



FICHA TÉCNICA PRODUCTO FARMACÉUTICO

GEMFIBROZILO COMPRIMIDOS 300 mg

Código PT: 742259

Versión: 01

Página 1 de 2

N° Registro	Chile
	F-18626
Nombre	GEMFIBROZILO COMPRIMIDOS 300 mg.
Forma farmacéutica	Comprimidos.
Principio activo	Gemfibrozilo.
Grupo terapéutico	Hipolipemiante.
Código ATC	C10AB04
Equivalencia terapéutica	Chile
	Bioequivalente.
Vía de administración	Oral.
Indicación terapéutica	Chile
	Tratamiento de hiperlipidemias tipos IIa, IIb y III con riesgo de enfermedad coronaria, hiperlipidemias tipos IV y V con riesgo de enfermedad coronaria o pancreatitis que no han respondido a la dieta, ejercicio u otra terapia farmacológica.
Dosis y administración	El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento apropiado para cada caso en particular. No obstante, la dosis usual recomendada en adultos es: Gemfibrozilo se administra por vía oral, preferentemente 30 minutos antes del desayuno y de la cena. La dosificación de Gemfibrozilo debe ser cuidadosamente ajustada según los requerimientos y la respuesta de cada paciente. Durante la terapia con Gemfibrozilo se deben determinar en forma periódica las concentraciones plasmáticas de lipoproteínas. Para el manejo de hipertrigliceridemia u otras hiperlipoproteinemias las dosis usuales de Gemfibrozilo en adultos es de 600 mg dos veces al día. Algunos pacientes responden adecuadamente a dosis de 900 mg en dosis dividida, mientras que otros requieren 1,5 g en dosis divididas durante el día. Dosis máxima diaria 1500 mg. La droga debe ser discontinuada si después de tres meses de terapia no se logra un mejoramiento sustancial de la concentración plasmática de lipoproteínas.
Período de eficacia	Chile
	24 meses.

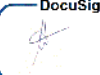
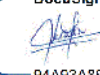


Código: REG-CO-007

Versión: 02

	FICHA TÉCNICA PRODUCTO FARMACÉUTICO		
GEMFIBROZILO COMPRIMIDOS 300 mg			
Código PT: 742259	Versión: 01	Página 2 de 2	

Condición Almacenamiento	Chile Almacenado a no más de 25º C.
Descripción Envase	Estuche de cartulina impreso, que contiene blíster de PVC transparente de color ámbar y aluminio impreso, más Folleto de Información al Paciente. Todo debidamente rotulado y sellado.
Presentaciones	30 Comprimidos.
Imagen producto terminado (referencial Chile)	

ELABORADO POR: QF ASUNTOS REGULATORIOS NACIONAL CAROLA SANTANA OJEDA DocuSigned by:  Fecha: 06-08-2024 390ABE0CC8DF48C...cha:	REVISADO POR: JEFE(A) AARR INTERNACIONAL KATHERINE QUEVEDO LEIVA DocuSigned by:  06-08-2024 C6D31E542100465...cha:	REVISADO POR: JEFE(A) AARR NACIONAL (S) MAGDALENA ROJAS CORTEZ DocuSigned by:  06-08-2024 BFD5C635FAAA4ED...ha:	AUTORIZADO POR: GERENTE(A) ASUNTOS REGULATORIOS Y DT CYNTHIA PERALTA MEDINA DocuSigned by:  07-08-2024 94A93A868AE9421...
---	---	---	---



Información para uso comercial. Para más información favor consultar: Folleto de información al Profesional o monografía de medicamento

