FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-17182/18

VANNAIR 80/4,5 SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL (BUDESONIDA MICRONIZADA/FORMOTEROL Nombre FUMARATO DIHIDRATO MICRONIZADA)

Referencia de Tramite : 6082/08

Equivalencia Terapéutica o

Biosimilar

Titular : ASTRAZENECA S.A.

Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 7366 : 14/11/2008 Fecha Inscríbase : 14/11/2018 Ultima Renovación Fecha Próxima renovación : 14/11/2023

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

: INHALATORIA Vía Administración

Condición de Venta : Receta Médica Retenida

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A Y Asistencial

> Indicado para el tratamiento de mantencion a largo plazo del asma, en pacientes de 12 años de edad y mayores Vannair 80/4,5 está indicado para el tratamiento regular del asma, cuando conviene utilizar una combinación (un corticosteroide y un agonista beta de acción prolongada inhalados) en: - Pacientes que no han logrado un control adecuado con corticoesteroides inhalados y agonistas beta 2 de acción corta inhalados "según las necesidades" o como terapia alternativa en: - Pacientes que han logrado un control adecuado con corticosteroides y agonistas beta 2 de acción prolongada inhalados.

Envases

Indicación

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30-120	Dosis
Muestra Médica	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30-120	Dosis
Venta Público	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa.	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30-120	Dosis

Función Empresa

Función Empresa Razón Social País

Ficha Productos Registrados

FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	ASTRAZENECA AB	SUECIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
PROCEDENTE	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
IMPORTADOR	ASTRAZENECA S.A.	CHILE
LICENCIANTE	ASTRAZENECA UK LIMITED	INGLATERRA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD CONDECAL LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MINAKEM DUNKERQUE S.A.S.	FRANCIA
CONTROL DE CALIDAD	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BUDESONIDA MICRONIZADA	0,1080	g/100 g (% PARA P)	
FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO MICRONIZADA	0,0061	g/100 g (% PARA P)	



Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000 Ñuñoa, Santiago Casilla 48 Correo 21 Código Postal 7780050

Mesa Central (56-2) 5755 101 Informaciones (56-2) 5755 201

Contacto con OIRS
Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias