

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: F-11025/21
Nombre	: FENOBARBITAL SÓDICO SOLUCIÓN INYECTABLE 200 mg/1 mL
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: LABORATORIO BIOSANO S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 5413
Fecha Inscribase	: 10/05/1990
Ultima Renovación	: 09/05/2021
Fecha Próxima renovación	: 09/05/2026
Régimen	: Fabricación Nacional
Vía Administración	: Intramuscular;Intravenosa
Condición de Venta	: Receta Cheque
Indicación	: -Tratamiento a corto plazo del insomnio. Preanestésico -Tratamiento de convulsiones generalizadas tónico clónicas y corticales focales - Control de emergencia de convulsiones agudas (tétanos, eclamsia, estado epiléptico) Vía Intramuscular

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Periodo Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Ampolla de vidrio borosilicato tipo I, transparente, dentro o no de un blisterpack de papel de PVC.	24 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	5, 10 ó 100	AMPOLLAS/20 ML
Envase Clínico	Frasco ampolla de vidrio borosilicato tipo I, transparente, con tapón de goma, caucho a silicona estéril y sello de aluminio	24 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	5, 10 ó 100	AMPOLLAS/20 ML

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	LABORATORIO BIOSANO S.A.	CHILE
FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO	LABORATORIO BIOSANO S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	SICMAFARMA CHILE S.P.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
FENOBARBITAL SODICO	200,0	mg	



Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000 Ñuñoa, Santiago **Contacto con OIRS**
Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias

