



ESPRO ERITROP 30000 UI

(Epoetina alfa)
Solución inyectable



Composición

Cada frasco ampolla de 1,0 mL contiene:

Componentes	Composición
Epoetina Alfa	30000 UI
Albúmina Humana	2,5 mg
Excipiente c.s.p	1,0 mL

Modo de uso

No agite el contenido del vial. Una agitación vigorosa puede desnaturalizar la glicoproteína y afectar su actividad biológica. Todo producto parenteral debe ser examinado visualmente para identificar si no existe ninguna partícula y si se conserva incoloro. Utilizando medidas asépticas, proceda a colocar una aguja estéril en una jeringa estéril. Elimine la tapa flip off del frasco que contiene Epoetina Alfa y limpie la parte superior con un antiséptico. Inserte la aguja y extraiga el contenido del frasco. No diluya el contenido del frasco ni lo mezcle con otras drogas.

Indicaciones

Tratamiento de la anemia por deficiencia de Eritropoyetina en pacientes con Insuficiencia Renal Crónica sometidos a diálisis o no. Prevención de la anemia en recién nacidos pretérminos de muy bajo peso al nacer y con una edad gestacional menor a 34 semanas. Prevención y tratamiento de la anemia en pacientes adultos con tumores sólidos sometidos a quimioterapia. Prevención y tratamiento de la anemia en pacientes con Neoplasia Hematológica del tipo Leucemia Linfocítica Crónica, Mieloma Múltiple o Linfoma No-Hodgkin. Aumento del rendimiento de la sangre autóloga en los programas de auto-transfusión.

Presentación

Estuches por 10 viales de 30000 UI/ 1mL.

Elaborado por

Centro de Inmunología Molecular (CIM). La Habana - Cuba.

Registrado por

MEDICAMENTO DE SERVICIO.
Aprobado por el Ministerio del Poder Popular para la Salud.

Importado por

ESPROMED BIO C.A., Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
RIF: G-200112549.

Farmacéutico patrocinante

Dra. Marisol Vielma.