

Soluciones en Salud

Vademecum

DFM PHARMA®

Difem®
LABORATORIOS

Analgésicos

Celecoxib	04
Ketoprofeno	05

Anestésicos

Dextrocris	07
Lefrin	08
Naloxona	09
Remifas	10 - 11
CIS	12

Antibióticos

Ampicilina	14 - 15
Ampicilina/Sulbactam	16
Cefazolina	17
Cefotaxima	18
Ceftazidima	19
Ceftriaxona	20
Cloxacilina	21
Meropenem	22 - 23
Amoxicilina	24
Eritromicina	25
Piperacilina/Tazobactam	26
Imiperem/Cilastatina	27

Cardiovascular Metabólico

Carvedilol	29 - 30
Doxazosina	31 - 32
Furosemida	33

Gastrointestinal

Metoclopramida	35
----------------	----

Salud mental

Compaz	37
Levibense	38
Pramipexol	39
Venlafaxina	40 - 41

Otros

Ácido Tranexámico	43
Cianocobalamina	44
Clorfenamina	45
Fimitol	46
Granisetron	47
Octreotida	48





Analgésicos

Vademecum

Difem[®]
LABORATORIOS

DFM^{PHARMA}[®]

CELECOXIB 200 mg

DESCRIPCIÓN

Se utiliza para el alivio del dolor, fiebre, hinchazón y sensibilidad causada por la osteoartritis, artritis reumatoide y espondilitis anquilosante.

REGISTRO

F-23715.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula contiene:
200 mg de Celecoxib.

Excipientes: Celulosa Microcristalina, Lactosa, Povidona k-30, Alcohol Isopropílico, Lauril Sulfato de Sodio, Gelatina, Agua Purificada, Metilparabeno, Propilparabeno, Colorante FD&C azul N°1, Colorante D&C amarillo N°10, Dióxido de Titanio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiinflamatorio. Antirreumático.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800037
PRODUCTO	CELECOXIB 200 mg
PRESENTACIÓN	30 CÁPSULAS
EAN 13	7801000001171
DUN 14	17801000001178

KETOPROFENO 100 mg

DESCRIPCIÓN

Antiinflamatorio no esterooidal. Analgésico. Indicado para el tratamiento del dolor post-operatorio; tratamiento de cólico renal; dolores oncológicos; ciática; neuralgia; lumbago.

REGISTRO

F-24891.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
100 mg de Ketoprofeno; Excipientes: Manitol c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico. Antiinflamatorio no esterooidal.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800179
PRODUCTO	KETOPROFENO 100 mg
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001201
DUN 14	17801000001208



Anestésicos

Vademecum

Difem[®]
LABORATORIOS

DFM^{PHARMA}[®]

DEXTOCRIS 200 mcg/2 mL

DESCRIPCIÓN

Sedante para pacientes con ventilación asistida. Brinda sedación y analgesia sin provocar depresión respiratoria y permite que los pacientes puedan despertarse fácilmente.

REGISTRO

F-24909.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla de 2 mL contiene: 200 mcg de Dexmedetomidina. Excipientes: Cloruro de Sodio, Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Anestésico. Analgésico.

INFORMACIÓN GENERAL

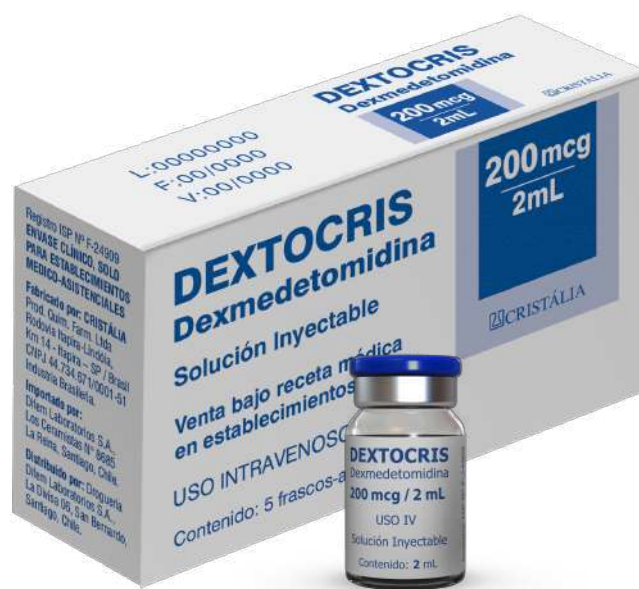
Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800183
PRODUCTO	DEXTOCRIS 200 mcg
PRESENTACIÓN	5 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001638
DUN 14	--

LEFRIN 10 mg/1 mL

DESCRIPCIÓN

Vasoconstrictor. Tratamiento de la hipotensión durante la anestesia espinal, epidural o general. También se emplea en casos de taquicardia supraventricular paroxística y en la anestesia regional como vasoconstrictor local.

REGISTRO

F-24306.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM - SC.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 1 mL contiene:
10 mg de Fenilefrina Clorhidrato; Excipientes: Cloruro de Sodio, Ácido Cítrico Monohidrato, Citrato de Sodio Dihidrato, Metabisulfito de Sodio, Agua para Inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Vasopresor.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800160
PRODUCTO	LEFRIN 10 mg/1mL
PRESENTACIÓN	10 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001096
DUN 14	17801000001093

NALOXONA 0,4 mg/mL

DESCRIPCIÓN

Antídoto. Indicado para la reversión completa o parcial de la Depresión Narcótica, incluyendo depresión respiratoria inducida por opiáceos, propoxifeno y analgésicos narcótico-antagonistas: Nalbufina, Pentazocina y Butorfanol. También está indicada para el diagnóstico de la sospecha de una sobredosis opiácea aguda.

REGISTRO

F-24500.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable contiene:
0,4 mg de Hidrocloruro de Naloxona; Excipientes: Cloruro de Sodio, Ácido Clorhídrico, Agua para Inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antagonista opiáceo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800135
PRODUCTO	NALOXONA 0,4 mg/mL
PRESENTACIÓN	10 AMPOLLAS
EAN 13	7801000000983
DUN 14	17801000000980

REMIFAS 2 mg

DESCRIPCIÓN

Analgésico para usar durante la inducción o mantención de la anestesia general y también para la continuación de la analgesia en el período post-operatorio inmediato bajo supervisión estrecha, se pasa a una analgesia de mayor duración.

REGISTRO

F-24319.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
2 mg de Remifentanilo. Excipientes: Glicina, Ácido clorhídrico, Hidróxido de Sodio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico opioide.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta Cheque en establecimientos tipo A. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800115
PRODUCTO	REMIFAS 2 mg
PRESENTACIÓN	5 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000815
DUN 14	--

REMIFAS 5 mg

DESCRIPCIÓN

Analgésico para usar durante la inducción o mantención de la anestesia general y también para la continuación de la analgesia en el período post-operatorio inmediato bajo supervisión estrecha, se pasa a una analgesia de mayor duración.

REGISTRO

F-24320.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
5 mg de Remifentanilo. Excipientes: Glicina, Ácido Clorhídrico, Hidróxido de Sodio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico opioide.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta Cheque. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800116
PRODUCTO	REMIFAS 5 mg
PRESENTACIÓN	5 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000808
DUN 14	--

CIS 20mg/10mL

DESCRIPCIÓN

Es un agente bloqueador neuromuscular, no despolarizante y de acción intermedia, que se administra vía intravenosa (I.V.). Está indicado para el uso en cirugía, así como en otros procedimientos y en cuidados intensivos. Se utiliza como auxiliar para anestesia general, o sedación en la unidad de cuidados intensivos (UCI), para relajar los músculos y facilitar la intubación orotraqueal y ventilación mecánica. No contiene preservantes antimicrobianos y debe usarse en los pacientes en forma individual.

REGISTRO

F-24672.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 10 mL contiene: 20 mg de Cisatracurio. Excipientes: Solución Ácido Bencensulfónico, Agua para Inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Anestésico. Sedante.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original a temperatura entre 2°C y 8°C, protegido de la luz. No congelar.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800140
PRODUCTO	CIS 20mg/10mL
PRESENTACIÓN	5 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001027
DUN 14	--



Antibióticos

Vademecum

Difem[®]
LABORATORIOS

DFM^{PHARMA}[®]

AMPICILINA 1 g

DESCRIPCIÓN

Indicado para el tratamiento de infecciones causadas por cepas susceptibles de los siguientes casos: Infecciones del aparato genitourinario; Infecciones del aparato respiratorio; infecciones del aparato gastrointestinal y Meningitis.

REGISTRO

F-23247.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Ampicilina.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800003
PRODUCTO	AMPICILINA 1 g
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000280
DUN 14	17801000000287

AMPICILINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Indicado para el tratamiento de infecciones causadas por las cepas susceptibles, bajo las siguientes condiciones: Infecciones del tracto respiratorio; Meningitis Bacterial; Septicemias o Endocarditis (causadas por gram positivo) e infección del tracto urinario e infección gastrointestinal.

