



DFM PHARMA®

Soluciones en Salud

Vademecum

Difem®
LABORATORIOS

NUESTRA COMPAÑÍA



Difem[®]
LABORATORIOS

Difem Laboratorios S.A. es una empresa reconocida y consolidada en la industria farmacéutica, fundada en 1985. Con una vasta experiencia en Investigación y Desarrollo, hemos logrado establecer altos estándares de calidad e innovación en todos nuestros procesos. Estos incluyen la obtención de **certificaciones, registros sanitarios, análisis microbiológicos de materias primas y productos terminados, así como estudios de hiperalergenicidad y efectividad de productos, entre otros.**



DFM PHARMA[®]

DFMPharma, una marca de Difem Laboratorios, nació en 2018 con el compromiso de mejorar la salud de todos. **Ofrecemos productos con altos estándares de calidad y seguridad para brindar tratamientos seguros y efectivos a costos competitivos.**

AMPOLLA

Unidades monodosis selladas herméticamente

Presentaciones diseñadas para garantizar la estabilidad y esterilidad del principio activo hasta su uso



Contienen soluciones o suspensiones líquidas de medicamentos, preparadas en condiciones estériles

Se utilizan principalmente para administración parenteral

FRASCO AMPOLLA

Recipientes herméticamente sellados

Contienen polvos o polvos liofilizados destinados a su reconstitución y posterior administración parenteral



Tapones libres de látex

Se pueden reconstituir con un diluyente estéril antes de la administración, manteniendo la actividad del fármaco durante un período de tiempo controlado

CÁPSULAS

Contienen principios activos en polvo, microgránulos o solución dentro de una cubierta soluble



Diseñadas para ofrecer una liberación precisa del fármaco en el tracto gastrointestinal, optimizando su absorción

Formas farmacéuticas de dosificación

COMPRIMIDOS

Su fabricación asegura la uniformidad de dosis y la estabilidad del medicamento durante su vida útil



Formas farmacéuticas sólidas obtenidas mediante la compresión de mezclas de principios activos y excipientes en moldes uniformes

ADENOSINA

6 mg / 2 mL

Solución Inyectable



Medicamento antiarrítmico **que funciona ralentizando los impulsos eléctricos entre las cámaras superior e inferior del corazón.**



1 ampolla



Cardiovascular



Antiarrítmico

CÓDIGO SAP

2800341

EAN13

7801000003076

DUN14

17801000003073

NUEVO

ALPROSTADIL 500 mcg/mL

Solución Inyectable

DFM^{PHARMA}[®]

REGISTRO ISP N.º
F-27351
REGISTRO ISP N.º



Medicamento utilizado en la **mantención temporal de la permeabilidad del ducto arterioso** hasta que pueda realizarse la cirugía **paliativa o correctiva** en recién nacidos con defectos **cardíacos congénitos** y quienes dependen del ducto arterioso permeable para sobrevivir.



1 ampolla



Cardiovascular



Vasodilatador

CÓDIGO SAP

2800337

EAN13

7801000003069

DUN14

17801000003066

NUEVO

ETOPÓSIDO

100 mg/5 mL

Solución Inyectable



Medicamento citostático **utilizado en el tratamiento del cáncer en adultos.**



1 Frasco ampolla



Oncológico

CÓDIGO SAP

2800345

EAN13

7801000003137

DUN14

17801000003134

NUEVO

01

Analgésicos

02

Anestésicos

03

Antialérgico

04

Antibióticos

05

Antihipertensivo

06

Antiparasitario

07

Antiviral

08

Cardiovascular

09

Gastrointestinal

10

Salud Mental

11

Salud Metabólica

12

Oncológico

13

Vitaminoterapia



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

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

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

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico. Antiinflamatorio no esteroide.

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	2800179
EAN 13	7801000001201
DUN 14	17801000001208
PRESENTACIÓN	100 mg 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

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 esta indicada para el diagnóstico de la sospecha de una sobredosis opiácea aguda.

REGISTRO

F-24500.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

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 opiáceos .

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	2800135
EAN 13	7801000000983
DUN 14	17801000000980
PRESENTACIÓN	0,4 mg 10 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

CLORFENAMINA 10 mg/1 mL

DESCRIPCIÓN

Es un bloqueante de los receptores H1 de histamina, se utilizar 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

Endovenosa - Intramuscular - Subcutánea.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 1 mL contiene:

10 mg de Clorfenamina Maleato.

