

FICHA TÉCNICA

CODIGO :

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES

D.C. I.	: ACETATO DE LEUPRORELINA 7.50 MG
Concentración	: 7.5 mg
Forma Farmacéutica	: Polvo Liofilizado para la suspensión inyectable
Presentación	: Caja que contiene estuche de dosis unitaria con polvo liofilizado en una jeringa prellenada.
Vía de Administración	: Intranuscular o subcutánea
Indicación Terapéutica	: Endometriosis, Adenocarcinoma Prostático y Miomatosis

2. EMPAQUES

Características	Empaque Primario: Jeringa Prellenada Empaque Secundario: Estuche Plástico
Rotulaciones	<ul style="list-style-type: none"> a) Denominación común internacional. b) Concentración. c) Volumen Total d) Vía de Administración: Intramuscular o Subcutánea. e) Nombre o Siglas del Laboratorio Fabricante y país de origen. f) Número de Lote. g) Fecha de vencimiento o expiración. h) Condiciones de almacenamiento. i) Método de preparación con las respectivas fechas de estabilidad del producto reconstituido. En todo caso si no se puede indicar en el etiquetado, opcionalmente se acepta en el empaque secundario o en un inserto adicional.



J. Giovanni Pérez

J. Giovanni Pérez
Oncólogo - Oncólogo
Clínica Oncología
4076 DKCD 1504

FICHA TECNICA

CODIGO : CP-0099-2016

1. CARACTERISTICAS GENERALES

D.C. I.	: ACETATO DE LEUPROLIDE
Concentración	: 22.5 MG.
Forma Farmacéutica	: POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSION INYECTABLE
Presentación	: CAJA QUE CONTIENE ESTUCHE DE DOSIS UNITARIA CON POLVO LIOFILIZADO EN UNA JERINGA PRELLENADA DOBLE CAMARA
Vía de Administración	: SUB-CUTÁNEA
Indicación Terapéutica	: PACIENTES CON CANCER.

2. EMPAQUES

Características	Empaque Primario: JERINGA PRELLENADA Empaque Secundario: ESTUCHE PLASTICO
Rotulaciones	<ul style="list-style-type: none"> a) Denominación común internacional. b) Concentración. c) Volumen Total d) Vía de Administración: SUB-CUTANEA e) Nombre o Siglas del Laboratorio Fabricante y país de origen. f) Número de Lote. g) Fecha de vencimiento o expiración. h) Condiciones de almacenamiento. i) Método de preparación con las respectivas fechas de estabilidad del producto reconstituido. En todo caso si no se puede indicar en el etiquetado, opcionalmente se acepta en el empaque secundario o en un inserto adicional.



Handwritten signature