REGISTRO

F-23246.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Ampicilina.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800001
PRODUCTO	AMPICILINA 500 mg
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000273
DUN 14	17801000000270

AMPICILINA SULBACTAM 1,5 g

DESCRIPCIÓN

Combinación de antibiótico con inhibidor de betalactamasas indicado en infecciones causadas por microorganismos susceptibles, tales como infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, infecciones del tracto urinario y pielonefritis, infecciones intraabdominales, infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones de los huesos y articulaciones e infecciones gonocócicas. También puede administrarse en el periodo periquirúrgico para reducir la incidencia de infección postquirúrgica.

REGISTRO

F-25173.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Ampicilina y 0,5 g de Sulbactam.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico

INFORMACIÓN GENERAL

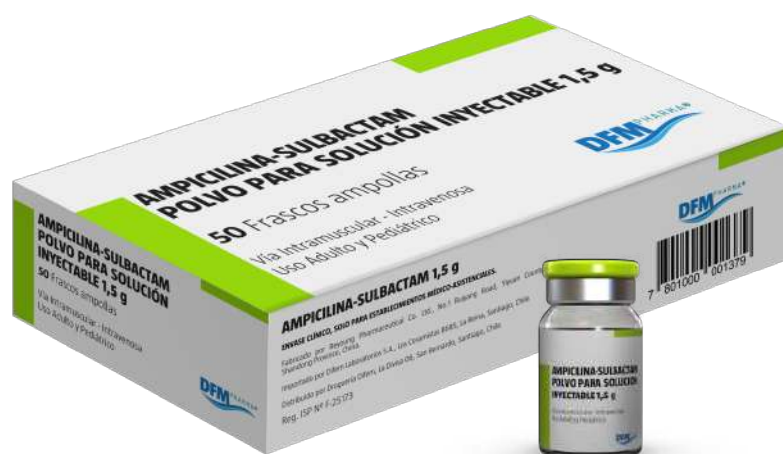
Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800193
PRODUCTO	AMPICILINA SULBACTAM 1,5 g
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001379
DUN 14	17801000001376

CEFAZOLINA 1 g

DESCRIPCIÓN

Indicado para el tratamiento de infecciones del aparato respiratorio inferior; infecciones del tracto urinario; infecciones de la piel y tejidos blandos; infecciones del tracto biliar; infecciones osteoarticulares; septicemia; endocarditis y profilaxis preoperatoria.

REGISTRO

F-23170.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Cefazolina.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800006
PRODUCTO	CEFAZOLINA 1 g
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000303
DUN 14	17801000000300

CEFOTAXIMA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de tercera generación. Antibacteriano betalactámico, indicado en el tratamiento de las infecciones causadas por microorganismos susceptibles comprobado por antibiograma: infección de vías respiratorias, infección del tracto urinario, enfermedades pélvicas inflamatorias; infecciones de la piel y de tejidos blandos; infecciones de los huesos y sus articulaciones; Septicemia Bacteriana; Meningitis Bacteriana; profilaxis de infecciones perioperatorias; Gonorrea no complicada.

REGISTRO

F-24870.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Cefotaxima.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800182
PRODUCTO	CEFOTAXIMA 1 g
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001263
DUN 14	17801000001260

CEFTAZIDIMA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de tercera generación utilizada en el tratamiento de infecciones causadas por cepas sensibles como infecciones del tracto respiratorio, piel, tracto urinario, septicemia, infecciones del tejido óseo y articulaciones, ginecológicas, intraabdominales y del sistema nervioso central.

REGISTRO

F-24860.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Cefazidima. Excipiente: Carbonato de sodio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C .

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800176
PRODUCTO	CEFTAZIDIMA 1 g
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001133
DUN 14	17801000001130

CEFTRIAXONA 1 g

DESCRIPCIÓN

Indicado para el tratamiento de infecciones graves causadas por microorganismos sensibles a Ceftriaxona: Septicemia; Meningitis Bacteriana; Infecciones Abdominales como Peritonitis e Infecciones del tracto biliar; Infecciones Osteoarticulares; Infecciones complicadas de piel y tejidos blandos; Infecciones complicadas de riñones y del tracto urinario; Infecciones del tracto respiratorio; Infecciones del tracto genital y Estadios II y III de la Enfermedad de Lyme.

REGISTRO

F-23279.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Ceftriaxona.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800004
PRODUCTO	CEFTRIAXONA 1 g
PRESENTACIÓN	50 frascos ampolla
EAN 13	7801000000297
DUN 14	17801000000294

CLOXACILINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Antibiótico betalactámico indicado para el tratamiento de infecciones de la piel y Endocarditis causadas por bacterias sensibles, específicamente aquellas causadas por Estafilococos.

