


BLAUBIMAX SOLUCIÓN INYECTABLE 20% (ALBÚMINA HUMANA)

NOMBRE TITULAR:	Blau Farmacéutica Chile S.p.A
RUT:	76.598.564-1
NOMBRE DEL PRODUCTO:	Blaubimax Solución Inyectable 20%
NOMBRE DEL PRINCIPIO ACTIVO:	Albúmina Humana 95%
REGISTRO ISP N°:	B-2911
NOMBRE DEL FABRICANTE DE PRODUCTO TERMINADO:	Prothya Biosolutions Netherlands B.V
DIRECCIÓN DEL FABRICANTE DE PRODUCTO TERMINADO:	Plesmanlaan 125, 1066 CX Amsterdam, Holanda/Países Bajos
ORIGEN DEL PRODUCTO TERMINADO:	Países Bajos, Holanda
NOMBRE DEL FABRICANTE PRINCIPIO ACTIVO (MATERIA PRIMA):	Prothya Biosolutions Netherlands B.V , Países Bajos, Holanda
PERIODO DE VIGENCIA:	36 meses
CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:	Almacenar a no más 25°C, protegido de la luz. No congelar.
CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA	Sustitutos del plasma y fracciones de proteínas plasmáticas. Código ATC: B05AA1
MECANISMO ACCIÓN:	La albúmina humana 200 g /L tiene un efecto hiperoncótico respecto del plasma normal. Las funciones fisiológicas más importantes de la albúmina humana resultan de su contribución a la presión oncótica de la sangre y su función de transporte. La albúmina estabiliza el volumen hemático circulante y es transportadora de hormonas, enzimas, medicamentos y toxinas.
INDICACIÓN:	Restablecimiento y mantenimiento del volumen de sangre circulante, cuando la deficiencia de volumen ha sido demostrada, y el uso de un coloide es apropiado. La elección de la Albúmina en lugar de un coloide artificial dependerá de la situación clínica del paciente individual, basado en las recomendaciones oficiales.
VÍA DE ADMINISTRACIÓN:	Intravenosa
MODO DE USO/ CONTRAINDICACIONES/ ADVERTENCIAS:	Blaubimax se administra por perfusión intravenosa. La concentración de la preparación de albúmina, la dosificación y la velocidad de perfusión se deben ajustar a las necesidades individuales del paciente. <i>Posología</i>

	<p>La dosis requerida depende del peso del paciente, de la gravedad del traumatismo o de la enfermedad y de las pérdidas continuadas de fluidos y proteínas. La dosis necesaria se basará en la medición del volumen circulante y no en la determinación de los niveles plasmáticos de albúmina.</p> <p><i>Forma de administración</i> La solución intravenosa se puede administrar directamente por vía intravenosa, o diluirse previamente en una solución isotónica, como solución glucosada al 5% o solución de cloruro de sodio al 0,9%.</p> <p>Importante: Blaubimax no debe mezclarse con otros medicamentos, sangre total ni concentrados de hemáties, salvo con las soluciones isotónicas indicadas anteriormente.</p> <p>La velocidad de perfusión debe ajustarse de acuerdo con las circunstancias individuales y a la indicación.</p> <p><i>Contraindicaciones</i> Hipersensibilidad a la albúmina o a alguno de los excipientes en la formulación.</p> <p><i>Advertencias y Precauciones</i> Para mantener la trazabilidad, siempre debe registrar el nombre y el número de lote del producto administrado. Blaubimax contiene 100 mmol/L de sodio (2,3 g/L) Precaución en pacientes con riesgo de hipovolemia o hemodilución, ya que el tratamiento puede agravar estos estados. Los pacientes deben ser monitorizados para prevenir la sobrecarga circulatoria y la hiperhidratación.</p>
PRESENTACIÓN:	<p>Frasco Ampolla conteniendo 50 mL</p> 

UNIDAD DE VENTA (EAN13)	
EAN13:	7896014 696369
TIPO DE ENVASE (CAJA, FRASCO, OTRO):	Estuche que contiene 1 Frasco Ampolla
UNIDADES POR ENVASE:	1 FA
ALTO (cm)	9.0
ANCHO (cm)	5.5
FONDO (cm)	5.3
PESO BRUTO GRAMOS	90

La información contenida en la presente ficha se corresponde a la autorizada en el registro sanitario. Para mayor información consultar el folleto de información al profesional.

En el caso de reacción adversa, notificar: farmacovigilancia.chile@blau.com