Excipientes: Agua para inyectables, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

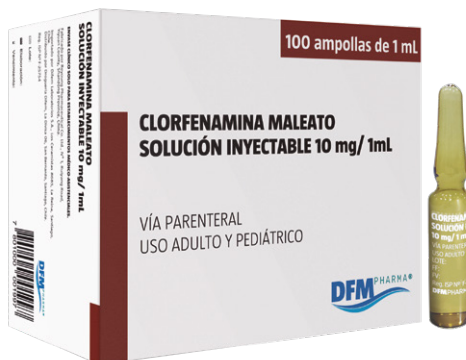
Antihistamínico.

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 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 30°C.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800250
EAN 13	7801000001997
DUN 14	17801000001994
PRESENTACIÓN	10 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

HIDROCORTISONA 100 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para terapia de reemplazo de insuficiencia adrenocortical crónica, algunas formas de síndrome de hiperplasia adrenal congénita y como agente antiinflamatorio. Corticoterapia de isquemia indicada en la insuficiencia adrenocortical aguda, estados de shock a raíz de una hemorragia, traumas o endotoxinas, reacciones agudas de hipersensibilidad de tipo anafilácticas, sola o con vasopresores.

REGISTRO

F-26887.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
Hidrocortisona (como succinato sódico) 100 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiinflamatorio esteroideo de acción corta (corticoide).

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 CIFIUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.



CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

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

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800293
EAN 13	7801000002871
DUN 14	17801000002878
PRESENTACIÓN	100 mg 50 COMPRIMIDOS
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CEFTRIAXONA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de 3ra generación 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

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Ceftriaxona Sódica.

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
EAN 13	7801000000297
DUN 14	17801000000294
PRESENTACIÓN	1 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

PIPERACILINA/TAZOBACTAM 4,5 g

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro combinado con un 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

Endovenosa.

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
EAN 13	7801000000976
DUN 14	17801000000973
PRESENTACIÓN	4,5 g 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

AMOXICILINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Antibiótico indicado para el tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, tracto urinario, de la piel y tejidos blandos; Sepsis intraabdominal y osteomielitis.

REGISTRO

F-23749.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula contiene:

500 mg de Amoxicilina. Excipientes: Talco Purificado, Estearato de magnesio, 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 y 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
EAN 13	7801000001744
DUN 14	17801000001741
PRESENTACIÓN	500 mg 100 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

AMOXICILINA 500 mg

DESCRIPCIÓN

Antibiótico utilizado en 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	2800033
EAN 13	7801000001522
DUN 14	17801000001529
PRESENTACIÓN	500 mg 21 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

MEROPENEM 1 g

DESCRIPCIÓN

Antibiótico de amplio espectro utilizado en el tratamiento de Neumonías, incluyendo las nosocomiales, infecciones intraabdominales, Meningitis, Septicemia, Tratamiento empírico inicial en pacientes adultos con neutropenia febril, ya sea en monoterapia o combinado con otro antimicrobiano según sospecha etiológica.

REGISTRO

F-24246.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:

1 g de Meropenem. Excipientes: 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 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 30°C.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800110
EAN 13	7801000000792
DUN 14	17801000000799
PRESENTACIÓN	1 g 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

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

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Meropenem. Excipientes: 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	2800111
EAN 13	7801000000785
DUN 14	17801000000782
PRESENTACIÓN	500 mg 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

AMPICILINA/SULBACTAM 1,5 g

DESCRIPCIÓN

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

REGISTRO

F-25173.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:

1 g de Ampicilina Sódica y 0,5 g de Sulbactam Sódico.

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
EAN 13	7801000001379
DUN 14	17801000001376
PRESENTACIÓN	1,5 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

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

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Cloxacilina (como sal Sódica).

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
EAN 13	7801000000310
DUN 14	17801000000317
PRESENTACIÓN	500 mg 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CEFAZOLINA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de 1° generación 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 perioperatoria.

REGISTRO

F-23170.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada 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 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 30°C.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800006
EAN 13	7801000000303
DUN 14	17801000000300
PRESENTACIÓN	1 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

AMOXICILINA 500 mg/5 mL

DESCRIPCIÓN

Antibiótico utilizado en el tratamiento de infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, tracto urinario, de piel y tejidos blandos, sepsis intraabdominal, osteomielitis, producidas por microorganismos sensibles demostrado por antibiograma.

REGISTRO

F-25392.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada 5mL de suspensión reconstituida contiene: Amoxicilina Trihidrato equivalente a 500 mg de Amoxicilina. Excipientes c.s.: Sacarosa, Almidón Glicolato de Sodio, Hipromelosa, Estevia, Benzoato de Sodio, Ácido Cítrico Anhidro, Citrato de Sodio, saborizante de naranja en polvo, Dióxido de Silicio, esencia mantequilla aromatizada.

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 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 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800220
EAN 13	7801000001751
DUN 14	17801000001758
PRESENTACIÓN	500 mg 1 FRASCO
TIPO	ORALES

AMPICILINA 1 g

DESCRIPCIÓN

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

REGISTRO

F-23247.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Ampicilina Sódica.

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
EAN 13	7801000000280
DUN 14	17801000000287
PRESENTACIÓN	1 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

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

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
500 mg de Ampicilina Sódica.

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 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 30°C.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800001
EAN 13	7801000000273
DUN 14	17801000000270
PRESENTACIÓN	500 mg 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CEFTAZIDIMA 1 g

DESCRIPCIÓN

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

REGISTRO

F-24860.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Cef tazidima. Excipientes: 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
EAN 13	7801000001133
DUN 14	17801000001130
PRESENTACIÓN	1 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CEFEPIMA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de 4ta generación utilizada para el tratamiento de infecciones del tracto respiratorio bajo, tracto urinario, piel y tejidos blandos, septicemia, infecciones intraabdominales, infecciones ginecológicas, tratamiento empírico en neutropenia febril y meningitis bacterianas, cuando éstas sean causadas por bacterias susceptibles y no responden a la terapia habitual.

REGISTRO

F-25221.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
Cefepima Clorhidrato 1,22 g (Equivalente a 1,0 g de Cefepima). Excipiente: L-arginina, 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

18 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800210
EAN 13	7801000001393
DUN 14	17801000001390
PRESENTACIÓN	1 g 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CEFOTAXIMA 1 g

DESCRIPCIÓN

Cefalosporina de tercera generación 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

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
1 g de Cefotaxima Sódica.

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
EAN 13	7801000001263
DUN 14	17801000001260
PRESENTACIÓN	1 g 50 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

CARVEDILOL 6,25 mg

DESCRIPCIÓN

Es un antihipertensivo, bloqueador alfa y beta adrenérgico utilizado para el 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: Dióxido de Silicio Coloidal Anhidro, Crospovidona (tipo A), Povidona K30, Sacarosa (azúcar), Crospovidona, (Tipo B), Estearato de Magnesio, Lactosa monohidrato, 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
EAN 13	7801000000587
DUN 14	17801000000584
PRESENTACIÓN	6,25 mg 30 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

CARVEDILOL 12,5 mg

DESCRIPCIÓN

Es un antihipertensivo, bloqueador alfa y beta adrenérgico utilizado para el 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 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	2800036
EAN 13	7801000000594
DUN 14	17801000000591
PRESENTACIÓN	12,5 mg 30 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES
B Bioequivalente	

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. Vasodilatador.

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	2800089
EAN 13	7801000000921
DUN 14	17801000000928
PRESENTACIÓN	2 mg 30 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

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.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihipertensivo. Vasodilatador.

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	2800059
EAN 13	7801000000624
DUN 14	17801000000621
PRESENTACIÓN	4 mg 30 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

HIDROXICLOROQUINA SULFATO 200 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado en lupus eritematoso, artritis reumatoídea, artritis juvenil crónica, condiciones dermatológicas causadas o agravadas por la luz solar y amebiasis extraintestinal.

REGISTRO

F-23869.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:

Hidroxicloroquina Sulfato 200 mg

Excipientes c.s.: Lactosa Monohidrato, Almidón de maíz, Hipromelosa, Croscarmelosa Sódica, Magnesio Estearato, Talco, Macrogol 6000, Dióxido de Titanio, Óxido de hierro amarillo, Polisorbato 80.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antirreumático y Antipalúdico.

INFORMACIÓN GENERAL

Este medicamento requiere diagnóstico y supervisión médica. Receta simple. **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 no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800054
EAN 13	7801000000686
DUN 14	17801000000683
PRESENTACIÓN	200 mg 60 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

ACICLOVIR 500 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para el tratamiento de infecciones provocadas por Herpes simplex, infecciones por Herpes zoster y Varicella zoster. Profilaxis en pacientes inmunodeprimidos.

REGISTRO

F-26810.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
Aciclovir (como sal Sódica) 500 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antivirales.

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 lugar fresco y seco a no más de 25°C, protegido de la humedad.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800311
EAN 13	7801000002895
DUN 14	17801000002892
PRESENTACIÓN	500 mg 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

ACICLOVIR 250 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para el tratamiento de infecciones provocadas por Herpes simplex, infecciones por Herpes zoster y Varicella zoster. Profilaxis en pacientes inmunodeprimidos.

REGISTRO

F-26809.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla contiene:
Aciclovir (como sal Sódica) 250 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antivirales.

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 lugar fresco y seco a no más de 25°C, protegido de la humedad.

VIDA ÚTIL

24 meses.



PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800310
EAN 13	7801000002888
DUN 14	17801000002885
PRESENTACIÓN	250 mg 10 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

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

Endovenosa - Intramuscular.

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 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 30°C.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800221
EAN 13	7801000001720
DUN 14	17801000001727
PRESENTACIÓN	1000 mg 10 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

ADENOSINA 6 mg / 2 mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento antiarrítmicos que funciona ralentizando los impulsos eléctricos entre las cámaras superior e inferior del corazón para ralentizar los latidos rápidos o irregulares llamados arritmias.

REGISTRO

F-27398.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla con solución inyectable contiene: Adenosina 6 mg. Excipientes (c.s.): Cloruro de Sodio, Agua para Inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiarrítmico.

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 30°C.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800341
EAN 13	7801000003076
DUN 14	17801000003073
PRESENTACIÓN	2 mL 5 FRASCOS AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

B Bioequivalente

ALPROSTADIL 500 mcg/mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado en la mantención temporal de la permeabilidad del ducto arterioso hasta que pueda realizarse la cirugía paliativa o correctiva en recién nacidos con defectos cardíacos congénitos y quienes dependen del ducto arterioso permeable para sobrevivir.

REGISTRO

F-27351.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla con solución inyectable contiene: Alprostadil 500 mcg. Excipientes c.s.: Etanol.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Prostaglandina.

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, sin congelar.



VIDA ÚTIL

24 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800337
EAN 13	7801000003069
DUN 14	17801000003066
PRESENTACIÓN	500 mcg/mL 1 AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

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

Endovenosa - Intramuscular.

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.

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
EAN 13	7801000000877
DUN 14	17801000000874
PRESENTACIÓN	20 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

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 una dispersión de Misoprostol/
Hidromelosa al 1:100. Excipientes: Celulosa
microcristalina, Almidón glicolato sódico tipo A,
Aceite de ricino hidrogenado, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Inductor de la contracción uterina.

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 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 30°C



VIDA ÚTIL

24 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800151
EAN 13	7801000001423
DUN 14	17801000001420
PRESENTACIÓN	200 mcg 28 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

METOCLOPRAMIDA 10 mg/2 mL

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

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla inyectable de 2 mL contiene: 10 mg de Metoclopramida. Excipientes: Bisulfito de sodio, Acetato de sodio anhidro, Agua para inyección, c.s.

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 CIFIUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.



CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800139
EAN 13	7801000001058
DUN 14	17801000001055
PRESENTACIÓN	10 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES
B Bioequivalente	

ONDANSETRON 8 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para el control de las náuseas y vómitos post-operatorios o provocados por quimioterapia y radioterapia.

REGISTRO

F-26121.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:
Ondansetron (como Clorhidrato Dihidratado) 8 mg.
Excipientes c.s: Lactosa, Celulosa Microcristalina, Almidón Pregelatinizado de Maíz, Glicolato Sódico de Almidón de Maíz, Dióxido de Silicio Coloidal, Magnesio Estearato, Dióxido de Titanio, Triacetina, Hipromelosa y Óxido de Hierro Amarillo.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antieméticos y Antinauseosos.

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	2800264
EAN 13	7801000002444
DUN 14	17801000002441
PRESENTACIÓN	8 mg 10 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES
Bioequivalente	

ONDANSETRON 4 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para el control de las náuseas y vómitos post-operatorios o provocados por quimioterapia y radioterapia.

REGISTRO

F-26119.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:
Ondansetron (como Clorhidrato Dihidratado) 4 mg.
Excipientes c.s: Lactosa, Celulosa Microcristalina, Almidón Pregelatinizado de Maíz, Glicolato Sódico de Almidón de Maíz, Dióxido de Silicio Coloidal, Magnesio Estearato, Dióxido de Titanio, Triacetina E Hipromelosa.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antieméticos y Antinauseosos.

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	2800263
EAN 13	7801000002437
DUN 14	17801000002434
PRESENTACIÓN	4 mg 10 COMPRIMIDOS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

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
EAN 13	7801000001492
DUN 14	17801000001499
PRESENTACIÓN	75 mg 30 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

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 capsula 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
EAN 13	7801000001508
DUN 14	17801000001505
PRESENTACIÓN	150 mg 30 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

ÁCIDO URSODEOXICÓLICO 250 mg

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado para la disolución de los cálculos biliares de colesterol en la vesícula biliar, para el tratamiento sintomático de la cirrosis biliar primaria, colangitis esclerosante, hepatitis crónica y para el tratamiento del trastorno hepatobiliar asociado con fibrosis quística en niños desde los 6 años de edad.

