

# NORMOTEMP<sup>®</sup>

## Paracetamol



CORPORACIÓN  
**FARMAYALA**  
*Su salud es nuestro COMPROMISO.*

NORMOTEMP <sup>®</sup> 500 mg .....	2
NORMOTEMP <sup>®</sup> 1g .....	2
NORMOTEMP <sup>®</sup> JARABE .....	3
NORMOTEMP <sup>®</sup> GOTAS .....	4



Farmayala Medicines

# NORMOTEMP® 500 mg



CORPORACIÓN  
**FARMAYALA**  
Su salud es nuestro COMPROMISO.

Quita marcas  
de agua

Wondershare  
PDFelement

## COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:

Acetaminofén (DCI. Paracetamol) 575 mg.  
(Equivalente a 500 mg de Acetaminofén)

Excipientes c.s.p.: Polivinilpirrolidona; Almidón; Almidón glicolato de sodio; Almidón pregelatinizado; Ácido estearico.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

## ¿QUÉ ES NORMOTEMP Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico; Antipirético.

## ¿CÓMO TOMAR NORMOTEMP?

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

## INDICACIONES

Tratamiento de síndromes febriles de causas virales y/o bacterianas.

Tratamiento sintomático del dolor y/o secundario a procesos patológicos agudos o crónicos, tales como: osteoartritis/osteoartritis, mialgias, lumbalgias, cefaleas, dismenorreas, odontalgias, dolores postraumáticos, post-operatorios, procesos infecciosos.

## ¿QUÉ SE NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR NORMOTEMP?

No tome NORMOTEMP, si es alérgico al paracetamol. Si le ocurre esto consulte a su médico

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Paracetamol o a alguno de los excipientes incluidos en la fórmula.

Pacientes con enfermedades hepáticas (con insuficiencia hepática o sin ella) o hepatitis viral (aumenta el riesgo de hepatotoxicidad).

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si ocurre una rara reacción de sensibilidad, discontinuar el medicamento de inmediato. No se use conjuntamente con alcohol ni con otros medicamentos que contengan Paracetamol.

Si el tratamiento por 10 días es insuficiente para controlar el dolor y reducir la fiebre o aparecen nuevos síntomas, se presenta enrojecimiento o sudoración, ardor de garganta por más de dos días seguido de fiebre, dolor de cabeza, erupción, náusea o vómito, será necesario reevaluar el diagnóstico y cambiar de agente para el control de los síntomas.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

La administración de Paracetamol y Cloranfenicol puede alterar los niveles de este último, por lo que se debe vigilar su dosis.

La Colestiramina reduce la absorción del Paracetamol. Por lo que es necesario administrar Paracetamol 1 hora antes o 3 horas después de la Colestiramina.

Existen reportes aislados de hepatotoxicidad en pacientes que tomaron Isoniacida con Paracetamol, por lo que se recomienda restringir el uso de ambos agentes.

Los pacientes en tratamiento con Warfarina no deben ingerir más de 2 g de Paracetamol al día durante unos pocos días, en caso de que no puedan usar otro agente de la misma clase terapéutica.

Se debe evitar el uso simultáneo de Zidovudina y Paracetamol por el riesgo de neutropenia o hepatotoxicidad.

## EMBARAZO Y LACTANCIA

Debe informar a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada para que su médico pueda decidir si el medicamento es adecuado en su caso.

Se desconocen los efectos sobre los lactantes. Debe informar a su médico si está en periodo de lactancia para que pueda decidir si la administración es adecuada en su caso.

## CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

El Paracetamol no tiene efecto sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

## MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Los efectos de toxicidad por Paracetamol, en general, se hacen aparentes a las 12 ó 48 horas post-ingestión, e incluyen daño o alteraciones hepáticas, acidosis metabólica, insuficiencia o daño renal, incluyendo coma, alteraciones hematológicas como trombocitopenia, pancreatitis y vómito.

