



ESPRO NIMOTUX 5 mg/mL

(Nimotuzumab)
Solución inyectable
Uso hospitalario



Composición	Cada vial de 10,0 mL contiene:	
	Anticuerpo monoclonal humanizado anti receptor EGF	50,0 mg
	Fosfato de Sodio monobásico	4,5 mg
	Fosfato de Sodio dibásico	18,0 mg
	Cloruro de sodio	86,0 mg
	Polisorbato 80	2,0 mg
	Agua para inyección c.s.p	10,0 mL
Modo de preparación	No agite el contenido del vial. Una agitación vigorosa puede desnaturar la proteína y afectar su actividad biológica. Todo producto parenteral debe ser examinado visualmente para identificar si no existe ningún producto particulado y si se conserva incoloro. Utilizando técnicas asépticas proceda a colocar una aguja estéril en una jeringa estéril. Elimine la cubierta flip off del vial que contiene ESPO NIMOTUX y limpie la parte superior con un desinfectante. Inserte la aguja en el vial y extraiga el contenido del vial. El ESPO NIMOTUX a la dosis seleccionada debe ser diluido en 250 mL de solución de cloruro de sodio al 0,9%. Administrar por vía intravenosa (vena antecubital) la solución salina en inyección continua (60 minutos).	
Indicaciones	Tratamiento adyuvante de pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello en estado avanzado que sobre expresen el factor de crecimiento epidérmico. Tratamiento de pacientes con tumores astrocíticos de alto grado de malignidad, como monoterapia o en combinación con radioterapia.	
Almacenamiento	Debe almacenarse entre +2 °C a +8°C de temperatura. NO CONGELAR. Después de reconstituida la solución puede ser conservada entre +2 a +8 °C durante 24 horas, sin que ello implique pérdida de su actividad.	
Presentación	Estuche por 4 viales de 5 mg/mL contentivos de 10,0 mL.	
Elaborado por	Centro de Inmunología Molecular (CIM). La Habana - Cuba.	
Registrado por	Ministerio del Poder Popular para la Salud bajo el No. P.B. 1.401/17.	
Importado por	ESPROMED BIO C.A., Caracas – República Bolivariana de Venezuela. RIF: G-200112549.	
Farmacéutico patrocinante	Dra. Marisol Vielma.	