REGISTRO

F-23351.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Cloxacilina.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800005	2800249
PRODUCTO	CLOXACILINA 500 mg	CLOXACILINA 500 mg
PRESENTACIÓN	50 FRASCOS AMPOLLA	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000310	7801000002215
DUN 14	17801000000317	17801000002212

MEROPENEM 1 g

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro utilizado en el tratamiento de infecciones del aparato respiratorio y septicemia.

REGISTRO

F-24246.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Meropenem.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica en establecimientos tipo A. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800110
PRODUCTO	MEROPENEM 1 g
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000792
DUN 14	17801000000799

MEROPENEM 500 mg

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro utilizado en el tratamiento de infecciones causadas por una o varias bacterias sensibles al meropenem como neumonías, incluyendo las nosocomiales, infecciones intraabdominales, meningitis, septicemia, tratamiento empírico inicial en neutropenia febril

REGISTRO

F-24244.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:

500 mg de Meropenem.

Excipiente: Carbonato de sodio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	280011
PRODUCTO	MEROPENEM 500 mg
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000785
DUN 14	17801000000782

AMOXICILINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Amoxicilina 500 mg es un antibiótico, indicado para el tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, tracto urinario, de la piel y tejidos blandos; sepsis intraabdominal u osteomielitis.

REGISTRO

F-23749.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula contiene:
500 mg de Amoxicilina.

Excipientes: Talco puro, Magnesio Estearato, Gelatina, Dióxido de Titanio, Colorante Ponceau 4R, Colorante FD&C Rojo N°40, Colorante FD&C Amarillo N°5, Colorante FD&C Azul N°1, Lauril Sulfato de Sodio, Agua Purificada c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800222
PRODUCTO	AMOXICILINA 500 mg
PRESENTACIÓN	100 CÁPSULAS
EAN 13	7801000001744
DUN 14	17801000001741

ERITROMICINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Utilizado para el tratamiento de infecciones respiratorias altas y bajas, urinarias, de la piel y tejidos blandos provocados por microorganismos sensibles, también es usado en la profilaxis de Endocarditis bacteriana en los pacientes alérgicos a la Penicilina.

REGISTRO

B-2692.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:
500 mg de Eritromicina. Excipientes: Almidón de maíz, Dióxido de Silicio Coloidal, Croscarmelosa Sódica, Povidona, Alcohol Polivinílico, Polietilenglicol, Talco, Triacetina, Fosfato Tribásico de Calcio, Dióxido de Titanio, Eritrosina, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800262
PRODUCTO	ERITROMICINA 500 mg
PRESENTACIÓN	20 comprimidos
EAN 13	7801000002420
DUN 14	17801000002427

PIPERACILINA/TAZOBACTAM 4,5 g

DESCRIPCIÓN

Antibiótico inhibidor de betalactamasa. Tratamiento de infecciones polimicrobianas severas en que se sospecha presencia de microorganismos aeróbicos y anaeróbicos (intraabdominal, piel y estructuras cutáneas, tracto respiratorio superior e inferior, ginecológicas).

REGISTRO

F-24556.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
4 g de Piperacilina y 0,5 g de Tazobactam.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800125
PRODUCTO	PIPERACILINA/TAZOBACTAM 4,5 g
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000976
DUN 14	17801000000973

IMIPENEM/CILASTATINA 500/500

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro que se utiliza para el tratamiento de infecciones abdominales, del tracto respiratorio, infecciones puerperales, del aparato genitourinario y de tejidos blandos.

REGISTRO

F-24313.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Cilastatina y 500 mg de Imipenem.
Excipiente c.s.: Bicarbonato de sodio

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico de amplio espectro.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800114
PRODUCTO	IMIPENEM/CILASTATINA 500/500
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000914
DUN 14	17801000000911

IMIPENEM/CILASTATINA 500/500

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro que se utiliza para el tratamiento de infecciones abdominales, del tracto respiratorio, infecciones puerperales, del aparato genitourinario y de tejidos blandos.

REGISTRO

F-24313.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Cilastatina y 500 mg de Imipenem.
Excipiente c.s.: Bicarbonato de sodio

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico de amplio espectro.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800114
PRODUCTO	IMIPENEM/CILASTATINA 500/500
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000000914
DUN 14	17801000000911

CARVEDILOL 6,25 mg

DESCRIPCIÓN

Es un antihipertensivo, bloqueador alfa y beta adrenérgico utilizado en tratamiento de la hipertensión esencial, angina de pecho estable crónica y tratamiento coadyuvante en insuficiencia cardíaca crónica estable de moderada a grave.

REGISTRO

F-23781.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene: 6,25 mg de Carvedilol. Excipientes: Lactosa monohidrato, Dióxido de silicio coloidal anhidro, Crospovidona (tipo A), Povidona K30, Sacarosa, Crospovidona (tipo B), Estearato de Magnesio, Macrogol 400, Polisorbato 80, Dióxido de titanio, Hipromelosa, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Vasodilatador. Antihipertensivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800035
PRODUCTO	CARVEDILOL 6,25 mg
PRESENTACIÓN	30 comprimidos recubiertos
EAN 13	7801000000587
DUN 14	17801000000584

CARVEDILOL 12,5 mg

DESCRIPCIÓN

Es un antihipertensivo, bloqueador alfa y beta adrenérgico utilizado en tratamiento de la hipertensión esencial, angina de pecho estable crónica y tratamiento coadyuvante en insuficiencia cardíaca crónica estable de moderada a grave.

REGISTRO

F-23756.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene: 12,5 mg de Carvedilol. Excipientes: Lactosa monohidrato, Dióxido de silicio coloidal anhidro, Crospovidona (tipo A), Povidona K30, Sacarosa, Crospovidona (tipo B), Estearato de Magnesio, Macrogol 400, Polisorbato 80, Dióxido de titanio, Hipromelosa, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Vasodilatador. Antihipertensivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFIUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800036
PRODUCTO	CARVEDILOL 12,5 mg
PRESENTACIÓN	30 comprimidos recubiertos
EAN 13	7801000000594
DUN 14	17801000000591

DOXAZOSINA 2 mg

DESCRIPCIÓN

Es un vasodilatador que sirve para reducir la tensión en los tejidos musculares de la próstata y el tracto urinario, también se usa para tratar la Hipertensión Arterial y la Hiperplasia Prostática Benigna.

REGISTRO

F-24223.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:
2 mg de Doxazosina. Excipientes: Celulosa microcristalina, Lactosa anhidra, Almidón glicolato de sodio, Estearato de magnesio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihipertensivo. Alfabloqueador.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversa a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses. v v



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800089
PRODUCTO	DOXAZOSINA 2 mg
PRESENTACIÓN	30 comprimidos
EAN 13	7801000000921
DUN 14	17801000000928

DOXAZOSINA 4 mg

DESCRIPCIÓN

Es un vasodilatador que sirve para reducir la tensión en los tejidos musculares de la próstata y el tracto urinario, también se usa para tratar la hipertensión arterial y la hiperplasia prostática benigna.

REGISTRO

F-23983.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

4 mg de Doxazosina.

Excipientes: Celulosa microcristalina, Lactosa anhidra, Almidón glicolato de sodio, Estearato de magnesio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihipertensivo. Alfabloqueador.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversa a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800059
PRODUCTO	DOXAZOSINA 4 mg
PRESENTACIÓN	30 COMPRIMIDOS
EAN 13	7801000000624
DUN 14	17801000000621

FUROSEMIDA 20 mg/2 mL

DESCRIPCIÓN

Diurético, antihipertensivo. Indicado en Síndrome Edematoso, Insuficiencia Cardíaca, Insuficiencia Renal Aguda y Crónica, Hipertensión Arterial, Edema Pulmonar Agudo.

REGISTRO

F-24498.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 2 mL contiene:
20 mg de Furosemida.

Excipientes: Hidróxido de Sodio, Cloruro de Sodio, Sulfito de Sodio, Propilenglicol, Agua para Inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Diurético, antihipertensivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800123
PRODUCTO	FUROSEMIDA 20 mg/2 mL
PRESENTACIÓN	100 AMPOLLAS
EAN 13	7801000000877
DUN 14	17801000000874

FUROSEMIDA 20 mg/2 mL

DESCRIPCIÓN

Diurético, antihipertensivo. Indicado en Síndrome Edematoso, Insuficiencia Cardíaca, Insuficiencia Renal Aguda y Crónica, Hipertensión Arterial, Edema Pulmonar Agudo.

REGISTRO

F-24498.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 2 mL contiene:
20 mg de Furosemida.

Excipientes: Hidróxido de Sodio, Cloruro de Sodio, Sulfito de Sodio, Propilenglicol, Agua para Inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Diurético, antihipertensivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800123
PRODUCTO	FUROSEMIDA 20 mg/2 mL
PRESENTACIÓN	100 AMPOLLAS
EAN 13	7801000000877
DUN 14	17801000000874

METOCLOPRAMIDA 10 mg/2mL

DESCRIPCIÓN

Antiemético. Indicado en el tratamiento sintomático de náuseas y vómitos, tratamiento de corto plazo del reflujo gastroesofágico documentado y que no responde a terapia convencional, alivio de los síntomas de gastroparesis diabética (éstasis gástrica por diabetes), prevención y tratamiento de náuseas y emesis post-operatoria y/o aquella provocada por radioterapia y quimioterapia antineoplásica, intubación de intestino delgado, preparación de exploraciones del tubo digestivo.

REGISTRO

F-24674.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 2 mL contiene:
10 mg de Metoclopramida.

Excipientes c.s: Bisulfito de sodio, Acetato de sodio anhidro, Agua para inyección.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiemético.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800139
PRODUCTO	METOCLOPRAMIDA 10 mg-2mL
PRESENTACIÓN	100 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001058
DUN 14	17801000001055

METOCLOPRAMIDA 10 mg/2mL

DESCRIPCIÓN

Antiemético. Indicado en el tratamiento sintomático de náuseas y vómitos, tratamiento de corto plazo del reflujo gastroesofágico documentado y que no responde a terapia convencional, alivio de los síntomas de gastroparesis diabética (estasis gástrica por diabetes), prevención y tratamiento de náuseas y emesis post-operatoria y/o aquella provocada por radioterapia y quimioterapia antineoplásica, intubación de intestino delgado, preparación de exploraciones del tubo digestivo.

REGISTRO

F-24674.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 2 mL contiene:
10 mg de Metoclopramida.

Excipientes c.s: Bisulfito de sodio, Acetato de sodio anhidro, Agua para inyección.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiemético.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800139
PRODUCTO	METOCLOPRAMIDA 10 mg-2mL
PRESENTACIÓN	100 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001058
DUN 14	17801000001055

COMPAZ 10 mg

DESCRIPCIÓN

Benzodiazepina indicada para el control de la ansiedad, coadyuvante en el tratamiento de síndrome de abstinencia alcohólica, se administra previo a procedimientos endoscópicos y es útil para aliviar espasmos musculoesqueléticos.

REGISTRO

F-24845.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene: 10 mg de diazepam.
Almidón de maíz, Almidón pregelatinizado, Estearato de magnesio, Lactosa Monohidrato, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Ansiolítico. Miorrelajante.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta Médica Retenida. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800171	2800268
PRODUCTO	COMPAZ 10 mg	COMPAZ 10 mg
PRESENTACIÓN	200 comprimidos	30 comprimidos
EAN 13	7801000002338	7801000002451
DUN 14	--	17801000002458

LEVIBENSE 200-50

DESCRIPCIÓN

Indicado para el tratamiento de pacientes con la enfermedad de Parkinson.

REGISTRO

F-23574.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

200 mg de Levodopa y 50 mg de Benserazida.

Excipientes c.s.: Celulosa microcristalina, Crospovidona, Dióxido de silicio, Docusato de sodio, Estearato de magnesio, Manitol, Povidona, Óxido de hierro rojo, Fosfato de calcio dibásico dihidratado.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiparkinsoniano.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia ClFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800038
PRODUCTO	Levibense 200-50
PRESENTACIÓN	30 comprimidos
EAN 13	7801000000631
DUN 14	17801000000638

PRAMIPEXOL 0,25 mg

DESCRIPCIÓN

Agonista dopaminérgico, utilizado en el tratamiento de la enfermedad de Parkinson y síndrome de piernas inquietas.

REGISTRO

F-23744.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:
0,25 mg Pramipexol Diclorhidrato Monohidrato.
Excipientes c.s.: Manitol, Almidón de maíz, Almidón pregelatinizado, Dióxido de silicio coloidal, Estearato de magnesio, Povidona.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiparkinsoniano.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800041
PRODUCTO	PRAMIPEXOL 0,25 mg
PRESENTACIÓN	30 COMPRIMIDOS
EAN 13	7801000001164
DUN 14	17801000001161

VENLAFAXINA 75 mg

DESCRIPCIÓN

Antidepresivo inhibidor de la recaptación de serotonina, utilizado en el tratamiento de la depresión, trastorno de la ansiedad, entre otros.

REGISTRO

F-23933.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula con microgránulos recubiertos de liberación prolongada contiene: 75 mg de Venlafaxina.

