



ESPRO ERITROP 4000 UI

(Epoetina alfa)
Solución inyectable



Composición Cada frasco ampolla de 1,0 mL contiene:

Componentes	Composición
Epoetina Alfa	4000 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 4000 UI/ 1mL.

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

Registrado por Ministerio del Poder Popular para la Salud el No. P.B. 1.370/15.

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

Farmacéutico patrocinante Dra. Marisol Vielma.