

Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Envase Venta Público

Envase Primario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

LOGO

Reg. I.S.P. N°: -----

Serie: -----

Vence: -----

Vía de Administración: Intramuscular

Contenido: X

OPKO CHILE S.A.

Envase Secundario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

COMPOSICIÓN:

Cada ~~vial~~ frasco ampolla contiene:

Bencilpenicilina benzatina ~~1.200.000 UI~~ 0,991 g *

(Equivalente a 1.200.000 UI de bencilpenicilina benzatina)

Excipientes c.s.: Lecitina

Vía de administración: Intramuscular

Contenido: X ~~viales~~ frascos ampollas

LOGO



Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Venta bajo receta médica en establecimientos Tipo A y B y Asistencia.

Dosis según indicación médica, ver prospecto adjunto

Almacenar a menos de 30°C, protegido de la humedad.

Reconstituir con 3 mL de agua estéril para inyectable y agitar bien antes de usar.

Una vez reconstituido, es física y químicamente estable durante 24 horas a 25 °C. Desde un punto de vista microbiológico, debe ser empleado inmediatamente. Si no se usa de forma inmediata, la preparación debe realizarse bajo condiciones asépticas controladas y validadas. El tiempo de almacenamiento hasta su uso y las condiciones antes de su empleo serán responsabilidad del usuario.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Mayor información en www.ispch.cl

OPKO CHILE S.A.

REG. ISP N°: -----

Serie: -----

Vence: -----

El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

Fabricado por: Reyoung Pharmaceutical Co., Ltd., No.1 Ruiyang Road Yiyuan County, Shandong Province, República popular de China. **Importado por:** OPKO Chile S.A., Agustinas 640, piso 10, Santiago. **Distribuido por:** Arama Natural Products Distribuidora Ltda., Av. El Parque N°1307, módulo 10, Núcleo empresarial ENEA, Pudahuel, Santiago, Chile.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE	
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS	
SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS	
13 ABR 2020	
N° Ref:	RF1115267/18
N° Registro:	B-2796/20
Firma Profesional:	

Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Envase Muestra Médica

Envase Primario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

LOGO

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Reg. I.S.P. N°: -----

Serie : -----

Vence : -----

Vía de Administración: Intramuscular

Contenido: X

OPKO CHILE S.A.

Envase Secundario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

COMPOSICIÓN:

Cada vial frasco ampolla contiene:

Bencilpenicilina benzatina 1.200.000 UI 0,991 g *

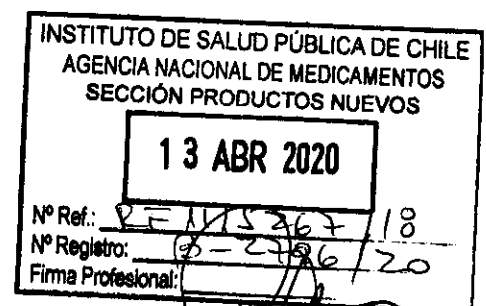
(Equivalente a 1.200.000 UI de bencilpenicilina benzatina)

Excipientes c.s.: Lecitina

Vía de administración: Intramuscular

Contenido: X viales frascos ampollas

LOGO



Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Venta bajo receta médica en establecimientos Tipo A y B y Asistencial.

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Dosis según indicación médica, ver prospecto adjunto

Almacenar a menos de 30°C, protegido de la humedad.

Reconstituir con 3 mL de agua estéril para inyectable y agitar bien antes de usar.

Una vez reconstituido, es física y químicamente estable durante 24 horas a 25 °C. Desde un punto de vista microbiológico, debe ser empleado inmediatamente. Si no se usa de forma inmediata, la preparación debe realizarse bajo condiciones asépticas controladas y validadas. El tiempo de almacenamiento hasta su uso y las condiciones antes de su empleo serán responsabilidad del usuario.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Mayor información en www.ispch.cl

REG. ISP N°: -----

Vence: -----

Serie: -----

OPKO CHILE S.A.

El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

Fabricado por: Reyoung Pharmaceutical Co., Ltd., No.1 Ruiyang Road Yiyuan County, Shandong Province, República popular de China. **Importado por:** OPKO Chile S.A., Agustinas 640, piso 10, Santiago. **Distribuido por:** Arama Natural Products Distribuidora Ltda., Av. El Parque N°1307, módulo 10, Núcleo empresarial ENEA, Pudahuel, Santiago, Chile.



Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Envase Venta Clínico

Envase Primario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

LOGO

Reg. I.S.P. N°: -----

Serie: -----

Vence: -----

Vía de Administración: Intramuscular

Contenido: X

ENVASE CLÍNICO SÓLO PARA ESTABLECIMIENTOS MÉDICO ASISTENCIALES

OPKO CHILE S.A.

Envase Secundario:

BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA SUSPENSIÓN
INYECTABLE 1.200.000 UI

COMPOSICIÓN:

Cada vial frasco ampolla contiene:

Bencilpenicilina benzatina 1.200.000 UI 0,991 g *

(Equivalente a 1.200.000 UI de bencilpenicilina benzatina)

Excipientes c.s.: Lecitina

ENVASE CLÍNICO SÓLO PARA ESTABLECIMIENTOS MÉDICO ASISTENCIALES

LOGO

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS
13 ABR 2020
N° Ref.: <u>RF1115267/18</u>
N° Registro: <u>B-2796/20</u>
Firma Profesional: <u>[Firma]</u>

Ref.: RF1115267/18

Reg. I.S.P. N° B-2796/20

ROTULADO GRÁFICO
BENCILPENICILINA BENZATINA POLVO PARA
SUSPENSIÓN INYECTABLE 1.200.000 U.I.

Venta bajo receta médica en establecimientos Tipo A y B

Dosis según indicación médica, ver prospecto adjunto

Almacenar a menos de 30°C, protegido de la humedad.

Reconstituir con 3 mL de agua estéril para inyectable y agitar bien antes de usar.

Una vez reconstituido, es física y químicamente estable durante 24 horas a 25 °C. Desde un punto de vista microbiológico, debe ser empleado inmediatamente. Si no se usa de forma inmediata, la preparación debe realizarse bajo condiciones asépticas controladas y validadas. El tiempo de almacenamiento hasta su uso y las condiciones antes de su empleo serán responsabilidad del usuario.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Mayor información en www.ispch.cl

REG. ISP N°: -----

Serie: -----

Vence: -----

Vía de administración: Intramuscular

Contenido: X viales frascos ampollas

El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.

OPKO CHILE S.A.

Fabricado por: Reyoung Pharmaceutical Co., Ltd., No.1 Ruiyang Road Yiyuan County, Shandong Province, República popular de China. **Importado por:** OPKO Chile S.A., Agustinas 640, piso 10, Santiago. **Distribuido por:** Arama Natural Products Distribuidora Ltda., Av. El Parque N°1307, módulo 10, Núcleo empresarial ENEA, Pudahuel, Santiago, Chile.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE	
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS	
SECCIÓN PRODUCTOS NUEVOS	
13 ABR 2020	
N° Ref.:	RF1115267/18
N° Registro:	B-2796/20
Firma Profesional:	