

## FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO

### DESCRIPCIÓN

<b>Registro Sanitario ISP</b>	F-25895
<b>Nombre</b>	VORICONAZOL LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 200 MG
<b>Equivalencia Terapéutica</b>	N/A
<b>Régimen</b>	Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
<b>Vía Administración</b>	Intravenosa
<b>Condición de Venta</b>	Receta Médica
<b>Indicación</b>	Voriconazol es un agente antimicótico de amplio espectro, incluido en el grupo de los triazoles, y está indicado en las infecciones fúngicas que se indican a continuación: - Tratamiento de la aspergilosis invasiva. -Tratamiento de la candidemia en pacientes no neutropénicos. -Tratamiento de las infecciones por cándida, incluidas la C. krusei y las infecciones diseminadas en la piel e infecciones en el abdomen, riñón, pared de la vejiga y heridas. -Tratamiento de candidiasis esofágica. -Tratamiento de las infecciones fúngicas graves causadas por las especies Scedosporium apiospermum (forma asexual de Pseudallescheria boydii) y Fusarium spp. incluyendo Fusarium solani, en pacientes intolerantes o refractarios a otra terapia. -Profilaxis en pacientes con alto riesgo de desarrollar infecciones micóticas invasivas, como receptores de trasplante de células madre hematopoyéticas (HSCT).
<b>Composición</b>	Cada frasco ampolla contiene: voriconazol 200 mg.

### PRESENTACIONES

<b>Descripción del envase</b>	Frasco ampolla de vidrio flint tipo I, claro, rotulado, con tapón de bromobutilo gris y tapa transparente flip-off.
<b>Periodo de eficacia</b>	36 meses
<b>Condición de almacenamiento</b>	Almacenar a no más de 25°C.
<b>Estabilidad en uso</b>	Utilícese de inmediato una vez abierto. Si el producto es reconstituido con agua para inyectables o solución inyectable de cloruro de sodio al 0,9% y diluido con perfusión intravenosa de lactato de sodio, mezcla de glucosa al 5% y perfusión intravenosa de lactato de Ringer, perfusión intravenosa de glucosa al 5% y cloruro de sodio al 0,45%, perfusión intravenosa de glucosa al 5%, glucosa al 5% en perfusión intravenosa de cloruro de potasio 20mEq, perfusión intravenosa de cloruro de sodio al 0,45%, glucosa al 5% y cloruro de sodio al 0,9% para perfusión intravenosa en condiciones asépticas validadas, es estable durante 24 horas almacenado entre 2°C y 8°C.

<b>Procedencia del Producto terminado</b>	MEFAR ILAC SANIYII (TURQUÍA)
<b>Certificaciones</b>	Cumplimiento Buenas Prácticas de Manufactura (GMP). CPF emitido por Agencia Reguladora de Alta Vigilancia Sanitaria – TMMMA miembro del sistema PIC/S
<b>Almacenaje y Distribución</b>	LABORATORIO PHARMA ISA LTDA.
<b>Código de barras EAN13</b>	8680199001563