FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-14728/20

Nombre : VYTORIN 10/10 COMPRIMIDOS

Referencia de Tramite :

Equivalencia Terapéutica o

Biosimilar

: REFERENTE

Titular : MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC

 Estado del Registro
 : Vigente

 Resolución Inscríbase
 : 2943

 Fecha Inscríbase
 : 18/04/2005

 Ultima Renovación
 : 17/04/2020

 Fecha Próxima renovación
 : 17/04/2025

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : ORAL

Condición de Venta : Receta Médica

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A Y Asistencial

"Está indicado como tratamiento adjunto a la dieta para disminuir las concentraciones elevadas de colesterol total, colesterol de las lipoproteínas de baja densidad (c-ldl), apolipoproteína (apo b), triglicéridos y colesterol de las lipoproteínas de alta densidad(c-no-hdl) y para aumentar el colesterol de las lipoproteínas de alta densidad(c-hol) en los pacientes con hipercolesterolemia primaria (familiar heterocigótica y no familiar) o con hiperlipidemia mixta. esta indicado como tratamiento adjunto a otros tratamientos para reducir lipidos (por ejemplo Idl-aferesis) para disminuir las concentraciones elevadas de colesterol total y de c-ldl en los pacientes con hipercolesterolemia familiar homocigótica o como monoterapia si tales tratamientos no están disponibles." El rango de dosificación es desde 10/10 mg al día hasta 10/80 mg al día. La dosificación inicial usual recomendada es de 10/20 mg al día. Se puede considerar iniciar el tratamiento con 10/10 mg al día en los pacientes que necesitan una disminución menos enérgica del C-LDL. En los que es necesario disminuir el C-LDL más de 55% se puede empezar con 10/40 mg al día. Después de iniciar la administración o de ajustar la dosificación de ZINTREPID se pueden medir las concentraciones de los lípidos al cabo de dos o más semanas, para ajustar la dosificación si es necesario. La dosis de 10/80 mg de ZINTREPID está sólo recomendada en pacientes con alto riesgo de complicaciones cardiovasculares que no han alcanzado sus metas con tratamientos a dosis más bajas y cuando los beneficios se

Indicación

espera que superen los riesgos potenciales. Dosificación en los pacientes con hipercolesterolemia Familiar Homocigótica. La dosificación recomendada para pacientes con hipercolesterolemia familiar homocigótica. La dosificación recomendada para pacientes con hipercolesterolemia familiar homocigótica de ZINTREPID es de 10/40 mg ó 10/80 mg una vez al día, en la noche. La dosis de 10/80 mg sólo se recomienda cuando los beneficios se espera que superen los riesgos potenciales. ZINTREPID se debe usar adjunto a otros tratamientos reductores de lípidos (por ejemplo, LDL-aféresis) o si no se dispone de otros tratamientos. Insuficiencia Renal/ Enfermedad Renal Crónica En pacientes con insuficiencia renal leve (TFG estimada · 60 mL/min/1.73 m2) no requiere ajuste de dosis. En los pacientes con enfermedad renal crónica (tasa estimada de filtración glomerular < 60 mL/min/1.73 m2), la dosis de ZINTREPID es de 10/20 mg una vez al día por la noche. En estos pacientes, el uso de dosis más altas debe ser estrechamente monitorizado. Posología en combinación con otros medicamentos En pacientes que toman amlodipino o amiodarona concomitantemente, la dosis no debería ser mayor de 10/10 mg al día. En pacientes que toman amlodipino o amiodarona concomitantemente con Zintrepid, la dosis no deb exceder 10/20 mg/día. Prevención de la enfermedad cardiovascular VYTORIN se indica para reducir el riesgo de eventos cardiovasculares (muerte por causa cardiovascular, infarto del miocardio no fatal, accidente cerebrovascular no fatal, hospitalización por angina inestable o necesidad de revascularización) en pacientes con enfermedad coronaria

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	BLISTER DE PVC/AL/NYLON/ALUMINIO IMPRESO	24 Meses	Alm. A T° < A 30°c	100, 200 Ó 300	COMPRIMIDOS
Muestra Médica	BLISTER DE PVC/AL/NYLON/ALUMINIO IMPRESO	24 Meses	Alm. A T° < A 30°c	2, 4, 7, 10, 14,20,21,28,30,56 Ó 60	COMPRIMIDOS
Venta Público	BLISTER DE PVC/AL/NYLON/ALUMINIO IMPRESO	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	7,10,14,20,21,28,3,56 Ó 60	COMPRIMIDOS

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	ADIFA S.A.	CHILE

FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	DIVI'S LABORATORIES LIMITED (UNIT 2)	INDIA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD LABORATORIOS DAVIS S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M.L.E. LABORATORIOS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO KUEHNE+NAGEL LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO PHARMA ISA LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MAQUIFARM LTDA.	CHILE
IMPORTADOR	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	CHILE
PROCEDENTE	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA.	BRASIL
ACONDICIONAMIENTO EXTRANJERO	MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA.	BRASIL
ENVASADOR EXTRANJERO	MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA.	BRASIL
PROCEDENTE	MERCK SHARP & DOHME MEXICO S.A. DE C.V.	MÉXICO
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MSD INTERNATIONAL GMBH (BALLYDINE BRANCH)	IRLANDA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MSD INTERNATIONAL GMBH (SINGAPORE BRANCH)	SINGAPUR
FABRICACIÓN EXTRANJERO A GRANEL	MSD INTERNATIONAL GMBH (SINGAPORE BRANCH)	SINGAPUR
LICENCIANTE	MSP SINGAPORE COMPANY LLC	SINGAPUR

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte	
EZETIMIBA	10	mg		
SIMVASTATINA	10	mg		



Instituto de Salud Pública de Chile

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

Contacto con OIRS Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias