



FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO

DESCRIPCIÓN

<b>Registro Sanitario ISP</b>	F-26110
<b>Nombre</b>	NESTAFAR (DOCETAXEL SOLUCIÓN CONCENTRADA PARA PERFUSIÓN 20 mg/mL)
<b>Vía Administración</b>	Parenteral
<b>Indicación</b>	Tratamiento del cáncer de mama; de pulmón de células no-pequeñas; de ovario metastásico; de cabeza y cuello; de próstata. Tratamiento de adenocarcinoma gástrico.
<b>Composición</b>	Docetaxel anhidro, polisorbato 80, ácido cítrico monohidrato, etanol 96°.

PRESENTACIONES

<b>Descripción del envase</b>	Frasco ampolla de vidrio tipo I, incoloro, etiquetado, con tapón de clorobutilo, con tapa tipo flip-off de aluminio, con disco de polipropileno.
<b>Vida útil y Almacenamiento</b>	24 meses; a no más de 25°C
<b>Estabilidad en uso</b>	24 horas, almacenado entre 2°C y 8°C, para el producto diluido en condiciones asépticas validadas, con dextrosa al 5% o cloruro de sodio al 0.9%.

<b>Fabricante Prod.Terminado</b>	Seacross Pharmaceuticals UK.
<b>Comercializado en</b>	Reino Unido
<b>Certificaciones</b>	Cumplimiento Buenas Prácticas de Manufactura (GMP).