



IDENTIFICACION DEL PRODUCTO	
<b>N° Registro ISP:</b>	F-25019
<b>Nombre comercial:</b>	Clindamicina Cápsulas 300 mg.
<b>Principio activo:</b>	Clindamicina.
<b>Concentración:</b>	300 mg.
<b>Forma farmacéutica:</b>	Cápsulas.
<b>Presentación:</b>	Blíster con 16 cápsulas.
<b>Unidad mínima de despacho:</b>	Blíster con 16 cápsulas.
<b>Nombre fabricante:</b>	Chanelle Medical.
<b>País de fabricación:</b>	Irlanda.
<b>País de procedencia:</b>	Irlanda.
<b>Distribuidores autorizados por ISP:</b>	Reutter S.A.
<b>Código Interno:</b>	RMCLI300

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	
<b>Indicación terapéutica:</b>	Tratamiento de infecciones crónicas, sinusitis, otitis media, faringoamigdalitis que requieren un tratamiento precoz y efectivo y de otras infecciones sensibles a la clindamicina. También está indicada en el tratamiento de infecciones serias causadas por cepas susceptibles de estreptococos, neumococos y estafilococos. Su uso debiera reservarse para pacientes alérgicos a la penicilina u otros para los que a juicio del médico, una penicilina resulta inadecuada.
<b>Vía administración:</b>	Oral.
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	36 meses, almacenado a no más de 25° C.
<b>Tipo de venta:</b>	Venta bajo receta médica en establecimientos de tipo A.
<b>Tipo de envase:</b>	Blíster blanco de PVC - PVDC y aluminio.
<b>Período de eficacia:</b>	36 meses a partir de la fecha de fabricación indicada en el empaque.
<b>Bioequivalencia:</b>	Tiene condición de "Equivalente terapéutico" otorgada por el ISP.

CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	
- Estándares de planta de producción según BPM de agencia europea de medicamentos (EMA).	

CERTIFICACIONES	
Este producto cuenta con las siguientes certificaciones:	
- Certificado BPM producto terminado: Otorgado por HPRA, Irlanda.	
- Certificado BPM principio activo: Otorgado por BfArM, Alemania.	

