

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: F-14670/20
Nombre	: ALIMTA POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 500 mg
Referencia de Tramite	:
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: ELI LILLY INTERAMERICA INC. Y CIA. LTDA.
Estado del Registro	: Vigente con suspensión voluntaria de distribución
Resolución Inscribase	: 2373
Fecha Inscribase	: 30/03/2005
Ultima Renovación	: 29/03/2020
Fecha Próxima renovación	: 29/03/2025
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: PARENTERAL
Condición de Venta	: Receta Simple
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A
Indicación	: -Alimta en combinación con un agente platino está indicado para el tratamiento de pacientes con mesotelioma pleural maligno cuya enfermedad no es resecable o que de cualquier modo no son candidatos a cirugía curativa. - Alimta está indicado como monoterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer pulmonar a celular no pequeñas localmente avanzado o metastásico después de quimioterapia previa. - Alimta en combinación con cisplatino, está indicado para el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer pulmonar a células no pequeñas localmente avanzado o metastásico después, excepto aquellos que tengan histología predominantemente de células escamosas. Alimta en combinación con cisplatino, está indicado para el tratamiento en primera línea de pacientes con cáncer pulmonar a células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, excepto aquellos que tengan histología predominantemente de células escamosas. Alimta está indicado como monoterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer pulmonar a células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, excepto aquellos que tengan histología predominantemente de células escamosas, después de quimioterapia previa. Alimta está indicado como monoterapia de mantenimiento de pacientes con cáncer pulmonar a células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, excepto aquellos que tengan histología predominantemente de células escamosas, cuya enfermedad no ha progresado luego de cuatro ciclos de quimioterapia de primera línea con un agente platino

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Muestra Médica	FRASCO AMPOLLA (VIAL) DE VIDRIO TRANSPARENTE CLASE HIDROLÍTICA TIPO I, ROTULADO. CON TAPÓN DE GOMA DE BROMOBUTILO.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	500	mg
Venta Público	FRASCO AMPOLLA (VIAL) DE VIDRIO TRANSPARENTE CLASE HIDROLÍTICA TIPO I, ROTULADO. CON TAPÓN DE GOMA DE BROMOBUTILO.	36 Meses	Almacenado A No Más De 30°c	500	mg
	SOLUCIÓN RECONSTITUIDA CON SUERO FISIOLÓGICO.	24 Horas	Almacenado Entre 2°c Y 8°c		

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
PROCEDENTE	ELI LILLY & COMPANY	U.S.A.
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ELI LILLY AND COMPANY	U.S.A.
IMPORTADOR	ELI LILLY INTERAMERICA INC. Y CIA. LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	ELI LILLY KINSALE LIMITED	IRLANDA
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	ELI LILLY KINSALE LIMITED	IRLANDA
LICENCIANTE	ELI LILLY S.A.	SUIZA
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD CONDECAL LTDA.	CHILE
DISTRIBUIDOR	LABORATORIOS RECALCINE S.A.	CHILE
DISTRIBUIDOR	LABORATORIOS SAVAL S.A.	CHILE
PROCEDENTE	LILLY FRANCE S.A.S.	FRANCIA
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
PEMETREXED DISÓDICO HEPTAHIDRATO	699,00	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](#)