FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-19855/18

Nombre : TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 80 mg/8 mL.

Referencia de Tramite : RF420636

Equivalencia Terapéutica o

. Biosimilar :

Titular : PFIZER CHILE S.A.

 Estado del Registro
 : Vigente

 Resolución Inscríbase
 : 6961

 Fecha Inscríbase
 : 31/03/2013

 Ultima Renovación
 : 31/03/2018

 Fecha Próxima renovación
 : 31/03/2023

Régimen : Importado Terminado con Reacondicionamiento Local

Vía Administración : PARENTERAL

Condición de Venta : Receta Médica

Expende tipo establecimiento : Establecimientos Tipo A y Asistencial

Indicada en el tratamiento de: Cáncer de mama adyuvancia Docetaxel en combinación con doxorrubicina y ciclofosfamida, está indicado para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable, linfonodo positivo doxorrubicina y ciclofosfamida seguidos de Docetaxel en combinación con trastuzumab (ac-th) está indicado para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable cuyos tumores sobre-expresen her 2. Docetaxel en combinación con trastuzumab y carboplatino (tch) está indicado para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable cuyos tumores sobre-expresen her 2. metastático Docetaxel en combinación con doxorrubicina está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastático, que no han recibido previamente terapia citotóxica para esta condición. Docetaxel en combinación con trastuzumab, está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama cuyo tumor sobre-exprese el her 2 y que no han recibido quimioterapia previa para enfermedad metastásica. la monoterapia con Docetaxel está indicada para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama cuyo tumor sobre-exprese el her 2 y que no han recibido quimioterapia previa para enfermedad metastásica. la monoterapia con Docetaxel está indicada para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastático después del fracaso de la

para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastático después del fracaso de la quimioterapia de primera línea o subsecuentes. la quimioterapia previa deberá haber incluido una antraciclina o un agente alquilante. Docetaxel en combinación con capecitabina está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastático después del fracaso a quimioterapia citotóxica que haya incluido una antraciclina. · cáncer de pulmón de células no—pequeñas · cáncer de ovario metastásico, después del fracaso de la quimioterapia de primera línea o subsecuentes. · cáncer de cabeza y cuello Docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluoruracilo, está indicado para el tratamiento en aquellos pacientes con carcinoma de células escamosas locamente avanzado de cabeza y cuello. · cáncer de próstata Docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de próstata metastático andrógeno independiente (hormono-refractario). · adenocarcinoma gástrico Docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo está indicado para el tratamiento de pacientes con adenocarcinoma gástrico avanzado, incluyendo el adenocarcinoma de la unión gastro-esofágica, que no hayan recibido quimioterapia previa para cáncer gástrico

avanzado

Envases

Indicación

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Frasco ampolla de vidrio transparente tipo I USP, rotulado, con tapón de goma de clorobutilo, sello de aluminio tipo flipoff, con un botón de plástico en la parte superior. A su vez, con envoltorio o funda de plástico claro.	24 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1 a 100	FRASCO - AMPOLLA
Muestra Médica	Frasco ampolla de vidrio transparente tipo I USP, rotulado, con tapón de goma de clorobutilo, sello de aluminio tipo flipoff, con un botón de plástico en la parte superior. A su vez, con envoltorio o funda de plástico claro.	24 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1 a 30	FRASCO - AMPOLLA
Venta Público	Frasco ampolla de vidrio transparente tipo I USP, rotulado, con tapón de goma de clorobutilo, sello de aluminio tipo flipoff, con un botón de plástico en la parte superior. A su vez, con	24 Meses	Almacenado A No Más De 25°c	1 a 50	FRASCO - AMPOLLA

envoltorio o funda de plástico claro.

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
IMPORTADOR	HOSPIRA CHILE LTDA.	CHILE
LICENCIANTE	HOSPIRA INC.	U.S.A.
DISTRIBUIDOR	KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M. MOLL & CIA. LTDA.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO PHARMA ISA LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIOS DAVIS S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
IMPORTADOR	PFIZER CHILE S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	SCINOPHARM TAIWAN LTD.	TAIWAN
PROCEDENTE	ZYDUS HOSPIRA ONCOLOGY PRIVATE LTD. (ZHOPL)	INDIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ZYDUS HOSPIRA ONCOLOGY PRIVATE LTD. (ZHOPL)	INDIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
DOCETAXEL ANHIDRO	80	mg	No Aplica



Instituto de Salud Pública de Chile

Av. Marathon 1000	Me
Ñuñoa, Santiago	(56
Casilla 48 Correo 21	Inf
Código Postal 7780050	(56

Mesa Central (56-2) 5755 101 Informaciones (56-2) 5755 201 Contacto con OIRS
Oficina de Informaciones, Reclamos y Sugerencias