

Ref: MT 3614/09

Reg. ISP N° : F- 12082/07

Adrexof®

TEXTO ESTUCHE VENTA PÚBLICO

ADROFEX POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 500 mg/5 mL

CEFADROXILO 500 mg / 5 mL

Incluye Jeringa Dosificadora

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

100 mL POLVO Para Suspensión Oral

Venta bajo receta médica retenida en establecimientos tipo A - CHILE.

Advertencias:

Mantener en lugar fresco, seco a no más de 25°C y fuera del alcance de los niños.

Para preparar la suspensión, leer las instrucciones en la etiqueta del frasco.

Dosis y uso según prescripción médica.

Administrar por vía oral.

Precaución en diabéticos, contiene azúcar.

D.T.Q.F. Nancy Araneda C.

AGITESE ANTES DE USAR

FORMULA

Una vez reconstituida la suspensión cada 5 mL contiene:

Cefadroxilo 500 mg
(como monohidrato)

Excipientes: citrato de sodio dihidrato, benzoato de sodio, celulosa microcristalina - carmelosa sódica, goma xantano, ácido cítrico anhidro, colorante FD&C rojo N° 40, esencia de tutti - frutti polvo, sacarosa.

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile

Reg. Sanitario:

Bolivia N° II-28.099/2003

Perú N° E-15.495

~~Elaborado por Syntefarma S.A.~~

~~Bogotá - Colombia.~~

~~Para~~ **Fabricado y Distribuido por** LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

~~Importado por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

~~Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.~~

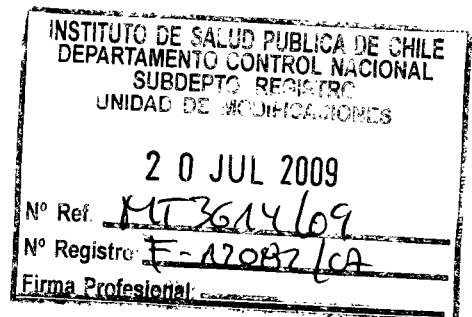
más información en:

www.laboratoriochile.cl

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:



Ref: MT 3614/09

Reg. ISP N° : F- 12082/07

TEXTO ETIQUETA VENTA PÚBLICO

Adroxef[®]
CEFADROXILO 500 mg/5 mL
100 mL POLVO PARA SUSPENSION ORAL

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

AGITESE ANTES DE USAR

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile

Reg. Sanitarios:

Bolivia N° II-28.099/2003

Perú N° E-15.495

Precaución en diabéticos: Contiene azúcar

Una vez reconstituída la suspensión cada 5 mL contiene:
Cefadroxilo
(como monohidrato) 500 mg
Excipientes

Indicación para su uso:

Agitar el frasco para remover el polvo. Agregar 61 mL de agua recién hervida y fría usando el vaso medida (30 mL + 31 mL).

Cerrar el frasco y agitar.

De esta manera, se obtienen 100 mL de suspensión reconstituida con un contenido de 500 mg de cefadroxilo por cada 5 mL.

Agítese antes de la administración

Guárdese en lugar fresco.

La suspensión reconstituida tiene una duración de 10 días en refrigeración.

Advertencias: Manténgase fuera del

alcance de los niños.

Antes de la reconstitución mantener

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

~~Elaborado por Syntofarma S.A.~~

~~Bogotá - Colombia~~

~~Para Fabricado y Distribuido por~~ LABORATORIO CHILE S.A.

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

~~Importado por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

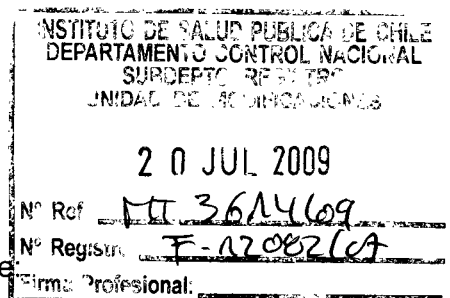
~~Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.~~

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:



Ref: MT 3614/09

Reg. ISP N° : F- 12082/07

**Adro[®]
xof**

TEXTO ESTUCHE MUESTRA MÉDICA

ADROFEX POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL 500 mg/5 mL

CEFADROXILO 500 mg / 5 mL

Incluye Jeringa Dosificadora

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

100 mL POLVO Para Suspensión Oral

Venta bajo receta médica retenida en establecimientos tipo A - CHILE.