El antídoto específico es la Acetilcisteína que se debe administrar a dosis de carga de 140 mg/kg y a una dosis de mantenimiento de 70 mg/kg.

Este tratamiento se debe iniciar en las 10 primeras horas posteriores a la ingestión.

La Acetilcisteína también se debe administrar a todas las personas que hayan ingerido más de 7.5 gramos, en caso de que no se puedan medir los niveles de Paracetamol en sangre. A pesar de que el tratamiento con Acetilcisteína se debe iniciar, de preferencia en las primeras 8 horas después de la ingestión, sigue siendo efectivo cuando se administra hasta 24 horas después de la ingestión.

Si el paciente no tolera el medicamento por vía oral éste debe administrarse por sonda duodenal. No se recomienda inducir emesis, ya que esta medida puede dificultar la administración posterior de Acetilcisteína.

## POSOLÓGIA:

La dosis analgésica óptima es de 15 mg/Kg de peso por vez, de manera que en el adulto de peso promedio es de 1000 mg administrados cada 6 horas, por el tiempo que el médico estime necesario.

En pacientes alcohólicos crónicos la dosis diaria debe ser menor a 2 gramos, aún si su peso es normal.

## POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

De manera ocasional, también se han reportado náusea, vómito, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia, anemia hemolítica, daño renal y hepático, neumonitis, erupciones cutáneas y metahemoglobinemia.

La administración de dosis elevadas puede causar daño hepático e incluso necrosis hepática.

**Notificación de sospechas de reacciones adversas:** Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Nacional de Farmacovigilancia de ARCSA.

## CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

## VENTA LIBRE

## PRESENTACIÓN COMERCIAL:

Caja x 10 blíster x 10 tabletas + prospecto

## LABORATORIO FABRICANTE:

INDEUREC S.A.

Dirección: Km 2 1/2 Autopista Durán - Boliche  
Durán – Ecuador



# NORMOTEMP® 1g

## COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:

Acetaminofén DC 90 (Compresión Directa) (DCI Paracetamol)

(Equivalente a 1g de Acetaminofén + 5% exceso y Excipientes 100 mg)..... 1.150 g.

Excipientes incluidos en la materia del principio activo Acetaminofén DC90: Polivinilpirrolidona K30, Almidón de maíz, Almidón glicolato de sodio, Almidón pregelatinizado, Ácido estearico.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

## ¿QUÉ ES NORMOTEMP Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico; Antipirético.

## ¿CÓMO TOMAR NORMOTEMP?

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

## INDICACIONES

Tratamiento de síndromes febriles de causas virales y/o bacterianas.

Tratamiento sintomático del dolor y/o secundario a procesos patológicos agudos o crónicos, tales como: osteoartritis/osteoartritis, mialgias, lumbalgias, cefaleas, dismenorreas, odontalgias, dolores postraumáticos, post-operatorios, procesos infecciosos.

## ¿QUÉ SE NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR NORMOTEMP?

No tome NORMOTEMP, si es alérgico al paracetamol. Si le ocurre esto consulte a su médico

# NORMOTEMP® JARABE

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Paracetamol o a alguno de los excipientes incluidos en la fórmula.  
Pacientes con enfermedades hepáticas (con insuficiencia hepática o sin ella) o hepatitis viral (aumenta el riesgo de hepatotoxicidad).

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si ocurre una rara reacción de sensibilidad, discontinuar el medicamento de inmediato. No se use conjuntamente con alcohol ni con otros medicamentos que contengan Paracetamol.  
Si el tratamiento por 10 días es insuficiente para controlar el dolor y reducir la fiebre o aparecen nuevos síntomas, se presenta enrojecimiento o sudoración, ardor de garganta por más de dos días seguido de fiebre, dolor de cabeza, erupción, náusea o vómito, será necesario reevaluar el diagnóstico y cambiar de agente para el control de los síntomas.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

La administración de Paracetamol y Cloranfenicol puede alterar los niveles de este último, por lo que se debe vigilar su dosis.

