

## FICHA PRODUCTO

## Descripción Producto

<b>Registro</b>	: B-1862/20
<b>Nombre</b>	: AVASTIN CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSIÓN 100 mg/4 mL (BEVACIZUMAB)
<b>Referencia de Tramite</b>	:
<b>Equivalencia Terapéutica o Biosimilar</b>	: REFERENTE BIOTECNOLOGICO
<b>Titular</b>	: ROCHE CHILE LTDA.
<b>Estado del Registro</b>	: Vigente
<b>Resolución Inscribase</b>	: 3900
<b>Fecha Inscribase</b>	: 16/05/2005
<b>Última Renovación</b>	: 16/05/2020
<b>Fecha Próxima renovación</b>	: 16/05/2025
<b>Régimen</b>	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
<b>Vía Administración</b>	: PARENTERAL
<b>Condición de Venta</b>	: Receta Médica
<b>Expende tipo establecimiento</b>	: Establecimientos Tipo A
<b>Indicación</b>	: Avastin en combinación con carboplatino y paclitaxel está indicado para el tratamiento de primera línea de cáncer avanzado (etapas III B, III C y IV) epitelial ovárico, de las trompas de Falopio o peritoneal primario. Avastin en combinación con carboplatino y gemcitabina está indicado para el tratamiento del cáncer epitelial de ovario, el cáncer de las trompas de Falopio y el cáncer peritoneal primario recidivantes y sensibles al platino. Cáncer cervicouterino: Avastin combinado con paclitaxel y cisplatino o con paclitaxel y topotecán está indicado en el tratamiento del carcinoma cervicouterino persistente, recidivante o metastásico. POSOLOGÍA: Cáncer epitelial de ovario, cáncer de las trompas de Falopio y cáncer peritoneal primario: La dosis recomendada de Avastin es de 15 mg/kg una vez cada 3 semanas, en infusión i.v. Tratamiento de primera línea: Avastin debe administrarse agregado a carboplatino y paclitaxel hasta seis ciclos de tratamiento, seguido del uso continuo de Avastin en monoterapia durante 15 meses o hasta la progresión de la enfermedad, lo que sea antes el caso. Tratamiento de la enfermedad recidivante: Avastin se administra en combinación con carboplatino y gemcitabina durante 6 ciclos y hasta 10 ciclos, siguiendo después con el uso continuado de Avastin en monoterapia hasta la progresión de la enfermedad. Incorporación del esquema posológico en carcinoma colorrectal metastásico en el tratamiento de segunda línea: 5 mg/Kg o 10 mg/Kg una vez cada 2 semanas o 7,5 mg/Kg o 15 mg/Kg una vez cada 3 semanas. "Carcinoma pulmonar no microcítico (CPNM) avanzado, metastásico o recidivante. - Avastin agregado a quimioterapia basada en platino está indicado para el tratamiento de primera línea del CPNM no escamoso avanzado, metastásico o recidivante e irsecable. - Avastin, en combinación con erlotinib, está indicado para el tratamiento de primera línea de pacientes con CPNM no escamoso avanzado, metastásico o recidivante e irsecable con mutaciones activadoras del gen EGFR. Cáncer

## Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Muestra Médica	FRASCO AMPOLLA DE VIDRIO TIPO I, ETIQUETADA, CON TAPON DE GOMA BUTILICA RECUBIERTO CON UNA PELICULA DE RESINA FLUORADA Y CAPSULA FORMADA POR UN PRECINT DE ALUMINIO Y UN DISCO PLASTICO (SLIP-OFF), CON SOLUCION PARA INFUSION E INSERTO IMPRESO	24M	Almacenado Entre 2°C Y 8°C	1-2-3-4-5-6-7-8-9-10	FRASCO - AMPOLLA
Venta Público	FRASCO AMPOLLA DE VIDRIO TIPO I, ETIQUETADA, CON TAPON DE GOMA BUTILICA RECUBIERTO CON UNA PELICULA DE RESINA FLUORADA Y CAPSULA FORMADA POR UN PRECINT DE ALUMINIO Y UN DISCO PLASTICO (SLIP-OFF), CON SOLUCION PARA INFUSION E INSERTO IMPRESO	24M	Almacenado Entre 2°C Y 8°C	1-2-3-4-5-6-7-8-9-10	FRASCO - AMPOLLAS

## Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
-----------------	--------------	------

DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA ROCHE CHILE LTDA.	CHILE
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	F. HOFFMANN - LA ROCHE S.A.	SUIZA
PROCEDENTE	F. HOFFMANN- LA ROCHE LTD, KAISERAUGST	SUIZA
PROCEDENTE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD	SUIZA
LICENCIANTE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD	SUIZA
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD ANALISIS FISICOQUÍMICOS Y MICROBIOLÓGI	CHILE
RECONDICIONAMIENTO LOCAL	LABORATORIO KUEHNE + NAGEL LTDA.	CHILE
IMPORTADOR	ROCHE CHILE LTDA.	CHILE
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ROCHE DIAGNOSTICS GMBH	ALEMANIA

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BEVACIZUMAB	100	mg	

 [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](#)