

## Pfizer Chile S.A.

## FICHA TÉCNICA ESTANDAR FARMACEUTICA

Nombre del Producto       Zavicefta Liofilizado para Solución Inyectable         Principio Activo (Nombre Genérico)       Ceftazidima Pentahidratada/Avibactam sódico         Concentración       2000 mg / 500 mg         Forma Farmaceutica       Polvo para solución para Perfusión         Vía de Administración       Perfusión IV         Unidad de empaque       Caja x 10         Registro I.S.P.       F-24968         País Fabricante       Italia         Nombre Fabricante (Planta)       GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.a, Verona, Italia         País de Procedencia       Italia Bélgica         País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)       Ulverston, Reino Unido         Condiciones de Almacenamiento (Transporte)       A no más de 30°C         Período de Eficacia (vida útil aprobada)       36 meses         Producto Referente para Bioequivalencia       NA         Producto Original (Innovador)       SI				
Principio Activo (Nombre Genérico)  Concentración  Polvo para solución para Perfusión  Vía de Administración  Unidad de empaque  Registro I.S.P.  País Fabricante  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante  Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodu de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Solución para Perfusión  Ceftazidima Pentahidratada/Avibactam sódico  Solución mg  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Ceftazidima Pentahidratada/Avibactam sódico  Solución mg  Caja x 10  F-24968  Italia  GlaxoSmithKline Manufacturing s.p.a, Verona, Italia  Italia  Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  A no más de 30°C		•		
(Nombre Genérico)  Concentración  Polvo para solución para Perfusión  Vía de Administración  Perfusión IV  Unidad de empaque  Caja x 10  Registro I.S.P.  País Fabricante  Italia  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante  País Fabricante  Puís Fabricante  País Fabricante  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia				
Concentración  Concentración  Concentración  Polvo para solución para Perfusión  Vía de Administración  Perfusión IV  Unidad de empaque  Caja x 10  Registro I.S.P.  F-24968  País Fabricante  Italia  Nombre Fabricante (Planta)  Cajax SmithKline Manufacturing S.p.a, Verona, Italia  Bélgica  País de Procedencia  País Fabricante  Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Período de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia	=	-		
Forma Farmaceutica Polvo para solución para Perfusión Vía de Administración Perfusión IV Unidad de empaque Caja x 10 Registro I.S.P. F-24968 País Fabricante Italia Nombre Fabricante (Planta) GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.a, Verona, Italia País de Procedencia Italia Bélgica País Fabricante Principio Activo (Materia Prima) Condiciones de Almacenamiento (Transporte) A no más de 30°C Periodo de Eficacia (vida útil aprobada) Producto Referente para Bioequivalencia  Polvo para solución para Perfusión  Via de Almacenamiento Caja x 10  Ulalia Ulalia Bélgica Ulverston, Reino Unido A no más de 30°C	(Nombre Genérico)	sódico		
Vía de Administración  Perfusión IV  Unidad de empaque  Caja x 10  Registro I.S.P.  F-24968  País Fabricante  Italia  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante  Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia	Concentración	2000 mg / 500 mg		
Unidad de empaque  Caja x 10  Registro I.S.P.  F-24968  País Fabricante  Italia  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante  Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Caja x 10  F-24968  F-24968  Italia  GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.a, Verona, Italia  Italia  Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses	Forma Farmaceutica	Polvo para solución para Perfusión		
Registro I.S.P.  F-24968  País Fabricante  Italia  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Italia Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses	Vía de Administración	Perfusión IV		
País Fabricante  Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia	Unidad de empaque	Caja x 10		
Nombre Fabricante (Planta)  País de Procedencia  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.a, Verona, Italia  Italia Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses	Registro I.S.P.	F-24968		
País de Procedencia  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia	País Fabricante	Italia		
País de Procedencia  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Italia Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses	Nombre Fabricante (Planta)	1		
País de Procedencia  Bélgica  País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Bélgica  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses		•		
País Fabricante Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses	País de Procedencia			
Principio Activo (Materia Prima)  Condiciones de Almacenamiento (Transporte)  Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  Ulverston, Reino Unido  A no más de 30°C  36 meses		Beigica		
Periodo de Eficacia (vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia  A no mas de 30°C  36 meses  NA	1	Ulverston, Reino Unido		
(vida útil aprobada)  Producto Referente para Bioequivalencia		A no más de 30°C		
para Bioequivalencia		36 meses		
Producto Original (Innovador)		NA		
	Producto Original (Innovador)	SI		

## Presentación (Especificación del Producto)

Estuche de cartulina impreso que contiene vial de vidrio tipo I, rotulados, con tapón de caucho de bromobutilo, con recubrimiento de polímero fluorado de color gris y tapa de aluminio con sello plástico. Incluye folleto de información al paciente. Todo debidamente sellado