La Colestiramina reduce la absorción del Paracetamol. Por lo que es necesario administrar Paracetamol 1 hora antes o 3 horas después de la Colestiramina.

Existen reportes aislados de hepatotoxicidad en pacientes que tomaron Isoniacida con Paracetamol, por lo que se recomienda restringir el uso de ambos agentes.

Los pacientes en tratamiento con Warfarina no deben ingerir más de 2 g de Paracetamol al día durante unos pocos días, en caso de que no puedan usar otro agente de la misma clase terapéutica.

Se debe evitar el uso simultáneo de Zidovudina y Paracetamol por el riesgo de neutropenia o hepatotoxicidad.

## EMBARAZO Y LACTANCIA

Debe informar a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada para que su médico pueda decidir si el medicamento es adecuado en su caso.

Se desconocen los efectos sobre los lactantes. Debe informar a su médico si está en periodo de lactancia para que pueda decidir si la administración es adecuada en su caso.

## CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

El Paracetamol no tiene efecto sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

## MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Los efectos de toxicidad por Paracetamol, en general, se hacen aparentes a las 12 ó 48 horas post-ingestión, e incluyen daño o alteraciones hepáticas, acidosis metabólica, insuficiencia o daño renal, incluyendo coma, alteraciones hematológicas como trombocitopenia, pancreatitis y vómito.

El antídoto específico es la Acetilcisteína que se debe administrar a dosis de carga de 140 mg/kg y a una dosis de mantenimiento de 70 mg/kg.

Este tratamiento se debe iniciar en las 10 primeras horas posteriores a la ingestión.

La Acetilcisteína también se debe administrar a todas las personas que hayan ingerido más de 7.5 gramos, en caso de que no se puedan medir los niveles de Paracetamol en sangre. A pesar de que el tratamiento con Acetilcisteína se debe iniciar, de preferencia en las primeras 8 horas después de la ingestión, sigue siendo efectivo cuando se administra hasta 24 horas después de la ingestión. Si el paciente no tolera el medicamento por vía oral éste debe administrarse por sonda duodenal.

No se recomienda inducir emesis, ya que esta medida puede dificultar la administración posterior de Acetilcisteína.

## POSOLOGÍA:

La dosis analgésica óptima es de 15 mg/Kg de peso por vez, de manera que en el adulto de peso promedio es de 1000 mg administrados cada 6 horas, por el tiempo que el médico estime necesario.

En pacientes alcohólicos crónicos la dosis diaria debe ser menor a 2 gramos, aún si su peso es normal.

## POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

De manera ocasional, también se han reportado náusea, vómito, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia, anemia hemolítica, daño renal y hepático, neumonitis, erupciones cutáneas y metahemoglobinemia.

La administración de dosis elevadas puede causar daño hepático e incluso necrosis hepática.

**Notificación de sospechas de reacciones adversas:** Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Nacional de Farmacovigilancia de ARCSA.

## CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

## VENTA BAJO RECETA MÉDICA

## PRESENTACIÓN COMERCIAL:

Caja x 2 blísteres x 10 tabletas c/u + prospecto

## LABORATORIO FABRICANTE:

INDEUREC S.A.

Dirección: Km 2 1/2 Autopista Durán - Boliche Durán – Ecuador



## COMPOSICIÓN:

Caja 5 mL de jarabe contiene:

Paracetamol (Acetaminofén)..... 160 mg

Excipientes: Azúcar blanco; Benzoato de Sodio; Ácido cítrico; Glicerina; Sorbitol; Propilenglicol; Sacarina Sódica; Colo Rojo #40; Sabor frambuesa; Sabor cereza; Sabor fresa.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico; Antipirético.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

## INDICACIONES

Tratamiento de síndromes febriles de causas virales y/o bacterianas.

