



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO

ENVASE VENTA PUBLICO

RIMIVAT POLVO PARA SUSPENSION ORAL 12 mg/mL
OSELTAMIVIR

Rotulado gráfico del estuche:

Cara N°1 Y 2:

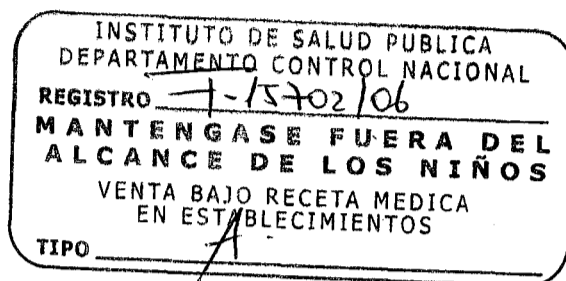
RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

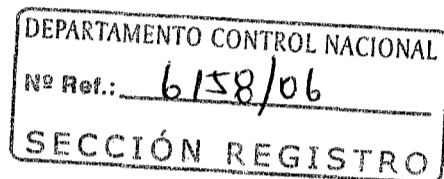
X mL

POLVO PARA SUSPENSION ORAL

Laboratorios Silesia S.A.



Cara N°3:



Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato) 12 mg

Excipientes c.s Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. N°

30 AGO 2006

Vía oral

“EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISIÓN MEDICA”.

Almacenar en lugar fresco y seco a no más de 25°C

~~Venta directa en establecimientos tipo A~~

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A

Administración y dosis vía oral según prescripción médica.



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

Importante: Para preparar la suspensión siga las instrucciones contenidas en el folleto interior

Agítese siempre antes de usar.

Advertencia:

La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

No contiene azúcar.

Este producto contiene sacarina

Cara Nº4:

Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolén-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago.

Aleta superior:

RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

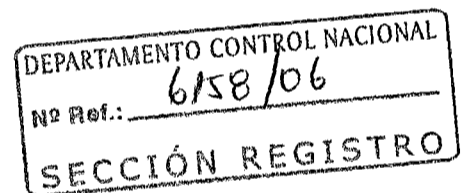
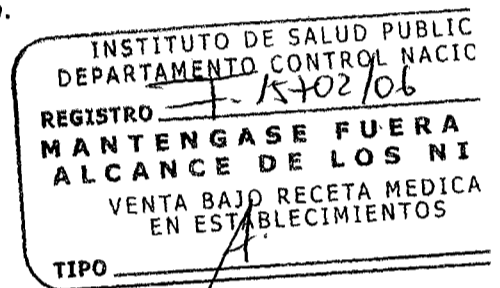
X mL

POLVO PARA SUSPENSION ORAL

Aleta inferior:

Serie:

Vence:



30 AGO 2006



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA/
Departamento Control Nacional
Sección Registro

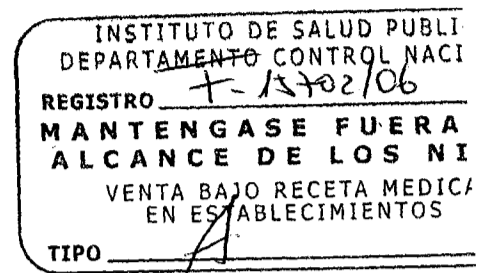
Rotulado del frasco:

RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

POLVO PARA SUSPENSION ORAL



Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato) 12 mg

Excipientes: Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. N°

Importante: Para preparar la suspensión siga las instrucciones contenidas en el folleto interior

Advertencia:

La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada Entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Manténgase fuera del alcance de los niños.
Agítese bien antes de usar

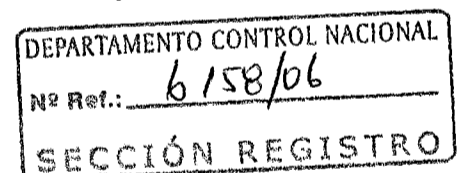
~~Venta directa en establecimientos tipo A.~~

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A

30 AGO 2006

Serie:

Vence:



Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolén-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago.



Rotulado Gráfico de envase clínico:

RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

POLVO PARA SUSPENSION ORAL
Laboratorios Silesia S.A.

X frascos con polvo para preparar X mL de suspensión oral reconstituída.

Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato) 12 mg

Excipientes: Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. Nº

**ENVASE CLÍNICO SÓLO
PARA ESTABLECIMIENTOS
MÉDICO - ASISTENCIALES**

Envase clínico sólo para establecimientos médico asistenciales
**"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y
SUPERVISIÓN MEDICA".**

Almacenar en lugar fresco y seco a no más de 25°C.

Advertencia:

La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Serie:

Vence:

Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolen-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago

30 AGO 2006

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
Nº Ref.: 6158/06
SECCIÓN REGISTRO

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
REGISTRO F-15402/06
**MANTENGASE FUERA D
ALCANCE DE LOS NIÑ**



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

Rotulado del frasco:

RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
REGISTRO **F-15702/06**
**MANTENGASE FUERA DEL
ALCANCE DE LOS NIÑOS**

Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato) 12 mg

Excipientes: Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. Nº

Importante: Para preparar la suspensión siga las instrucciones contenidas en el folleto interior

Advertencia:

La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada Entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Manténgase fuera del alcance de los niños.
Agítese bien antes de usar

**ENVASE CLÍNICO SÓLO
PARA ESTABLECIMIENTOS
MÉDICO - ASISTENCIALES**

~~Venta directa en establecimientos tipo A.~~

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A

Serie:

Vence:

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
Nº Ref.: **6158/06**
SECCIÓN REGISTRO

Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolén-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago.

30 AGO 2006



PROYECTO DE ROTULADO GRAFICO

ENVASE MUESTRA MEDICA

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

RIMIVAT POLVO PARA SUSPENSION ORAL 12 mg/mL
OSELTAMIVIR

Rotulado gráfico del estuche:

Cara N°1 Y 2:

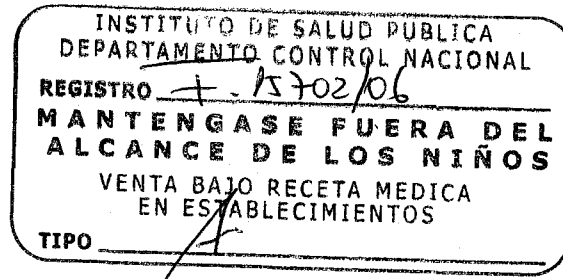
RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

Muestra médica – Prohibida su venta

POLVO PARA SUSPENSION ORAL
Laboratorios Silesia S.A.



Cara N°3:

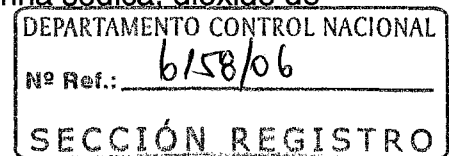
Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato)

12 mg

Excipientes: Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. N°



Vía oral

“EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISIÓN MEDICA”.

Almacenar en lugar fresco y seco a no más de 25°C

~~**Venta directa en establecimientos tipo A.**~~

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A

30 AGO 2006

Administración y dosis vía oral según prescripción médica.



Importante: Para preparar la suspensión siga las instrucciones contenidas en el folleto interior

Agítese siempre antes de usar.

Advertencia:

La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada, Entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

No contiene azúcar.

Este producto contiene sacarina

Cara Nº4:

Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolén-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago.

Aleta superior:

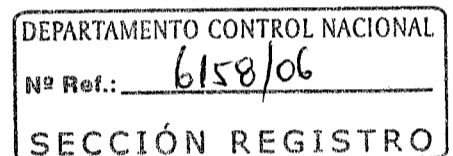
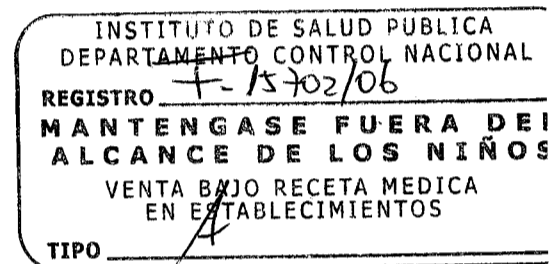
RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

Muestra médica . Prohibida su venta

POLVO PARA SUSPENSION ORAL



Aleta inferior:

Serie:

Vence:

30 AGO 2006



INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

Rotulado del frasco:

RIMIVAT 12 mg/mL

OSELTAMIVIR

X mL

Muestra médica – Prohibida su venta.

POLVO PARA SUSPENSION ORAL

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
REGISTRO F-15702/06
**MANTENGASE FUERA DEL
ALCANCE DE LOS NIÑOS**
VENTA BAJO RECETA MEDICA
EN ESTABLECIMIENTOS
TIPO II

Cada mL de suspensión reconstituída contiene:

Oseltamivir (como fosfato) 12 mg

Excipientes: Goma xanthan; ácido cítrico anhidro; citrato de sodio dihidrato; benzoato de sodio; sorbitol; sacarina sódica; dióxido de titanio; esencia tuti fruti.

Registro I.S.P. Nº

Importante: Para preparar la suspensión siga las instrucciones contenidas en el folleto interior

Advertencia:
La suspensión una vez reconstituída debe conservarse refrigerada, Entre 2-8°C. Descartar la porción no utilizada después de 10 días.

Manténgase fuera del alcance de los niños.
Agítese bien antes de usar

~~Venta directa en establecimientos tipo A~~

Venta bajo receta médica en establecimientos tipo A

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
Nº Ref.: 6158/06
SECCIÓN REGISTRO

Serie:

Vence:

Elaborado en Chile por Laboratorios Andrómaco S.A.
Avda. Quilín 5273-Peñalolén-Santiago.
Distribuido por Laboratorio Silesia S.A.
Av. Chile España 325, Ñuñoa, Santiago.

30 AGO 2006