

FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO

DESCRIPCIÓN

Registro Sanitario ISP	F-23394	Equivalente Terapéutico
Nombre	TIGETOP LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE Tigeciclina 50 mg	
Vía Administración	Parenteral	
Indicación	Tratamiento de infecciones complicadas de piel y tejidos blandos causadas por <i>E. coli</i> , <i>E. faecalis</i> (sólo aislados sensibles a la vancomicina), <i>S. aureus</i> (aislados sensibles y resistentes a la meticilina), <i>S. agalactiae</i> , grupo <i>S. anginosus</i> , <i>S. pyogenes</i> y <i>Bacteroides fragilis</i> ; infecciones intra-abdominales complicadas causadas por <i>Citrobacter freundii</i> , <i>Enterobacter cloacae</i> , <i>E. coli</i> , <i>Klebsiella oxytoca</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> , <i>E. faecalis</i> (sólo aislados sensibles a la vancomicina), <i>S. aureus</i> (sólo aislados sensibles a la meticilina), grupo <i>S. anginosus</i> , <i>Bacteroides fragilis</i> , <i>Bacteroides thetaiotaomicron</i> , <i>Bacteroides uniformis</i> , <i>Bacteroides vulgatus</i> , <i>Clostridium perfringens</i> y <i>Peptostreptococcus micros</i> .	
Composición	Tigeciclina. Excipientes c.s.: maltosa, ácido clorhídrico, hidróxido de sodio.	

PRESENTACIONES

Descripción del envase	Frasco ampolla de vidrio tipo I, incoloro con tapón de bromobutilo de color gris y precinto de aluminio con cierre tipo flip off.
Vida útil y Almacenamiento	24 meses. Almacenar a no más de 25°C.
Estabilidad en uso	Estable por 24 horas mantenido entre 2°C y 8°C cuando el producto es reconstituido y/o diluido en cloruro de sodio 0.9%, o en dextrosa al 5% o Ringer Lactato. Siempre y cuando las diluciones se realicen en condiciones asépticas controladas y validadas.

Fabricado en	MEFAR ILAC SANAYII (TURQUÍA)
Certificaciones	Cumplimiento Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), otorgado por Agencia de Alta Vigilancia PICS.

Código de barras EAN13	7804657990317
Código de barras DUN14	17804657990314
Unidades por empaque	50