REGISTRO

F-23608.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada cápsula contiene:

Ácido Ursodeoxicólico 250 mg.

Excipientes c.s.: Povidona, Lauril Sulfato de Sodio, Almidón de Maíz, Magnesio Estearato, Gelatina, Dióxido de Titanio.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Hepatoprotector.

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

Almacenar a no más de 25 °C, protegido de la luz y humedad.

VIDA ÚTIL

24 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800083
EAN 13	7801000001188
DUN 14	17801000001185
PRESENTACIÓN	250 mg 60 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

METFORMINA CLORHIDRATO/ GLIBENCLAMIDA 500 / 5

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado como terapia de segunda línea cuando la dieta, el ejercicio y el tratamiento inicial con una sulfonilurea o metformina no permiten alcanzar un control glicémico adecuado en pacientes con diabetes tipo 2.

REGISTRO

F-24230.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

Metformina clorhidrato 500 mg

Glibenclamida 5 mg

Excipientes c.s: Celulosa Microcristalina, Almidón de Maíz, Dióxido de Silicio Coloidal, Almidón Glicolato de Sodio, Talco, Estearato de Magnesio.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Hipoglicemiantes Orales.

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

Almacenar a no más de 30°C, protegido de la luz y la humedad.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800092
EAN 13	7801000000761
DUN 14	17801000000768
PRESENTACIÓN	500/5 mg 60 CÁPSULAS
TIPO	ORALES

B Bioequivalente

ETOPÓSIDO 100 mg/5 mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento citostático utilizado en el tratamiento del cáncer en adultos.

REGISTRO

F-27517.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa.

COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla de 5 mL contiene: Etopósido 100 mg. Excipientes c.s.: Macrogol, Polisorbato, Alcohol Bencílico, Etanol, Ácido cítrico.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Citostático-Antineoplásico.

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 para protegerlo de la luz a temperatura menor de 30°C. No refrigerar o congelar.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800345
EAN 13	7801000003137
DUN 14	17801000003134
PRESENTACIÓN	100 mg 1 FRASCO AMPOLLA
TIPO	INYECTABLES

PIRIDOXINA CLORHIDRATO 100 mg / 1 mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado como profilaxis y tratamiento de deficiencia de vitamina B-6 y antidoto para intoxicación con cicloserina o isoniazida.

REGISTRO

F-25830.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla de 1 mL de solución inyectable contiene:

Piridoxina Clorhidrato 100 mg
Excipientes c.s.: Agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

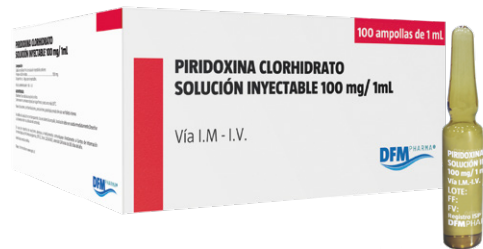
Vitaminoterapia.

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 CIFIUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

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



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800246
EAN 13	7801000002048
DUN 14	17801000002045
PRESENTACIÓN	100 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

TIAMINA CLORHIDRATO 30 mg / 1 mL

DESCRIPCIÓN

Medicamento utilizado en prevención y tratamiento de deficiencia de vitamina B1 debida a un incremento de requerimientos, ingesta reducida o absorción reducida.

REGISTRO

F-25796.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Endovenosa - Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla con solución inyectable contiene:

Tiamina clorhidrato 30 mg

Excipientes c.s.: Edetato disódico, Carbón activado, Agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

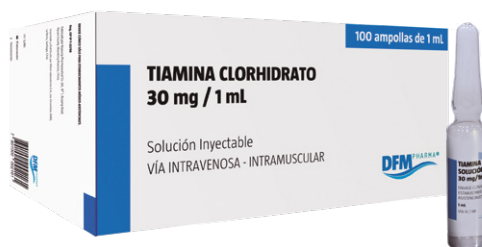
Vitaminoterapia.

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 lugar fresco y seco a no más de 30°C. Proteger de la luz y humedad. No congelar.



VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800247
EAN 13	7801000002161
DUN 14	17801000002168
PRESENTACIÓN	30 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

CIANOCOBALAMINA 0,1 mg / mL

DESCRIPCIÓN

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

Intramuscular - Subcutánea 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 a no más de 30°C.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	2800190
EAN 13	7801000001362
DUN 14	17801000001369
PRESENTACIÓN	0,1 mg 100 AMPOLLAS
TIPO	INYECTABLES

Productos de Calidad y Eficacia *para mejorar la salud de todos*

