


Información de Producto: Docetaxel AqVida

Forma Farmacéutica:	Concentrado para solución para infusión	
Presentación	20 mg/ml Frasco Ampolla	
Dosificación	Empaque	
20 mg / 1 ml	1 FA/pack	
80 mg / 4 ml	1 FA/pack	
140 mg / 7 ml	1 FA/pack	
160 mg / 8 ml	1 FA/pack	
Información Básica		
<p>Docetaxel es un taxano semisintético de segunda generación derivado de un compuesto encontrado en el árbol de tejo europeo <i>Taxus baccata</i>. Docetaxel muestra propiedades antineoplásicas potentes y amplias; se une y estabiliza la tubulina, inhibiendo de ese modo el desensamblaje de los microtúbulos que da como resultado la detención del ciclo celular en la fase G2 / M y la muerte celular.</p> <p>Este agente también inhibe factores pro-angiogénicos tales como el factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF) y muestra propiedades inmunomoduladoras y proinflamatorias induciendo varios mediadores de la respuesta inflamatoria. Docetaxel ha sido estudiado para su uso como agente de sensibilización a la radiación.</p> <p>Docetaxel se usa para pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico que han progresado durante la terapia basada en antraciclinas o han tenido una recaída durante la terapia adyuvante basada en antraciclinas.</p> <p>Cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico después del fracaso de la quimioterapia basada en platino o cáncer de mama metastásico después del fracaso de la quimioterapia previa. En combinación con doxorubicina y ciclofosfamida: tratamiento adyuvante del ganglio operable (+) cáncer de mama.</p> <p>El docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo está indicado para el tratamiento de inducción de pacientes con carcinoma de células escamosas localmente avanzado de cabeza y cuello.</p>		

Last update: 02/2017

Información Regulatoria

Registros más recientes

RMS: Germany (BfArM)

CMS: Austria, Belgium, Bulgaria, Czech Republic, Denmark, Finland, France, Greece, Italy, Norway, Poland, Portugal, Slovakia, Spain, Sweden, UK/England, Chile

Información de Producción

Estabilidad

Zona II: 24 meses

Sitios de fabricación Aprobados

Certificación

1. Samyang Biopharmaceuticals Corp.

EU cGMP (BfArM)

2. AqVida GmbH

EU cGMP

API

Certificación

Documentation

Samyang Biopharmaceuticals Corp.

CEP

Contacto:

Farmacéutica Xenius Limitada: San Pío X 2445, oficina 1103, Providencia, Santiago.

Tel: +56 225334895, Fax: +56 40 38037192, ventas@xeniuspharma.cl,

www.xeniuspharma.cl

Last update: 02/2017