



FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-1275/18

Nombre : DEPO - MEDROL SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL

Referencia de Tramite :
Equivalencia Terapéutica o
Biosimilar :

Titular : PFIZER CHILE S.A.

Estado del Registro : Vigente

Resolución Inscríbase : 2343

Fecha Inscríbase : 28/09/1960

 Fecha Inscribase
 : 28/09/1960

 Ultima Renovación
 : 27/09/2018

 Fecha Próxima renovación
 : 27/09/2023

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : PARENTERAL

Condición de Venta : Receta Médica Retenida

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A Y Asistencial

Administración i.m.: cuando no es posible una terapia oral y la potencia, forma de dosificación y ruta de administración de la droga son elementos suficientemente razonables para el uso de la preparación en el tratamiento de la condición, el uso i.m. de depo-medrol suspensión acuosa estéril está indicado como se muestra a continuación: desórdenes endocrinos: insuficiencia adrenocortical primaria o secundaria (hidrocortisona o cortisona es la droga de elección; análogos sintéticos pueden usarse en conjunto con mineralocorticoides donde sea aplicable; en la infancia la suplementación con mineralocorticoide es de particular importancia). Insuficiencia adrenocortical aguda (hidrocortisona o cortisona es la droga de elección; puede ser necesaria la suplementación con mineralocorticoides, particularmente cuando se usan análogos sintéticos). Hiperplasia adrenal congénita. hiperacalcemia asociada con cáncer. Tiroiditis no supurativa. desórdenes reumáticos: como terapia coadyuvante para la administración por corto tiempo (para ayudar al paciente durante un episodio agudo o exacerbación) en: osteoartritis post-traumática, sinovitis de osteoartritis, artritis reumatoidea, incluyendo artritis reumatoidea juvenil (casos seleccionados podrían requerir una terapia de mantención con dosis bajas), bursitis aguda y sub-aguda, epicondilitis, tenosinovitis no específica aguda, artritis gotosa aguda, artritis psoriática, espondilitis anquilosante. Enfermedades del colágeno: durante una exacerbación o como terapia de mantención en casos seleccionados de: lupus eritematoso sistémico, dermatomiositis (polimiositis sistémica), carditis reumática aguda. Enfermedades dermatológicas: pénfigo, severo eritema multiforme (síndrome de stevens-johnson), dermatitis exfoliativa, micosis fungoide, dermatitis herpetiforme pustulosa, severa dermatitis seborreica, severa psoriasis. Estados alérgicos: control de estados alérgicos incapacitantes o graves intratables para adecuar los ensayos de tratamiento convencional en: asma bronquial, dermatitis por contacto, dermatitis atópica, enfermedad sérica, rinitis alérgica perenne o estacional, reacciones de hipersensibilidad a droga, reacciones urticariales por transfusión, edema laríngeo no infeccioso aqudo (epinefrina es la droga de primera elección). Enfermedades oftálmicas: graves procesos

Indicación

inflamatorios y alérgicos, crónicos y agudos, que involucran al ojo, tales como: herpes zoster oftálmico. Iritis, irodiciclitis. corioretinitis. Uveítis posterior difusa. Neuritis óptica. Reacciones de hipersensibilidad a droga. Inflamación del segmento anterior. Conjuntivitis alérgica. Ulceras marginales corneales alérgicas. Queratitis. Enfermedades gastrointestinales: para ayudar al paciente durante un período crítico de la enfermedad en: colitis ulcerativa (terapia sistémica). Enteritis regional (terapia sistémica). Enfermedades respiratorias: sarcoidosis pulmonar sintomática Beriliosis. Tuberculosis pulmonar diseminada o fulminante cuando se usa concomitantemente con una quimioterapia antituberculosa adecuada. Síndrome de loeffler no manejable con otros medios. Neumonitis por aspiración. Desórdenes hematológicos: anemia hemolítica adquirida (autoinmune). Trombocitopenia secundaria en adultos. eritroblastopenia (anemia rbc = red blasto cell). Anemia hipoplástica congénita (eritroide). Enfermedades neoplásicas: en el manejo paliativo de: leucemias y linfomas. Leucemia aguda en la niñez. Estados edematosos: para inducir diuresis o remisión de la proteinuria en el síndrome nefrótico, sin uremia, del tipo idiopático o aquel debido a lupus eritematoso. Sistema nervioso: exacerbaciones agudas de esclerosis múltiple. Misceláneas: meningitis tuberculosa con bloqueo subaracnoídeo o amenaza de bloqueo, cuando se usa concomitantemente con quimioterapia antituberculosa apropiada. Triquinosis con compromiso miocárdico o neurológico. Para la administración intrasinovial y del tejido blando (incluyendo la administración periarticular e intrabursal - ver también precauciones). depo-medrol suspensión acuosa estéril está indicado como terapia coadyuvante para la administración a corto plazo (para ayudar al paciente durante un episodio agudo o exacerbación) en: sinovitis por osteoartritis. Artritis reumatoídea. Bursitis aguda o subaguda. Artritis gotosa aguda. epicondilitis. tenosinovitis no específica aguda. Osteoartritis post-traumática. Para la administración en la lesión (in situ) depo-medrol suspensión acuosa estéril está indicado para el uso in situ en las siguientes condiciones: queloides. Lesiones inflamatorias, infiltradas, hipertróficas localizadas de: liquen plano, placas psoriáticas, granuloma anular y liquen simple crónico (neurodermatitis). Lupus eritematoso discoide. necrobiosis lipódica de los diabéticos. Alopecia areata. depo-medrol suspensión acuosa estéril puede también ser útil en tumores císticos o una aponeurosis o tendón (ganglion). Para instilación intrarectal: colitis ulcerativa.

Envases

Tipo Envase Descripción Envase Período Eficacia Condición Contenido Unidad Medida Almacenamiento

Envase Clínico	FRASCO AMPOLLA DE VIDRIO TIPO I, ETIQUETADO CON TAPÓN DE GOMA DE BROMOBUTILO LIBRE DE LATEX.	15 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1	mL
Muestra Médica	FRASCO AMPOLLA DE VIDRIO TIPO I, ETIQUETADO CON TAPÓN DE GOMA DE BROMOBUTILO LIBRE DE LATEX.	15 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1	mL
Venta Público	FRASCO AMPOLLA DE VIDRIO TIPO I, ETIQUETADO CON TAPÓN DE GOMA DE BROMOBUTILO LIBRE DE LATEX.	15 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1	mL
Muestra Médica	JERINGA DE VIDRIO INCOLORO TIPO I ETIQUETADA.	36 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1	mL
Venta Público	JERINGA DE VIDRIO INCOLORO TIPO I ETIQUETADA.	36 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1	mL
Venta Público	JERINGA PRELLENADA DE VIDRIO INCOLORO TIPO I ETIQUETADA, CON AGUJA.	60 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	1	JERINGA PRELLENADA
Muestra Médica	JERINGA PRELLENADA DE VIDRIO INCOLORO TIPO I ETIQUETADA, CON AGUJA.	60 Meses	Almacenado A No Más De 25°C	1	JERINGA PRELLENADA

Función Empresa					
Función Empresa	Razón Social	País			
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE			
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE			
IMPORTADOR	PFIZER CHILE S.A.	CHILE			
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	BÉLGICA			
PROCEDENTE	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV	BÉLGICA			
PROCEDENTE	PFIZER SERVICE COMPANY BVBA	BÉLGICA			
PROCEDENTE	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC	U.S.A.			
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC	U.S.A.			
LICENCIANTE	PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC	U.S.A.			

Fórmula (sólo Principios Activos)						
Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte			
METILPREDNISOLONA ACETATO	4	g				



Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000	Mesa Central
Ñuñoa, Santiago Casilla 48 Correo 21	(56-2) 5755 101 Informaciones
Código Postal 7780050	(56-2) 5755 201

Contacto con OIRS Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias