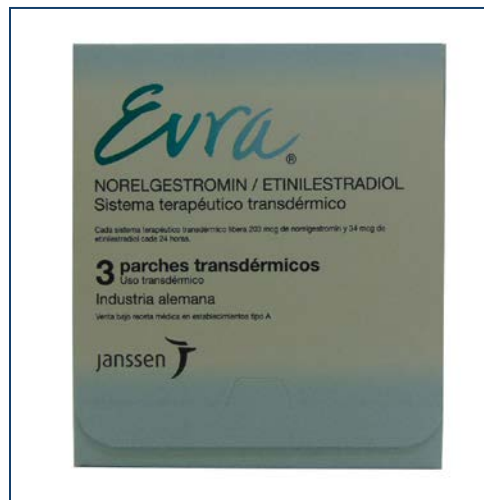


Ficha Técnica

EVRA

Sistema Terapéutico transdérmico



Especificación del proveedor	Evra EE+Norelgestromin Sistema terapeutico transdermico matricial	Unidad de despacho	Estuche de cartulina, contenido 3 sistemas terapéuticos transdérmico(parches), envasado en sachet o sobre compuesto por papel opaco glaseado y foil de LDPE. 3 parches.
N° registro sanitario	F-13785.	Nombre de fantasía	EVRA
Principio activo	Etinilestradiol micronizado/Norelgestromin	Excipientes	• Capa externa de polietileno pigmentado de baja densidad • Capa interna de poliéster. • Adhesivo de poliisobutileno/polibuteno • Crospovidona • Material de poliéster sin tejer • Lauril lactato. • Transparente de tereftalato de polietileno (PET) con un recubrimiento de polidimetilsiloxano.
Periodo de eficacia aprobado según registro de ISP	24 meses.	Tiempo de respuesta entrega de producto una vez recepcionada la o/c.	• Santiago: 24 hrs. • Regiones: 48hrs

País de origen del principio activo	• Holanda • Francia	Fabricante Principio Activo autorizado	• Aspen Oss B.V. • Sanofi Chimie.
País de origen del producto terminado	Alemania	Fabricante Producto Terminado	LTS-Lohmann Therapie-Systeme A.G.
País de origen del producto terminado	Bélgica	Fabricante Producto Terminado	Janssen Pharmaceutica N.V.
Certificaciones	• GMP P.A. • GMP P.T. • FDA • EMA	Condiciones de almacenamiento y/o transporte	Almacenado a no más de 25°C. Almacenar los parches en su envase protector dentro de su caja original. No refrigerar o congelar

