



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2017-Año de las Energías Renovables"

DISPOSICIÓN N° 531/17

BUENOS AIRES, 22 MAY 2017

VISTO el Expediente n° 1-47-11084-14-9 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y,


CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS ANDROMACO S.A.I.C.I. solicita se autorice una nueva forma farmacéutica para la especialidad medicinal denominada ACNOXIN / CLORANFENICOL - RESORCINOL MONOACETATO - ACIDO SALICILICO, Certificado n° 31.383.

Que las actividades de elaboración, producción, fraccionamiento, importación, exportación, comercialización y depósito en jurisdicción nacional o con destino al comercio interprovincial de especialidades medicinales se encuentran regidas por la Ley 16.463 y los Decretos N° 9.763/94, 150/92 y sus modificatorios N° 1890/92 y 177/93.

Que como surge de la información aportada la firma recurrente ha cumplido con los requisitos exigidos por la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.


- MEB
1



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2017-Año de las Energías Renovables"

DISPOSICIÓN N° 5311

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 101 de fecha 16 de diciembre 2015.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIOS ANDROMACO S.A.I.C.I., la nueva forma farmacéutica GEL, en la concentración de ACIDO SALICILICO 1g/100g - CLORANFENICOL 0,5 g/100g - EURESOL (CONTENIENDO RESORCINOL MONOACETATO 1g) 2 g/100g, para la especialidad medicinal que se denominará ACNOXIN, con la siguiente composición de excipientes: HIDROXIPROPILCELULOSA 1,500 g/100 g, DOCUSATO DE SODIO 0,500 g/100 g, HIDROXIDO DE SODIO c.s.p. pH 5,5 - 5,8, ALCOHOL ETILICO 67,750 g/100 g, AGUA PURIFICADA c.s.p. 100,000 g; a expenderse en POMO TRILAMINADO / TAPA DE PP; en envases que contienen 15, 20, 30, 40, 45, 60 g de GEL; efectuándose su elaboración completa en LAFEDAR S.A.: VALENTIN TORRA 4880, PARQUE INDUSTRIAL GRAL. BELGRANO, PARANA, ENTRE RIOS y como elaborador alternativo el establecimiento LABORATORIOS ANDROMACO S.A.I.C.I.: AV. ING. HUERGO N° 1139/45/51, AZOPARDO N°1120/30/32/40 y

no
- MUEG
↑



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2017-Año de las Energías Renovables"

DISPOSICIÓN Nº **5311**

HUMBERTO PRIMO Nº 56, (CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES); con la condición de expendio de VENTA BAJO RECETA y un período de vida útil y condiciones de conservación de DIECIOCHO (18) MESES, MANTENER EN ENVASE BIEN CERRADO PROTEGIDO DE LA LUZ Y TEMPERATURA AMBIENTE MENOR A 25°C.

ARTICULO 2º.- Acéptanse los rótulos de fs. 997 a 1002, 1007 a 1013, 1018 a 1023, se desglosa fs. 997 a 1002; prospectos de fs. 993 a 996, 1003 a 1006 y 1014 a 1017, se desglosa fs. 993 a 996; e información para el paciente de fs. 36 a 38, 56 a 59 y 76 a 78, se desglosa de fs. 36 a 38.

ARTICULO 3º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado nº 31.383 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 4º.- Inscribáse al producto antes mencionado, en sus diferentes formas farmacéuticas y demás especificaciones que surjan de los artículos precedentes en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales de esta Administración.

ARTICULO 5º.- Con carácter previo a la comercialización de las nuevas formas farmacéuticas autorizadas por la presente Disposición, el titular de la misma deberá notificar a esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica la fecha de inicio de la



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación e
Institutos
A.N.M.A.T.

"2017-Año de las Energías Renovables"

DISPOSICIÓN Nº **5311**

elaboración de los primeros lotes a comercializar a los fines de realizar las verificaciones técnicas en los términos de la Disposición ANMAT Nº 5743/09.

ARTICULO 6º.- Regístrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición, rótulo, prospecto e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente nº 1-47-11084-14-9

DISPOSICIÓN Nº

5311

mv

MES

Dr. ROBERTO LEDESMA
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

ORIGINAL

000036

53111

22 MAY 2011

Información para el paciente

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Loción - Loción en Spray - Gel

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.
SI TIENE ALGUNA DUDA CONSULTE A SU MÉDICO.

• **Qué es Acnoxin y para qué se utiliza.**

Acnoxin se utiliza sobre la piel para tratar el acné, foliculitis (inflamación o infección de uno o más folículos pilosos [aberturas en la piel que rodean el pelo]) de la barba y foliculitis posterior a la depilación. El gel es ideal para las personas con piel muy grasa. Contiene Ácido Salicílico, Resorcinol Monoacetato y Cloranfenicol.

El Ácido Salicílico facilita la descamación (desprendimiento de la piel en forma de escamas). El Resorcinol posee funciones antibacterianas (contra las bacterias) y antifúngicas (contra los hongos). El Cloranfenicol es bacteriostático (aunque no produce la muerte a una bacteria, impide su reproducción; la bacteria envejece y muere sin dejar descendencia).

• **Qué necesita saber antes de empezar a usar Acnoxin.**

No use Acnoxin:

Si usted presenta hipersensibilidad a cualquiera de los componentes.

Si padece un eczema agudo, que se caracteriza por piel inflamada, roja seca y con escamas.

Uso de Acnoxin con otros medicamentos:

Informe a su médico si está empleando o podría tener que emplear cualquier otra preparación, incluso las adquiridas sin receta.

Ciertas preparaciones pueden interferir con Acnoxin; en estos casos puede ser necesario interrumpir el tratamiento con alguna de ellas.

Aquellos productos que contengan alguna de las siguientes sustancias, dependiendo de la cantidad presente, pueden interactuar con esta medicación.

- Jabones o productos para la limpieza del cutis, abrasivos o medicados.
- Preparados para el acné que contengan Peróxido de Benzoilo, Azufre, Tretinoína.
- Preparados de uso tópico que contengan Alcohol, tales como lociones o cremas de afeitar.
- Cosméticos medicados o máscaras con un potente efecto secante.

Handwritten mark

Handwritten signature

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TECNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL

000037

53 1 1

Su uso concurrente puede causar un efecto irritante o deshidratante. Necesita esperar hasta que el efecto de estos haya disminuido antes de empezar a usar este medicamento.

- **Cómo usar Acnoxin.**

Es importante que siga las instrucciones relativas al intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.

Acnoxin Loción – Loción en Spray

Posología habitual: 1 a 3 aplicaciones diarias

Duración del tratamiento: Según criterio médico

Acnoxin Gel

Posología habitual: 1 a 2 aplicaciones diarias

Duración del tratamiento: Según criterio médico

Loción: Lavar previamente la zona afectada y aplicar la loción con un algodón friccionando suavemente.

Loción en Spray: Lavar previamente la zona afectada y rociar el producto sobre la misma.

Gel: Lavar previamente la zona afectada y aplicar el gel esparciéndolo suavemente.

No utilice más cantidad que la sugerida por su médico, ni lo haga con mayor frecuencia de la indicada. Un exceso de medicación puede irritar la piel, sin proporcionar resultados más rápidos o mejores.

Si olvidó aplicar Acnoxin:

No duplique la dosis para compensar las dosis olvidadas.

- **Conservación de Acnoxin.**

Mantener fuera del alcance de los niños.

No utilice Acnoxin después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

- **Posibles efectos indeseables.**

Al igual que todos los medicamentos, Acnoxin puede producir efectos indeseables aunque no todas las personas los sufran.

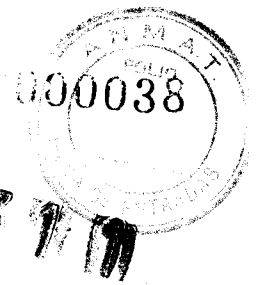
De incidencia frecuente: Hipersensibilidad al Cloranfenicol (ardor, prurito, enrojecimiento, erupción, hinchazón u otros signos de irritación no presentes antes del tratamiento), irritación cutánea leve, picazón, sensación de calor o ardor, enrojecimiento o descamación de la piel.

De incidencia ocasional o rara: Irritación moderada, no presente antes del tratamiento.

De incidencia rara: Palidez cutánea, dolor de garganta, fiebre, hemorragias, hematomas, cansancio o debilidad inusuales.

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TECNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL



- **Recordatorio.**

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas".

- **Precauciones.**

Para uso externo exclusivamente.

Evitar el contacto con ojos y mucosas. Si esto ocurriera, enjuagar con abundante agua y si persistiera alguna molestia, concurrir a un centro asistencial.

Se aconseja no aplicar sobre la piel irritada o inflamada, lunares o verrugas faciales.

Contenido del envase:

Loción: Frascos con 120, 140, y 240 ml.

Loción en Spray: Frascos con 120, 140, 150 y 240 ml.

Gel: Pomos con 15, 20, 30, 40, 45 y 60 g.

Condiciones de conservación y almacenamiento:

Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.

Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

"Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños".

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

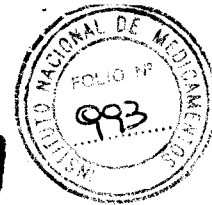
Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL - Buenos Aires.

2


Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TECNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL



53111

Proyecto de Prospecto Interno

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Loción - Loción en Spray - Gel

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Acnoxin Loción – Loción en Spray

Cada 100 ml contiene:

Cloranfenicol	0,5000	g
Resorcinol Monoacetato.....	2,0000	g
Ácido Salicílico	1,0000	g
Excipientes:		
Docusato de Sodio.....	0,5000	g
Colorante Azul Patente V	0,0005	g
Hidróxido de Sodio	0,3000	g
Alcohol Etílico	70,7468	ml
Agua purificada c.s.p.	100,0000	ml

Acnoxin Gel

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato).....	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa.....	1,500	g
Docusato de Sodio.....	0,500	g
Hidróxido de Sodio.....	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etílico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Acción terapéutica:

Antiacneico. Antibacteriano. Antiseborreico. Queratolítico.

Farm. EDUARDO RUBEN MASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL



ORIGINAL

53919

Indicaciones:

Acné vulgaris en su forma inflamatoria papulo-pustulosa, folliculitis de la barba y folliculitis posterior a la depilación. Por su formulación el gel es ideal para las personas con piel muy grasa.

Características farmacológicas / Propiedades:

Acción farmacológica: El Ácido Salicílico facilita la descamación al solubilizar el cemento intercelular que mantiene unidas las escamas del estrato córneo, aflojando así la queratina. Este efecto queratolítico puede proveer una acción antifúngica porque la remoción del estrato córneo suprime el crecimiento micótico.

El Ácido Salicílico posee también una leve acción antiséptica.

La eficacia del Resorcinol y sus derivados en el tratamiento de diversas condiciones dermatológicas se relaciona con sus acciones antibacterianas, antifúngicas y queratolíticas. Las dos primeras estarían relacionadas con la precipitación de proteínas. Sin embargo, su acción queratolítica puede contribuir al efecto antifúngico por un mecanismo similar al descrito para el Ácido Salicílico.

El Cloranfenicol desarrolla su efecto bacteriostático, a favor de su liposolubilidad, por difusión a través de la membrana celular bacteriana, uniéndose en forma reversible con los ribosomas bacterianos. Previene la transferencia de aminoácidos a las cadenas peptídicas en crecimiento, inhibiendo la formación de uniones peptídicas y la subsecuente síntesis de proteínas.

Posología/Dosificación - Modo de administración:

Acnoxin Loción – Loción en Spray

Posología habitual: 1 a 3 aplicaciones diarias

Duración del tratamiento: Según criterio médico

Vía de administración: Tópica

Acnoxin Gel

Posología habitual: 1 a 2 aplicaciones diarias

Duración del tratamiento: Según criterio médico

Vía de administración: Tópica

Dosis máximas y mínimas:

Acnoxin Loción – Loción en Spray

Máxima: 3 aplicaciones diarias

Mínima: 1 aplicación diaria

Acnoxin Gel

Máxima: 2 aplicaciones diarias

Mínima: 1 aplicación diaria

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 3.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL

5311



Instrucciones de empleo:

Loción: Lavar previamente la zona afectada y aplicar la loción con un algodón friccionando suavemente.

Loción en Spray: Lavar previamente la zona afectada y rociar el producto sobre la misma.

Gel: Lavar previamente la zona afectada y aplicar el gel esparciéndolo suavemente.

Contraindicaciones:

No emplear esta medicación cuando existan antecedentes de alergia o reacción tóxica al Cloranfenicol.

Deberá considerarse la relación riesgo/beneficio en caso de sensibilidad al Ácido Salicílico o al Resorcinol.

Advertencias:

La administración tópica prolongada de Cloranfenicol puede provocar sensibilización de contacto y sobrecrecimiento de gérmenes resistentes.

Se ha informado hipoplasia medular después de la aplicación tópica de Cloranfenicol.

El uso prolongado, especialmente sobre superficies ulceradas, puede producir mixedema debido a la acción antitiroidea del Resorcinol.

Precauciones:

Para uso externo exclusivamente.

Evitar el contacto con ojos y mucosas. Si esto ocurriera enjuagar con abundante agua y si persistiera alguna molestia concurrir a un centro asistencial.