Excipientes: Esferas de azúcar (sacarosa), Hipromelosa, Talco, Etilcelulosa, Óxido de hierro rojo, Dióxido de titanio, Gelatina, Lauril sulfato de sodio, Goma laca, Propilenglicol, Óxido de hierro negro, Hidróxido de potasio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antidepresivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800052
PRODUCTO	VENLAFAXINA 75 mg
PRESENTACIÓN	30 CÁPSULAS
EAN 13	7801000001492
DUN 14	--

VENLAFAXINA 150 mg

DESCRIPCIÓN

Antidepresivo inhibidor de la recaptación de serotonina, utilizado en el tratamiento de la depresión, trastorno de la ansiedad, entre otros.

REGISTRO

F-23934.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula con microgránulos recubiertos de liberación prolongada contiene: 150 mg de Venlafaxina.
Excipientes: Esferas de azúcar (sacarosa), Hipromelosa, Talco, Etilcelulosa, Óxido de hierro rojo, Dióxido de titanio, Gelatina, Lauril sulfato de sodio, Goma laca, Propilenglicol, Óxido de hierro negro, Hidróxido de potasio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antidepresivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800053
PRODUCTO	VENLAFAXINA 150 mg
PRESENTACIÓN	30 CÁPSULAS
EAN 13	7801000001508
DUN 14	--

VENLAFAXINA 75 mg

DESCRIPCIÓN

Antidepresivo inhibidor de la recaptación de serotonina, utilizado en el tratamiento de la depresión, trastorno de la ansiedad, entre otros.

REGISTRO

F-23933.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula con microgránulos recubiertos de liberación prolongada contiene: 75 mg de Venlafaxina.

Excipientes: Esferas de azúcar (sacarosa), Hipromelosa, Talco, Etilcelulosa, Óxido de hierro rojo, Dióxido de titanio, Gelatina, Lauril sulfato de sodio, Goma laca, Propilenglicol, Óxido de hierro negro, Hidróxido de potasio, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antidepresivo.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800052
PRODUCTO	VENLAFAXINA 75 mg
PRESENTACIÓN	30 CÁPSULAS
EAN 13	7801000001492
DUN 14	--

ÁCIDO TRANEXÁMICO 1000mg/10 mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para tratar sangrados abundantes perteneciente a la familia de los antifibrinolíticos.

REGISTRO

F-25519.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - IM.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 10 mL contiene:
1000 mg de Ácido Tranexámico.
Excipientes: Carbón activado, Cloruro de sodio,
Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antifibrinolítico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800221
PRODUCTO	ÁCIDO TRANEXÁMICO 1000mg/10 mL
PRESENTACIÓN	10 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001720
DUN 14	17801000001727

CIANOCOBALAMINA 0,1 mg-mL

DESCRIPCIÓN

Vitaminoterapia B12. Indicado en síndrome asociado a deficiencia de vitamina B12, anemia perniciosa con o sin complicaciones neurológicas, atrofia gástrica, gastrectomía total, disfunción ileal, déficit de metilmalonilcoenzima A, enfermedad hepática y renal, hemorragia, anemia hemolítica, anemia macrocítica nutricional, embarazo.

REGISTRO

F-25120.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IM - S.C profunda.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 1 mL contiene:
0,1 mg de Cianocobalamina.

Excipientes: Cloruro de sodio, Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antianémico. Vitaminoterapia.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800190
PRODUCTO	CIANOCOBALAMINA 0,1 mg-mL
PRESENTACIÓN	100 ampollas
EAN 13	7801000001362
DUN 14	17801000001369

CLORFENAMINA 10 mg/mL

DESCRIPCIÓN

Es un bloqueante de los receptores H1 de histamina, se utiliza para aliviar los síntomas producidos por la rinitis primaveral, el resfriado común y para tratar todo tipo de alergias.

REGISTRO

F-25754.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Parenteral (IV-IM-SC).

COMPOSICIÓN

Cada ampolla contiene:
Clorfenamina Maleato 10 mg. Excipientes c.s.: Agua para Inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihistamínico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800250
PRODUCTO	CLORFENAMINA 10 mg/mL
PRESENTACIÓN	100 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001997
DUN 14	17801000001994

FIMITOL 200 mcg

DESCRIPCIÓN

Indicado para la prevención y tratamiento de la hemorragia post parto cuando la oxitocina no se encuentra disponible

REGISTRO

F-25000.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:
200 mcg de Misoprostol.

Excipientes c.s.: Calulosa microcristalina, Almidón glicolato sódico tipo A, Aceite de ricino hidrogenado

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Uterotónico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. Uso exclusivo en establecimientos asistenciales. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800151
PRODUCTO	FIMITOL 200 mcg
PRESENTACIÓN	28 COMPRIMIDOS
EAN 13	7801000001423
DUN 14	17801000001420

GRANISETRÓN 3mg/3mL

DESCRIPCIÓN

Está indicado para la profilaxis y el tratamiento (control) de náuseas y vómitos agudos y tardíos asociados con la quimioterapia y la radioterapia, náuseas y vómitos postoperatorios (sólo solución inyectable).