Advertencias:

Mantener en lugar fresco, seco a no más

de 25°C y fuera del alcance de los niños.

Para preparar la suspensión, leer las instrucciones en la etiqueta del frasco.

Dosis y uso según prescripción médica.

Administrar por vía oral.

Precaución en diabéticos, contiene azúcar.

D.T.Q.F. Nancy Araneda C.

AGITESE ANTES DE USAR

FORMULA

Una vez reconstituida la suspensión

cada 5 mL contiene:

Cefadroxilo 500 mg

(como monohidrato)

Excipientes: citrato de sodio dihidrato, benzoato de sodio, celulosa microcristalina - carmelosa sódica, goma xantano, ácido cítrico anhidro, colorante FD&C rojo N° 40, esencia de tutti - frutti polvo, sacarosa.

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile

Reg. Sanitario:

Bolivia N° II-28.099/2003

Perú N° E-15.495

~~Elaborado por Syntofarma S.A.~~

~~Bogotá - Colombia~~

Para Fabricado y Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.

Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.

~~Importado por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

~~Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.~~

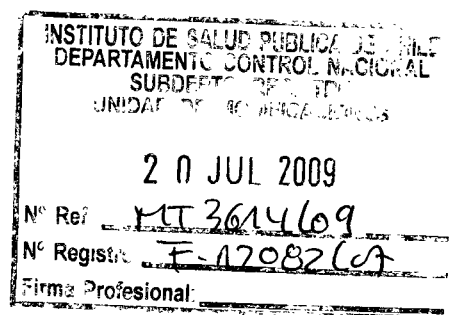
más información en:

www.laboratoriochile.cl

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:



Ref: MT 3614/09

Reg. ISP N° : F- 12082/07

TEXTO ETIQUETA MUESTRA MÉDICA

Adroxef[®]
CEFADROXILO 500 mg/5 mL
100 mL POLVO PARA SUSPENSION ORAL

"EL USO DE ESTE MEDICAMENTO EXIGE DIAGNOSTICO Y SUPERVISION MEDICA"

AGITESE ANTES DE USAR

MUESTRA MÉDICA PROHIBIDA SU VENTA

Reg. I.S.P. N° F-12082/07 - Chile
Reg. Sanitarios:
Bolivia N° II-28.099/2003
Perú N° E-15.495

Precaución en diabéticos: Contiene azúcar

Una vez reconstituída la suspensión cada 5 mL contiene:
Cefadroxilo
(como monohidrato) 500 mg
Excipientes

Indicación para su uso:

Agitar el frasco para remover el polvo. Agregar 61 mL de agua recién hervida y fría usando el vaso medida (30 mL + 31 mL).

Cerrar el frasco y agitar.

De esta manera, se obtienen 100 mL de suspensión reconstituída con un contenido de 500 mg de cefadroxilo por cada 5 mL.

Agítese antes de la administración

Guárdese en lugar fresco.

La suspensión reconstituída tiene una duración de 10 días en refrigeración.

Advertencias: Manténgase fuera del alcance de los niños.

Antes de la reconstitución mantener en lugar fresco y seco a no más de 25°C.

~~Elaborado por Syntofarma S.A.~~

~~Bogotá - Colombia.~~

~~Para~~ **Fabricado y Distribuido por** LABORATORIO CHILE S.A.

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

~~Importado por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 1315, Santiago - Chile.~~

~~Distribuido por LABORATORIO CHILE S.A.~~

~~Av. Maratón 3812, Santiago - Chile.~~

Serie N°:

Elaboración:

Vencimiento:

