

FICHA PRODUCTO

Descripción Producto

Registro	: F-17183/18
Nombre	: VANNAIR 160/4,5 SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN ORAL
Referencia de Tramite	: 6081/08
Equivalencia Terapéutica o Biosimilar	:
Titular	: ASTRAZENECA S.A.
Estado del Registro	: Vigente
Resolución Inscribase	: 7369
Fecha Inscribase	: 13/11/2008
Última Renovación	: 13/11/2018
Fecha Próxima renovación	: 13/11/2023
Régimen	: Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Vía Administración	: INHALATORIA
Condición de Venta	: Receta Médica Retenida
Expende tipo establecimiento	: Establecimientos Tipo A Y Asistencial
Indicación	: "Indicado para el tratamiento de mantención a largo plazo del asma, en pacientes de 12 años de edad y mayores" Vannair 160/4,5 está indicado para el tratamiento regular del asma, cuando conviene utilizar una combinación (un corticosteroide y un agonista beta de acción prolongada inhalados) en: - Pacientes que no han logrado un control adecuado con corticoesteroides inhalados y agonistas beta 2 de acción corta inhalados "según las necesidades" o como terapia alternativa en: - Pacientes que han logrado un control adecuado con corticosteroides y agonistas beta 2 de acción prolongada inhalados. El tratamiento sintomático de pacientes con EPOC severa (VEF1<50% del valor normal previsto y antecedentes de exacerbaciones repetidas, que presentan síntomas significativos pese a un tratamiento regular con broncodilatadores de acción prolongada.

Envases

Tipo Envase	Descripción Envase	Período Eficacia	Condición Almacenamiento	Contenido	Unidad Medida
Envase Clínico	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	30-120	Dosis
Muestra Médica	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero de perfluoroalcoxi (PFA) y sellada con una válvula dosificadora de retención. El cartucho presenta etiqueta impresa	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	30-120	Dosis
Venta Público	Cartucho equipado con estuche protector y un modulo contador de dosis. El cartucho comprende una lata de aluminio recubierta por dentro con un polímero	24 Meses	Almacenado A No Más De 30°C	30-120	Dosis

de perfluoroalcoxi (PFA)
y sellada con una válvula
dosificadora de
retención. El cartucho
presenta etiqueta
impresa

Función Empresa

Función Empresa	Razón Social	País
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	ASTRAZENECA AB	SUECIA
IMPORTADOR	ASTRAZENECA S.A.	CHILE
LICENCIANTE	ASTRAZENECA UK LIMITED	INGLATERRA
PROCEDENTE	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
FABRICACIÓN EXTRANJERO TERMINADO	ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION	FRANCIA
DISTRIBUIDOR	DROGUERÍA NOVOFARMA SERVICE S.A.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	INDUSTRIALE CHIMICA S.R.L.	ITALIA
CONTROL DE CALIDAD	LABORATORIO EXTERNO DE CONTROL DE CALIDAD CONDECAL LTDA.	CHILE
FABRICANTE DE PRINCIPIOS ACTIVOS	MINAKEM DUNKERQUE S.A.S.	FRANCIA
CONTROL DE CALIDAD	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	MLE LABORATORIOS S.A.	CHILE
REACONDICIONAMIENTO LOCAL	NOVOFARME SERVICE S.A.	CHILE

Fórmula (sólo Principios Activos)

Nombre PA	Concentración	Unidad Medida	Parte
BUDESONIDA MICRONIZADA	0,215	g/100 g (% PARA P)	
FORMOTEROL FUMARATO (DIHIDRATO) MICRONIZADO	0,0061	g/100 g (% PARA P)	

 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](#)