REGISTRO

F-25489.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 3 mL contiene:
3 mg de Granisetron.

Excipientes c.s.: Cloruro de sodio, Ácido cítrico monohidrato, Hidróxido de sodio, Agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiemético.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800234
PRODUCTO	GRANISETRÓN 3mg/3mL
PRESENTACIÓN	5 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001645
DUN 14	17801000001642

OCTREOTIDA 0,1 mg/1mL

DESCRIPCIÓN

Tratamiento de la acromegalia. Pacientes con acromegalia no aptos para la cirugía o insuficientemente controlados por este, radioterapia o tratamiento con un agonista de la dopamina. Alivio de síntomas asociados con tumores endocrinos gastroenteropancreáticos: tumores carcinoides con características del síndrome carcinoide, vipomas, glucagonomas, gastrinomas síndrome de Zollinger-Ellison, por lo general en combinación con una terapia con antagonistas de los receptores H2 con antiácidos o no, insulinomas, GRFomas. Tratamiento de la diarrea refractaria asociada con sida. Prevención de las complicaciones tras cirugía pancreática.

REGISTRO

F-24433.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - SC.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
en 1 mL de solución inyectable 0,1 mg de Octreotida.
Excipientes: Cloruro de sodio, Acetato de sodio trihidrato, Ácido acético glacial, Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Inhibidor de hormona del crecimiento

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original entre 2°C y 8°C, protegido de la luz. No congelar.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800131
PRODUCTO	OCTREOTIDA 100 mcg-1mL
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001041
DUN 14	17801000001048

FIMITOL 200 mcg

DESCRIPCIÓN

Indicado para la prevención y tratamiento de la hemorragia post parto cuando la oxitocina no se encuentra disponible

REGISTRO

F-25000.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:
200 mcg de Misoprostol.

Excipientes c.s.: Calulosa microcristalina, Almidón glicolato sódico tipo A, Aceite de ricino hidrogenado

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Uterotónico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica retenida. Uso exclusivo en establecimientos asistenciales. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 30°C, protegido de la luz.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800151
PRODUCTO	FIMITOL 200 mcg
PRESENTACIÓN	28 COMPRIMIDOS
EAN 13	7801000001423
DUN 14	17801000001420

GRANISETRÓN 3mg/3mL

DESCRIPCIÓN

Está indicado para la profilaxis y el tratamiento (control) de náuseas y vómitos agudos y tardíos asociados con la quimioterapia y la radioterapia, náuseas y vómitos postoperatorios (sólo solución inyectable).

REGISTRO

F-25489.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 3 mL contiene:
3 mg de Granisetrón.

Excipientes c.s.: Cloruro de sodio, Ácido cítrico monohidrato, Hidróxido de sodio, Agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiemético.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original en un lugar fresco y seco a no más de 25°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800234
PRODUCTO	GRANISETRÓN 3mg/3mL
PRESENTACIÓN	5 AMPOLLAS
EAN 13	7801000001645
DUN 14	17801000001642

OCTREOTIDA 0,1 mg/1mL

DESCRIPCIÓN

Tratamiento de la acromegalia. Pacientes con acromegalia no aptos para la cirugía o insuficientemente controlados por este, radioterapia o tratamiento con un agonista de la dopamina. Alivio de síntomas asociados con tumores endocrinos gastroenteropancreáticos: tumores carcinoides con características del síndrome carcinoide, vipomas, glucagonomas, gastrinomas síndrome de Zollinger-Ellison, por lo general en combinación con una terapia con antagonistas de los receptores H2 con antiácidos o no, insulinomas, GRFomas. Tratamiento de la diarrea refractaria asociada con sida. Prevención de las complicaciones tras cirugía pancreática.

REGISTRO

F-24433.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - SC.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
en 1 mL de solución inyectable 0,1 mg de Octreotida.
Excipientes: Cloruro de sodio, Acetato de sodio trihidrato, Ácido acético glacial, Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Inhibidor de hormona del crecimiento

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta médica. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original entre 2°C y 8°C, protegido de la luz. No congelar.

VIDA ÚTIL

36 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800131
PRODUCTO	OCTREOTIDA 100 mcg-1mL
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLA
EAN 13	7801000001041
DUN 14	17801000001048

Soluciones en Salud

Vademecum

DFM PHARMA®

Difem®
LABORATORIOS