PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL



ENVASE MUESTRA MÉDICA:

TEXTO PARA EMPAQUE PRIMARIO (Etiqueta ampolia):

Frasco ámpula/Frasco ampolla/Vial con 2mL

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



Muestra médica - Prohibida su venta

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:

Reg ISP Nº F-7209/05

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL



ENVASE MUESTRA MÉDICA:

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

INSTITUTO DE SA JL MILIO DEPARTAMENTO CONTROS A CIGNAL SUPPRIO DE SA JL MILIO DE SA JL MILIO DE PARTAMENTO CONTROS A CIGNAL SUPPRIO DE SUPPRIO

PRECEDEX

Clorhidrato de Dexmedetomidina

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

Muestra médica - Prohibida su venta

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:

Ref: MT9657/09

Reg ISP Nº F-7209/05

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO PRECEDEX SOLUCION INYECTABLE 100 mcg/mL

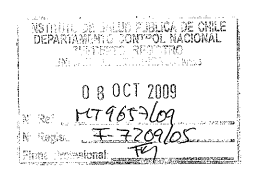
Hospira

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, Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A, 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. Nº 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.