Tratamiento sintomático del dolor y/o secundario a procesos patológicos agudos o crónicos, tales como: osteoartritis/osteoartritis, mialgias, lumbalgias, cefaleas, dismenorreas, odontalgias, dolores postraumáticos, post-operatorios, procesos infecciosos.

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los componentes de la fórmula.  
Pacientes con enfermedades hepáticas como insuficiencia hepática o hepatitis viral (aumenta el riesgo de hepatotoxicidad).

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si ocurre una rara reacción de sensibilidad, discontinuar el medicamento de inmediato. No se use conjuntamente con alcohol ni con otros medicamentos que contengan Paracetamol.

Si el tratamiento por 10 días es insuficiente para controlar el dolor y reducir la fiebre o aparecen nuevos síntomas, se presenta enrojecimiento o sudoración, ardor de garganta por más de dos días seguido de fiebre, dolor de cabeza, erupción, náusea o vómito, será necesario reevaluar el diagnóstico y cambiar de agente para el control de los síntomas.

## POSOLOGÍA:

La dosis diaria recomendada de Paracetamol es aproximadamente de 60 mg/kg/día, que se reparten en 4 o 6 tomas diarias.

**Dosis ponderal:** 15mg/kg cada 6 horas a 10 mg/kg cada 4 horas.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La administración de Paracetamol y Cloranfenicol puede alterar los niveles de este último, por lo que se debe vigilar su dosis. La Colestiramina reduce la absorción del Paracetamol.

Existen reportes aislados de hepatotoxicidad en pacientes que tomaron Isoniacida con Paracetamol, por lo que se recomienda restringir el uso de ambos agentes.

Los pacientes en tratamiento con Warfarina no deben ingerir más de 2 g de Paracetamol al día durante unos pocos días, en caso de que no puedan usar otro agente de la misma clase terapéutica.

Se debe evitar el uso simultáneo de Zidovudina y Paracetamol por el riesgo de neutropenia o hepatotoxicidad.

## EMBARAZO Y LACTANCIA

Debe informar a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada para que su médico pueda decidir si el medicamento es adecuado en su caso.

Se desconocen los efectos sobre los lactantes. Debe informar a su médico si está en periodo de lactancia para que pueda decidir si la administración es adecuada en su caso.

## CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

El Paracetamol no tiene efecto sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

## MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Los efectos de toxicidad por Paracetamol, en general, se hacen aparentes a las 12 ó 48 horas post-ingestión, e incluyen daño o alteraciones hepáticas, acidosis metabólica, insuficiencia o daño renal, entre otras.

El antídoto específico es la Acetilcisteína que se debe administrar a dosis de carga de 140 mg/kg y a una dosis de mantenimiento de 70 mg/kg.

Este tratamiento se debe iniciar en las primeras 10 horas posteriores a la ingestión.

La Acetilcisteína también se debe administrar a todas las personas que hayan ingerido más de 7.5 gramos, en caso de que no se puedan medir los niveles de Paracetamol en sangre. A pesar de que el tratamiento con Acetilcisteína se debe iniciar, de preferencia en las primeras 10 horas después de la ingestión, sigue siendo efectivo cuando se administra hasta 24 horas después.

### EFFECTOS ADVERSOS

De manera ocasional, también se han reportado náusea, vómito, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia, anemia hemolítica, daño renal y hepático, neumonitis, erupciones cutáneas y metahemoglobinemia.

### CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

### VENTA LIBRE

### PRESENTACIÓN:

Frasco por 120 mL de jarabe + prospecto



# NORMOTEMP® GOTAS

### COMPOSICIÓN:

Caja 1 mL de gotas contiene:

Paracetamol (Acetaminofén).....100 mg

Excipientes: Ácido cítrico; Benzoato de sodio; Sabor caramelo líquido; Sabor fresa líquido; Sabor cereza líquido; Sabor frambuesa líquido; Color rojo # 40; Glicerina USP; Propilenglicol; Sacarina sódica; Sorbitol USP; Agua purificada.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico; Antipirético.

