

2341.01

Pedido No. ADM -00182
Fecha: 29/04/2021

Pedido No. ADM -00182
Fecha: 29/04/2021

Observaciones: Requerimiento de compra para el abastecimiento de la Farmacia, Quirofanos
Solicitar al Proveedor: Estudio de Bioequivalencia y Eficacia del medicamento.

Solicitado por: _____ Encargado de Área: Nombre y Sello _____

Validado por:  Encargado de Área : Nombre y Sello

Autorizado por: _____ Encargado de Área : Nombre y Sello



Tirofiban 0.25mg/ml Frasco de 50ml

Tirofibán 0,25 mg/ml concentrado para solución para perfusión

Composición de Tirofiban:

El principio activo es **tirofibán hidrocloreto monohidrato**.

1 ml contiene 281 microgramos de **tirofibán hidrocloreto monohidrato** equivalente a 250 microgramos de tirofibán.

Los demás componentes son: Cloruro de sodio, citrato de sodio dihidrato, ácido cítrico anhidro, agua para inyección, ácido clorhídrico y/o hidróxido de sodio (para ajuste del pH).

Tirofiban: Se utiliza para ayudar a facilitar el flujo sanguíneo al corazón, y a prevenir el dolor en el pecho y los ataques al corazón. Funciona previniendo la agregación de las plaquetas, células que se encuentran en la sangre, y que forman coágulos de sangre. Este medicamento también puede ser utilizado en pacientes cuyas venas se dilatan con un balón (intervención coronaria percutánea o ICP). Este es un procedimiento, que se consigue con la implantación de un pequeño tubo (stent) para mejorar el flujo de sangre al corazón.

Tirofiban: Está destinado a ser utilizado con aspirina y heparina no fraccionada.

Aspecto de Clorhidrato Tirofiban y contenido del envase

Clorhidrato Tirofiban: Es una solución concentrada transparente e incolora que se presenta en viales de vidrio tipo I de 50 ml.

C CENTRO CARDIONEURO OFTALMOLÓGICO Y TRASPLANTE (CECANOT)

Ejemplo:



RNC 4-3006345-2

C/Federico Velázquez No.1, María Auxiliadora, Santo Domingo, D.N., Rep. Dom

Tel. 809-681-0080/Fax. 809-845-4765

Website: WWW.Cecanot.com.do/ E-Mail: dirección@cecanot.com.do



58

Fecha: 20/09/2021

[illegible]

Observaciones: Requerimiento de compra para el abastecimiento de la Farmacia, Quirofanos
Solicitar al Proveedor: Estudio de Bioequivalencia y Eficacia del medicamento.

Solicitado por: _____ Encargado de Área : Nombre y Sello

Validado por: [Firma] Encargado de Área : Nombre y Sello

Autorizado por: _____ Encargado de Área Nombre y Sello

 CENTRO
CECANOT 2:20 pm
COMPRAS
RECIBIDO
Fecha: _____
Hora: 20/09/2024
Firma: 



SERVICIO NACIONAL DE SALUD
Servicio Regional de Salud Metropolitano

Ciudad Sanitaria Dr. Luís E. Aybar
Centro Cardio-Neuro Oftalmológico y Trasplante
RNC 4-3006345-2

“Año del Fomento a las Exportaciones”

Fichas Técnica

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

1 ml contiene sugammadex sódico equivalente a 100 mg de sugammadex.

Cada vial de 2 ml contiene sugammadex sódico equivalente a 200 mg de sugammadex.

Lista de excipientes:

Ácido clorhídrico 3,7% (para ajuste del pH) y/o hidróxido de sodio (para ajuste del pH)

Agua para preparaciones inyectables.

FORMA FARMACÉUTICA:

Solución inyectable (inyectable).

Solución transparente de incolora a ligeramente amarilla.

La solución tiene un pH entre 7 y 8 y una osmolalidad entre 300 y 500 mOsm/kg.

Indicaciones terapéuticas:

Reversión del bloqueo neuromuscular inducido por rocuronio o vecuronio en adultos.

Para la población pediátrica: sólo se recomienda el uso de sugammadex en niños y adolescentes, de edades comprendidas entre 2 y 17 años, para la reversión de rutina del bloqueo inducido por rocuronio.

Conservar por debajo de 30°C.

No congelar.

Conservar el vial en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.

Naturaleza y contenido del envase:

2 ml de solución en viales de vidrio de tipo I cerrados con un tapón de goma de clorobutilo con un precinto de aluminio.

Envases: 10 viales de 2 ml.

Nota: Estudios de BIOSEGURIDAD Y BIOEQUIVALENCIA.