

MESNA

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.

Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Mesna	400 mg	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015383	26/11/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20066044-01	7707291700543

ENVASE

Tipo : Ampolla
Material : Vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : Ampolla X 4mL

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Cartón X 5 Ampollas

Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado
Cantidad Contendida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura inferior a 30°C, protegido de la luz.

MESNA 400mg es estable 24 horas después de diluido en los siguientes fluidos de infusión intravenosa:

Solución de dextrosa inyectable al 5%

Solución de dextrosa inyectable al 5% + Cloruro de sodio inyectable al 0,20%

Solución de dextrosa inyectable al 5% + Cloruro de sodio inyectable al 0,33%

Solución de dextrosa inyectable al 5% + Cloruro de sodio inyectable al 0,45%

Cloruro de sodio inyectable al 0,92%

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S

www.blau.com.br info@blaufarma.com.co farmacovigilancia@blaufarma.com.co

Material de uso exclusivo para profesionales de la salud

MITOXANTRONA

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Mitoxantrona	20 mg	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015263	14/10/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20063702-01	7707291700536

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio ampolla tipo I ambar.
Cantidad contenida : Frasco Vial x 20 mg/10 mL

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Caja x 1 frasco vial.

Información que contiene el empaque: Nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad, posología, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado.
Cantidad Contendida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil.

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura inferior a 30°C

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

ONDANSETRON

Ficha técnica para medicamentos

DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Ondansetron	8mg / 4mL	Solución inyectable	IM / IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015466	26/12/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20068642-02	7707291700550



ENVASE

Tipo : Ampolla
Material : Vidrio ambar tipo I
Cantidad contenida : Ampolla X 4 mL

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón corrugado
Cantidad Contenida : Cartón X 20 Ampollas

Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad, posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador registro.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado.
Cantidad Contenida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil.

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura inferior a 30°C, protegido de la luz

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, durante el periodo del estudio de estabilidad 24 meses y bajo las condiciones ambientales pre-establecidas (30°C ± 2°C / 75%H.R. ± 5%).

OXALIPLATINO

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.

Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Oxaliplatin	100 mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2006M-0006685	17/01/2017	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	19969843-1	7707291700185

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio ambar tipo I
Cantidad contenida : Frasco Vial x 100 mg

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contenida : Caja X 1 Frasco Vial

Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad, posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador registro.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado
Cantidad Contenida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil.

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura inferior a 30°C

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad. El polvo se reconstituye con 20 a 40 mL de agua para inyección o dextrosa al 5%. Una vez reconstituido la solución puede usarse hasta 24 horas después si se conserva entre 2-8°C.

PACLITAXEL 30 mg

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Paclitaxel	30 mg	Solución concentrada para infusión	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2016M-0004821-R1	02/06/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	19952099-02	7707291700192

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla de concentrado para infusión
Material : Frasco vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : 1 Frasco Vial con solución concentrada x 30 mg
Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contenida : Caja x 1 Frasco Vial con solución concentrada
Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón
Cantidad Contenida : Depende del pedido solicitado
Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.
Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura menor de 30°C
Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad. Una vez diluido el producto se debe realizar la dilución para infusión. El producto para infusión debe administrarse en las siguientes 8 horas luego de diluido.

PACLITAXEL 100 mg

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Paclitaxel	100mg /16,7mL	Solución concentrada para infusión	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2016M-0004819-R1	19/08/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	19952097-02	7707291700109

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla de concentrado para infusión
Material : Frasco vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : 1 Frasco Vial con solución concentrada x 100 mg
Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Caja x 1 Frasco Vial con solución concentrada
Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Depende del pedido solicitado
Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil.

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.
Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura menor de 30°C
Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad. Una vez diluido el producto se debe realizar la dilución para infusión. El producto para infusión debe administrarse en las siguientes 8 horas luego de diluido.

Ficha técnica para medicamentos

PACLITAXEL 300 mg

DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Paclitaxel	300 mg	Solución concentrada para infusión	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
Paclitaxel 300 mg inyectable	INVIMA 2008M-0008070	22/05/2018	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorios IMA S.A.I.C.	Brasil	20025937-1	7707291700406

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla de concentrado para infusión
Material : Frasco vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : Frasco Vial por 50 mL de solución concentrada
Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Caja x 1 Frasco Vial con solución concentrada
Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Depende del pedido solicitado
Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.
Condiciones de almacenamiento: Conservar en su empaque original a temperatura inferior a 30°C
Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad. Una vez diluido el producto se debe realizar la dilución para infusión. El producto para infusión debe administrarse en las siguientes 8 horas luego de diluido.

El suscrito Director Técnico de Blau Farmaceutica manifiesta que la información aquí consignada es completa y correcta

PEMETREXED

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.

Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Pemetrexed	500mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
Sumitrexed	INVIMA 2013M-0014063	19/03/2018	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20049638-01	7707291700253

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco vidrio transparente tipo I

Cantidad contenida : Frasco Vial x 500mg

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre generico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza

Material : Cartón

Cantidad Contenida : Caja X 1 Frasco Vial

Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja

Material : Cartón corrugado

Cantidad Contenida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil.

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su envase y empaque original a temperatura No mayor a 30°C. Protegido de la luz. Una vez reconstituido en solución salina 0,9%, debe almacenarse a una temperatura no superior a 30°C hasta por 24 horas. Descartar el sobrante.

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

VINOURELBINA

Ficha técnica para medicamentos



DESCRIPCIÓN GENERAL

Oferente: BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.
Dirección: TRANSVERSAL 93 No. 53-48 INT. 51-52 BOGOTÁ

Nombre Genérico	Concentración	Forma Farmacéutica	Vía De Administ.
Vinorelbina	50mg/5mL	Solución Inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2005M-0004790	10/10/2015	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	19952093-02	7707291700239

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio tipo I incoloro
Cantidad contenida : Frasco Vial x 500mg

Información que contiene el envase: Importado y distribuido por, concentración, lote, fecha de vencimiento, registro sanitario, fabricante y nombre genérico.

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Caja X 1 Frasco Vial

Información que contiene el empaque: Nombre comercial, nombre genérico, laboratorio fabricante, formulación por unidad posológica, fecha de vencimiento, número de lote, cantidad que contiene el envase, condiciones específicas de almacenamiento, registro sanitario, contraindicaciones y advertencias, vía de administración, posología, importador.

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado
Cantidad Contendida : Depende del pedido solicitado

Información que contiene el embalaje : Remitente: dirección, teléfono, ciudad. Todos los datos del destinatario. Medicamentos, frágil

OTRAS ESPECIFICACIONES

Vida útil del producto a partir de la fecha de fabricación: 2 AÑOS.

Condiciones de almacenamiento: Conservar en su envase y empaque original a una temperatura entre 2° a 8°C. Protegido de la luz. Una vez reconstituido en solución salina 0,9%, debe almacenarse a una temperatura no superior a 30°C hasta por 8 horas. Descartar el sobrante.

Características por las cuales se debe desechar: No usar si la fecha de vencimiento esta cumplida

Nota: El producto conserva sus características físicas, químicas y de acción terapéutica dentro de los rangos especificados, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad. Una vez diluido el producto se debe realizar la dilución para infusión. El producto para infusión debe administrarse en las siguientes 8 horas luego de diluido.