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

### INDICACIONES

Tratamiento de síndromes febriles de causas virales y/o bacterianas.  
Tratamiento sintomático del dolor y/o secundario a procesos patológicos agudos o crónicos, tales como: osteoartritis/osteoartritis, mialgias, lumbalgias, cefaleas, dismenorreas, odontalgias, dolores postraumáticos, post-operatorios, procesos infecciosos.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los componentes de la fórmula.  
Pacientes con enfermedades hepáticas como insuficiencia hepática o hepatitis viral (aumenta el riesgo de hepatotoxicidad).

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si ocurre una rara reacción de sensibilidad, discontinuar el medicamento de inmediato. No se use conjuntamente con alcohol ni con otros medicamentos que contengan Paracetamol.  
Si el tratamiento por 10 días es insuficiente para controlar el dolor y reducir la fiebre o aparecen nuevos síntomas, se presenta enrojecimiento o sudoración, ardor de garganta por más de dos días seguido de fiebre, dolor de cabeza, erupción, náusea o vómito, será necesario reevaluar el diagnóstico y cambiar de agente para el control de los síntomas.

### POSOLOGÍA

La dosis ponderal de Paracetamol es 15mg/kg cada 6 horas a 10 mg/kg cada 4 horas.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La administración de Paracetamol y Cloranfenicol puede alterar los niveles de este último, por lo que se debe vigilar su dosis. La Colestiramina reduce la absorción del Paracetamol.  
Existen reportes aislados de hepatotoxicidad en pacientes que tomaron Isoniacida con Paracetamol, por lo que se recomienda restringir el uso de ambos agentes.  
Los pacientes en tratamiento con Warfarina no deben ingerir más de 2 g de Paracetamol al día durante unos pocos días, en caso de que no puedan usar otro agente de la misma clase terapéutica.  
Se debe evitar el uso simultáneo de Zidovudina y Paracetamol por el riesgo de neutropenia o hepatotoxicidad.

### EMBARAZO Y LACTANCIA

Debe informar a su médico si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada para que su médico pueda decidir si el medicamento es adecuado en su caso.  
Se desconocen los efectos sobre los lactantes. Debe informar a su médico si está en periodo de lactancia para que pueda decidir si la administración es adecuada en su caso.

### CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

El Paracetamol no tiene efecto sobre su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

### MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Los efectos de toxicidad por Paracetamol, en general, se hacen aparentes a las 12 ó 48 horas post-ingestión, e incluyen daño o alteraciones hepáticas, acidosis metabólica, insuficiencia o daño renal, entre otras.  
El antídoto específico es la Acetilcisteína que se debe administrar a dosis de carga de 140 mg/kg y a una dosis de mantenimiento de 70 mg/kg.  
Este tratamiento se debe iniciar en las primeras 10 horas posteriores a la ingesta.  
La Acetilcisteína también se debe administrar a todas las personas que hayan ingerido más de 7.5 gramos, en caso de que no se puedan medir los niveles de Paracetamol en sangre. A pesar de que el tratamiento con Acetilcisteína se debe iniciar, de preferencia en las primeras 10 horas después de la ingesta, sigue siendo efectivo cuando se administra hasta 24 horas después.

### EFFECTOS ADVERSOS

De manera ocasional, también se han reportado náusea, vómito, dolor epigástrico, somnolencia, ictericia, anemia hemolítica, daño renal y hepático, neumonitis, erupciones cutáneas y metahemoglobinemia.

### CONSERVACIÓN

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.
- Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

### VENTA BAJO RECETA MÉDICA

### PRESENTACIÓN COMERCIAL:

Caja x 1 frasco x 30 mL + dosificador ensamblado (gotero) + prospecto



Farmayala Medicines