agosto 10640 y Manuel Zambrano, Quito, Ecuador, "Venta a establecimientos especializados", Reg. San. Ecu. N° 27.771-07-07.

Advertencia: producto de uso delicado, adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.

El Salvador: Venta con receta médica especial retenida. Reg. San. N° F077029082001 **Guatemala:** Hospifarmacia S.A. 3a Av. 5-90 Zona 13, Edif. "A", Guatemala, Reg. San. N° PF-25198-2005.

Honduras: Reg. San. N° M-08711-R1 **Nicaragua:** Reg. San. N° 015574010 **Panamá:** Reg. San. N° R-53504

Perú: Química Suiza S.A. Av. República de Panamá 2577, La Victoria, Lima, Perú,

RUC: 20100085225, QFR Juan González, R.S.N° 12637.

Rep. Dominicana: Laboratorio Antillanes Edmar S.A. Cub Scout N° 21, santo domingo,

R.D. Reg. N°-----

Uruguay: Representante de Hospira Inc. USA Gramón Bagó de Uruguay S.A., Av. J. Suarez 3359 Montevideo, Uruguay, D.T. QF M. de Oliveira Madeira, Venta bajo receta profesional. MEDICAMENTO CONTROLADO. Información sobre el producto: Ver prospecto, Reg. M.S.P. N° 37340, Reg. Firma N° 10.

Rep. Bolivariana de Venezuela: Suministros Médicos Jayor C.A., Caracas, Rep. Bolivariana de Venezuela RIF J-00353025-5, Farmacéutico Patrocinante: Dra. María del Pilar Herrera, Reg. MPPS N° E.F.191. USO HOSPITALARIO, Caja con 5 frascos ámpula/frascos ampolla/vial con 2mL CPE 0708153115.