Se aconseja no aplicar sobre la piel irritada o inflamada, lunares o verrugas faciales.

Interacciones: Aquellas preparaciones que contengan alguna de las siguientes sustancias, dependiendo de la cantidad presente, pueden interactuar con esta medicación.

- Jabones o productos para la limpieza del cutis, abrasivos o medicados.
- Preparados para el acné que contengan algunos de los siguientes agentes de descamación o "peeling": Peróxido de Benzoílo, Azufre, Tretinoína.
- Preparados de uso tópico que contengan Alcohol, tales como lociones o cremas de afeitar.
- Cosméticos medicados o máscaras con un potente efecto secante.

Su uso concurrente puede causar un efecto irritante o deshidratante acumulativo.

Reacciones adversas:

De incidencia frecuente: Hipersensibilidad al Cloranfenicol (ardor, prurito, enrojecimiento, erupción, hinchazón u otros signos de irritación no presentes antes de


Farm. EDUARDO RUBEN MASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL



ORIGINAL
5341

la terapia), irritación cutánea leve, picazón, sensación de calor o ardor, enrojecimiento o descamación de la piel.

De incidencia ocasional o rara: Irritación moderada, no presente antes de la terapia.

De incidencia rara: Palidez cutánea, dolor de garganta, fiebre, hemorragias, hematomas, cansancio o debilidad inusuales (discrasias sanguíneas por Cloranfenicol).

Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el centro toxicológico del Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez, Tel. (011) 4962-6666 / 2247; Hospital A. Posadas, Tel. (011) 4654-6648 ó 4658-7777.

Presentación:

Loción: Frascos con 120, 140, y 240 ml.

Loción en Spray: Frascos con 120, 140, 150 y 240 ml.

Gel: Pomos con 15, 20, 30, 40, 45 y 60 g.

Condiciones de conservación y almacenamiento:

Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL - Buenos Aires.

FECHA DE ÚLTIMA ACTUALIZACIÓN DEL PROSPECTO:

2

Farm. EDUARDO EDEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL



ORIGINAL

Proyecto de Rótulo

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 15 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL - Buenos Aires.

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL



ORIGINAL

53 11 11

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 20 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.
Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL – Buenos Aires.

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL

53



ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 30 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL – Buenos Aires.

Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.793
MODERADO LEGAL



ORIGINAL

5'3'91'11

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 40 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

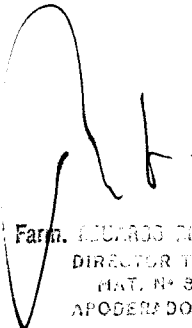
Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL – Buenos Aires.


Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 3.703
APODERADO LEGAL



ORIGINAL

53119

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 45 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

"Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños".

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL - Buenos Aires.

Farm. **EDUARDO ROSEN NASUTI**
DIRECTOR TÉCNICO
INT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

ORIGINAL



5311

ACNOXIN

**ÁCIDO SALICÍLICO
RESORCINOL MONOACETATO
CLORANFENICOL**

Gel

Contenido neto: 60 g

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA ARGENTINA

USO EXTERNO

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Cloranfenicol	0,500	g
Euresol (conteniendo 1 g de Resorcinol Monoacetato)	2,000	g
Ácido Salicílico	1,000	g
Excipientes:		
Hidroxipropilcelulosa	1,500	g
Docusato de Sodio	0,500	g
Hidróxido de Sodio	c.s.p. pH 5,5-5,8	
Alcohol Etilico	67,750	g
Agua Purificada c.s.p.	100,000	g

Posología, contraindicaciones y advertencias: ver prospecto adjunto.

Conservación: Mantener el envase bien cerrado y protegido de la luz.
Conservar a temperatura ambiente menor de 25°C.

“Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños”.

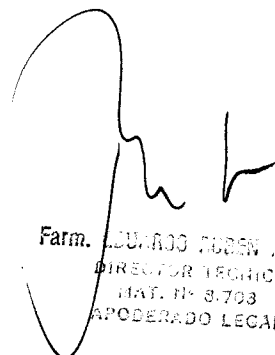
Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 31.383.

Director Técnico: Eduardo R. Nasuti, Farmacéutico.

Laboratorios Andrómaco S.A.I.C.I.

Avda. Ing. Huergo 1145 - C1107AOL – Buenos Aires.


Farm. EDUARDO RUBEN NASUTI
DIRECTOR TÉCNICO
MAT. N° 8.703
APODERADO LEGAL

