51131413.



ALMACÉN DE MEDICAMENTOS

REQUERIMIENTO DE COMPRAS

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

ÍTEMS	DESCRIPCIÓN	INV.	MEDIDA	CANTIDAD SOLICITADA	NOTA
1	TIROFIBAN-CLORHIDRATO DE 0.25 MG/ML. FRASCO DE 50 ML	0	UNIDAD	6	
Observaciones: Requerimiento de compra para el abastecimiento de la Farmacia, Quirofanos Solicitar al Proveedor: Estudio de Brochlyvalecia y Eficacia del medicamento.					
Solicitado por:	o por:				
	Almacén Medicamentos				
Validado por:	Encargado de Área : Nombre y Sello				
Autorizado por:		le Área : No	ombre 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 hidrocloruro monohidrato.

1 ml contiene 281 microgramos de **tirofibán hidrocloruro 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.





Ejemplo:









REQUERIMIENTO DE COMPRAS

		Pedido No	ADM -00356
Dpto. Solicitante :	ANESTESIA	Fecha:	20/09/2021

Dpto. Solici	itante :	ANLSTESIA			Fecha:	20/03/2021
ÍTEMS	DESCRIPCIÓ	N	INV.	MEDIDA	CANTIDAD SOLICITADA	NOTA
1	Sugammadex 100mg, Solución Inyectable Vía Intravenosa (C/10		0	CAJAS	5	
9						
Observaciones:	nes: Requerimiento de compta para el abastecimiento de la Farmacia, Quirofanos Solicitar al Provendor: Estudio de Bioeguivalencia y Eficacia del medicamento.					
Solicitado por:		CECANO	m			
Validado por:	CO REGIONAL					
	CECANON DPTO. FARMAC	Encargado de Alama	e Área : No	mbrę v Sello	OGICO TRASPL	
Autorizado por:	CENTRO	Encargado d	e Área No	mbre y Sello	NOT	4
	CECANOT 2.20 P	<u></u>	,	CECA	TRACION	SM





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 30ºC.

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.