FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-17183/23

Nombre : VANNAIR 160/4,5 SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL

Referencia de Tramite

Equivalencia Terapéutica o

Biosimilar

: 6081/08

Titular : ASTRAZENECA S.A.

Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 7369

Fecha Inscríbase : 14/11/2008 Ultima Renovación : 14/11/2023 Fecha Próxima renovación : 14/11/2028

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : INHALATORIA Condición de Venta : Receta Retenida

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A Y Asistencial

> "Indicado para el tratamiento de mantención a largo plazo del asma, en pacientes de 12 años de edad y mayores" Vannair 160/4,5 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. El tratamiento sintomático de pacientes con EPOC severa (VEF1<50% del valor normal previsto y antecedentes de exacerbaciones repetidas, que presentan síntomas significativos pese a un

tratamiento regular con broncodilatadores de acción prolongada.

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	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	30-120	Dosis

de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
IMPORTADOR	ASTRA ZENECA S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	ASTRAZENECA AB	SUECIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
PROCEDENTE	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
LICENCIANTE	ASTRAZENECA UK LIMITED	INGLATERRA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR MLE LABORATORIOS LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD CONDECAL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M.L.E. LABORATORIOS LTDA. (ÑUÑOA)	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MINAKEM DUNKERQUE S.A.S.	FRANCIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BUDESONIDA MICRONIZADA	0,215	g/100 g (% PARA P)	
FORMOTEROL FUMARATO (DIHIDRATO) MICRONIZADO	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 Contacto con OIRS

Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias