

FICHA PRODUCTO

|                                       |                                                                                              |
|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|
| Descripción Producto                  |                                                                                              |
| Registro                              | : F-11510/21                                                                                 |
| Nombre                                | : GUTRON COMPRIMIDOS 2,5 mg                                                                  |
| Referencia de Tramite                 | :                                                                                            |
| Equivalencia Terapéutica o Biosimilar | :                                                                                            |
| Titular                               | : LABORATORIOS SILESIA S.A.                                                                  |
| Estado del Registro                   | : Vigente                                                                                    |
| Resolución Inscribase                 | : 334                                                                                        |
| Fecha Inscribase                      | : 20/01/1997                                                                                 |
| Ultima Renovación                     | : 20/01/2021                                                                                 |
| Fecha Próxima renovación              | : 20/01/2026                                                                                 |
| Régimen                               | : Fabricación Nacional                                                                       |
| Vía Administración                    | : ORAL                                                                                       |
| Condición de Venta                    | : Receta Médica                                                                              |
| Expende tipo establecimiento          | : Establecimientos Tipo A Y Asistencial                                                      |
| Indicación                            | : Hipotensión ortostática o hipotensión ortostática secundaria a otras condiciones clínicas. |

| Envases        |                                                                 |                  |                             |                                          |                          |
|----------------|-----------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------|------------------------------------------|--------------------------|
| Tipo Envase    | Descripción Envase                                              | Período Eficacia | Condición Almacenamiento    | Contenido                                | Unidad Medida            |
| Venta Público  | BLISTER PVC IMPRESO                                             | 36M              | Almacenado A No Más De 25°C | 5-50, 5, 10, 15, 20, 30, 50 y 60, 5 a 60 | COMPRIMIDOS              |
| Venta Público  | blister-pack de PVDC ámbar/aluminio impreso, con x comprimidos. | 36 MESES         | Almacenado A No Más De 25°C | 5, 10, 15, 20, 30, 50 y 60, 5 a 60       | Comprimidos, COMPRIMIDOS |
| Envase Clínico | blister-pack de PVDC ámbar/aluminio impreso, con x comprimidos. | 36 MESES         | Almacenado A No Más De 25°C | 50 a 2000 blister, 50 a 2000             | Comprimidos, COMPRIMIDOS |
| Muestra Médica | blister-pack de PVDC ámbar/aluminio impreso, con x comprimidos. | 36 MESES         | Almacenado A No Más De 25°C | 2, 5, 10, 15, 20 y 30, 2 a 30            | Comprimidos, COMPRIMIDOS |

| Función Empresa                  |                             |         |
|----------------------------------|-----------------------------|---------|
| Función Empresa                  | Razón Social                | País    |
| FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS | CADILA PHARMACEUTICALS LTD. | INDIA   |
| DISTRIBUIDOR                     | LABORATORIOS ANDRÓMACO S.A. | CHILE   |
| FABRICACIÓN NACIONAL TERMINADO   | LABORATORIOS ANDRÓMACO S.A. | CHILE   |
| DISTRIBUIDOR                     | LABORATORIOS SILESIA S.A.   | CHILE   |
| LICENCIANTE                      | NYCOMED AUSTRIA GMBH        | AUSTRIA |
| FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS | TAKEADA AUSTRIA GMBH.       | AUSTRIA |

| Fórmula (sólo Principios Activos) |               |               |       |
|-----------------------------------|---------------|---------------|-------|
| Nombre PA                         | Concentración | Unidad Medida | Parte |
| MIDODRINA CLORHIDRATO             | 2,5           | mg            |       |

 Volver a tabla de registros encontrados

**Instituto de Salud Pública de Chile**

Av. Marathon 1000  
Ñuñoa, Santiago  
Casilla 48 Correo 21  
Código Postal 7780050

**Mesa Central**  
(56-2) 5755 101  
**Informaciones**  
(56-2) 5755 201

**Contacto con OIRS**  
[Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias](#)