

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: B-1351/21
Nombre	: CLEXANE SOLUCIÓN INYECTABLE 80 mg/0,8 mL
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: SANOFI-AVENTIS DE CHILE S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 219
Fecha Inscribase	: 16/01/1997
Ultima Renovación	: 16/01/2021
Fecha Próxima renovación	: 16/01/2026
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: PARENTERAL
Condición de Venta	: Receta Médica
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A Y Asistencial
Indicación	: Profilaxis de enfermedad tromboembólica venosa (ETV) en particular cuando puede estar asociada a cirugía ortopédica o general. Tratamiento de trombosis venosa profunda (TVP). Tratamiento de angina inestable e infarto al miocardio no de onda Q con administración concomitante de aspirina. Prevención de formación de trombos en la circulación extracorporeal de la hemodiálisis. Tratamiento del infarto de miocardio agudo con supra desnivel del segmento ST (STEM) incluyendo pacientes manejados medicamente o con intervención coronaria percutánea (PCI) subsecuente..

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Venta Público	JERINGA PRELLENADA (VIDRIO O PLASTICO)	36M		1-10, 1-20	JERINGAS/0,8 ML, JERINGA PRELLENADA/0,8 ML
Envase Clínico	JERINGA PRELLENADA GRADUADA , ROTULADA CON 80 mg/0,8 mL DE SOLUCION INYECTABLE CADA UNA	24M	Alm. Protegido Del Calor	10, 50 a 100	JERINGA PRELLENADA/0,8 ML
Muestra Médica	JERINGA PRELLENADA GRADUADA , ROTULADA CON 80 mg/0,8 mL DE SOLUCION INYECTABLE CADA UNA	24M	Alm. Protegido Del Calor	1, 2 a 20	JERINGA PRELLENADA/0,8 ML
Venta Público	JERINGA PRELLENADA GRADUADA , ROTULADA CON 80 mg/0,8 mL DE SOLUCION INYECTABLE CADA UNA	24M	ALM. PROTEGIDO DEL CALOR	1, 2, 5, 10 a 20	JERINGA PRELLENADA/0,8 ML

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
RECONDICIONAMIENTO LOCAL	ADIFA S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	AVENTIS PHARMA MANUFACTURING PTE. LTD.	SINGAPUR

Ficha Productos Registrados

PROCEDENTE	AVENTIS PHARMA SPECIALITE	FRANCIA
LICENCIANTE	BELLON DE FRANCIA	FRANCIA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
PROCEDENTE	FAMAR HEALTHCARE SERVICES MADRID SA	ESPAÑA
RECONDICIONAMIENTO LOCAL	KHUENE + NAGEL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD CONDECAL LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD M. MOLL & CIA. LTDA.	CHILE
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE (FACULTAD DE QUÍMICA, CENTRO DE SERVICIO EXTE	CHILE
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	FRANCIA
PROCEDENTE	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A.	ARGENTINA
IMPORTADOR	SANOFI-AVENTIS DE CHILE S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	VLG CHEM S.A.S.	FRANCIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
ENOXAPARINA SODICA	80	mg/0,8 mL	

 Volver a tabla de registros encontrados

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](#)