### **FICHA PRODUCTO**

Descripción Producto

Registro : F-19161/21

Nombre : XARELTO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 15 mg

: RF252238 Referencia de Tramite Equivalencia Terapéutica o Biosimilar : REFERENTE

Titular : BAYER S.A. Estado del Registro : Vigente Resolución Inscríbase : 22911 Fecha Inscríbase : 26/12/2011 Ultima Renovación : 26/12/2021 Fecha Próxima renovación : 26/12/2026

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : Oral

Condición de Venta : Receta Médica

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A Y Asistencial

Xarelto está indicado para la prevención de accidente cerebrovascular y embolismo sistémico en pacientes adultos

con fibrilación auricular no valvular con uno o más factores de riesgo, tales como falla cardiaca congestiva, hipertensión, edad mayor o igual a 75 años, diabetes mellitus, accidente cerebrovascular previo o accidente isquémico

transitorio. Xarelto está indicado para el tratamiento de la trombosis venosa profunda (TVP) y embolismo pulmonar (EP), y para la prevención de la TVP y el embolismo pulmonar (EP) recurrentes.

#### Envases

Indicación

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Blister de PP incoloro transparente / aluminio, impreso.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 - 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Muestra Médica	Blister de PP incoloro transparente / aluminio, impreso.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 - 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
Venta Público	Blister de PP incoloro transparente / aluminio, impreso.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	1 - 28	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

#### Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
FABRICACIÓN EXTRANJERO A GRANEL	BAYER AG (LEVERKUSEN)	ALEMANIA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	BAYER AG (LEVERKUSEN)	ALEMANIA
LICENCIANTE	BAYER AG (LEVERKUSEN)	ALEMANIA
PROCEDENTE	BAYER AG (LEVERKUSEN)	ALEMANIA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	BAYER AG (WUPPERTAL)	ALEMANIA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	BAYER HEALTHCARE MANUFACTURING S.R.L	Italia
IMPORTADOR	BAYER S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
PROCEDENTE	J CAIN	PANAMÁ
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO ACONDICIONADOR KUEHNE + NAGEL LTDA. (PUDAHUEL)	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD KUEHNE + NAGEL LTDA. (ENEA PONIENTE/PUDAHUEL)	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M. MOLL & CIA. LTDA.	CHILE
ENVASADOR EXTRANJERO	STEGEMANN LOHNVERPACKUNG & LOGISTISCHER SERVICE E.K	ALEMANIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

## Ficha Productos Registrados

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
RIVAROXABAN	15.00	mg	nucleo



# 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



FICHA TECNICA: Especificación del Medicamento				
Nombre del Producto	Xarelto comprimidos recubiertos 15 mg			
Nombre y cantidad del principio activo	Rivaroxaban micronizado 15 mg			
N° Registro Sanitario	F-19161/16			
Fecha próxima renovación	26/Dic/2021			
Indicación aprobada por ISP	Prevención de accidente cerebrovascular y embolismo sistémico er pacientes adultos con fibrilación auricular no valvular con uno o más factores de riesgo, tales como falla cardiaca congestiva, hipertensión, edad ≥ 75 años, diabetes mellitus, accidente cerebrovascular previo o accidente isquémico transitorio.  Xarelto está indicado para el tratamiento de la trombosis venosa profunda (TVP) y embolismo pulmonar (EP), y para la prevencion de la TVP y el EP recurrentes.  Prevención de accidente cerebrovascular en fibribrilación auricular Cardioversión. La administración de Xarelto puede ser iniciada o mantenida en pacientes que podrían requerir de una cardioversión Para cardioversión guiada por ecocardiografía transesofágica (TEE, en pacientes no tratados previamente con anticoagulantes, et tratamiento con Xarelto debe iniciarse al menos 4 horas antes de la cardioversión para asegurar una anticoagulación adecuada.			
Unidad de despacho Ofertada	Caja con 28 comprimidos recubiertos.			
Descripción de Unidad	Estuche de cartulina impreso, debidamente sellado que contiene blister de PP incoloro transparente/aluminio, impreso, con 28 comprimidos recubiertos, más Folleto Información al Paciente.			
Periodo de Eficacia aprobado según Reg. ISP	36 meses			
Condiciones o Almacenamiento y/o Transporte	Almacenar a no más de 30°C			
País de Origen del producto terminado	Alemania			
Fabricante Autorizado	Bayer AG, Leverkusen, Alemania			
País de origen del principio activo	Alemania			
Normas de Fabricación	GMP			
Sometido a control de serie	No Requerido			
El producto posee bioequivalencia	No Requerido			

Fecha revisión de texto: 28 de febrero de 2018.