FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro : F-14670/20

: ALIMTA POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 500 mg Nombre

Referencia de Tramite Equivalencia Terapéutica o

. Biosimilar

: ELI LILLY INTERAMERICA INC. Y CIA. LTDA. Titular

Estado del Registro : Vigente con suspensión voluntaria de distribución

Resolución Inscríbase : 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

-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

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

Indicación

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 2ºc Y 8ºc		

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 L I MITED	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	



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