

OCTREOTIDA 0,1 mg/ 1 mL

DESCRIPCIÓN

Se utiliza en el tratamiento de acromegalia y síntomas asociados a tumores gastroenteropancreáticos y funcionales en pacientes que responden adecuadamente a una terapia subcutánea de Octreotida. *Tratamiento de pacientes en los cuales la cirugía, radioterapia o un tratamiento con agonistas dopaminérgicos es inadecuado o ineficaz o en el período intermedio hasta que la radioterapia resulte plenamente eficaz.

REGISTRO

F-24433.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

IV - SC.

COMPOSICIÓN

Cada mL contiene:

Octreotida (como acetato) 0,1 mg

Excipientes c.s.: Cloruro de sodio, Acetato de Sodio Trihidrato, Ácido Acético Glacial, agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Inhibidor hormonal.

INFORMACIÓN GENERAL

Venta bajo receta simple. Dependiendo de la enfermedad para la que se está tratando, Octreotida se administra mediante Inyección subcutánea o Perfusión intravenosa. Si tiene cirrosis del hígado, su médico puede necesitar ajustar su dosis de mantenimiento. **Mantener fuera del alcance de los niños.** En caso de sospecha de reacciones adversas a medicamentos comuníquese directamente al Centro de Información Farmacológica y Farmacovigilancia CIFFUC, fono 223543457, atención 24 horas los 365 días del año.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar entre 2° y 8°C, en su envase original, protegido de la luz. No congelar. No utilizar si el contenido es turbio o si existen partículas sólidas visibles. Desde el punto de vista microbiológico, utilícese de inmediato una vez abierto. La solución diluida con solución cloruro de sodio 0,9% o solución Dextrosa 5%, debe ser



utilizada inmediatamente. Si es diluido con condiciones asépticas validadas y controladas es estable por 24 horas almacenado entre 2 y 8 °C.

VIDA ÚTIL

36 meses.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

CÓDIGO SAP	100004186
PRODUCTO	OCTREOTIDA 0,1mg/1mL
PRESENTACIÓN	10 FRASCOS AMPOLLAS
EAN 13	7801000001041
DUN 14	17801000001048



www.difem.cl