

ÁCIDO ZOLEDRÓNICO

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.
Ácido zoledrónico	4 mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2010M-0010951	24/06/2020	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20013024-1	7707291700307



ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco en vidrio tipo I, ambar para el producto y transparente para el solvente.

Cantidad contenida : 1 frasco vial x 4 mg + vial solvente

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

EMPAQUE

Tipo : Caja Plegadiza

Material : Cartón

Cantidad Contenido : Caja x 1 frasco vial + solvente

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 Contenido : 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.

BLEOMICINA

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.
Bleomicina	15 UI	Polvo liofilizado	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
Bleomicina 15 UI	INVIMA 2016M-0016818	26/02/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20092577-01	7707291701748

ENVASE

Tipo : Ampolla

Material : Ampolla de vidrio ambar tipo I

Cantidad contenida : 1 Ampolla x 15 UI/10 mL

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 Ampolla con polvo liofilizado

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: Almacenar entre 2 - 8°C, en su empaque original.

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

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

CARBOPLATINO

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.
Carboplatino 450 mg	450 mg/45 mL	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2011M-0012176	En renovación	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20025935-1	7707291700413

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco vidrio ambar tipo I
Cantidad contenida : 450 mg/45 mL

Información que contiene el envase: Importado Y Distribuido Por, Concentración, Lote, Fecha De Vencimiento, Registro Sanitario, Fabricante, Nombre Comercial 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.

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. Se debe tener mucho cuidado al manipular el Carboplatino, ya que se sospecha que es cancerígeno.

CARBOPLATINO 150 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.
Carboplatino 150 mg	150 mg/15 mL	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
Carboplatino 150 mg	INVIMA 2011M-0012160	En renovación	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20025937-1	7707291700406

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco vidrio ambar tipo I
Cantidad contenida : 150 mg/15 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 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 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

CISPLATINO 50 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.
Cisplatino 50mg	50 mg/100 mL	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2016M-0011296-R1	12/05/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20013777-01	7707291700314

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco vidrio ambar tipo II

Cantidad contenida : 1 frasco vial por 50 mg/100 mL

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

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza

Material : Cartón

Cantidad Contenida : Caja x 1 frasco vial con solución

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. El cisplatino es potencialmente citotóxico. Se debe tener mucho cuidado en la manipulación del polvo y en la preparación de las soluciones.

CITARABINA 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.
Citarabina 100 mg	100 mg/5 mL	Solución inyectable	IV/IT
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2010M-0011182	25/08/2015	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20014764-01	7707291700383

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : 1 frasco vial x 100 mg/5 mL

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

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contenida : Caja x 1 frasco vial con solución

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.

CITARABINA 500 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.
Citarabina 500 mg	50mg/10mL	Solución Inyectable	IV/IT/SC
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2016M-0011012-R1	26/02/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	20014765-1	7707291700376

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco vidrio transparente tipo I

Cantidad contenida : 1 Frasco vial x 500 mg/10 mL

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 con solución

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.

DACARBAZINA

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.
Dacarbazina	200 mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2006M-0005748	En renovación	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	19961319-1	7707291700130

ENVASE

- Tipo** : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio ambar tipo II
Cantidad contenida : Frasco Vial x 200 mg

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

EMPAQUE

- Tipo** : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contenida : Caja x 1 frascos 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, fragil.

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. Las soluciones reconstituidas de Dacarbazina son estables hasta 72 hs. a 4°C u 8 hs en condiciones ambientales normales (temperatura y luz). Las soluciones diluidas nuevamente en solución de dextrosa al 5% o en solución de cloruro de sodio al 0,9%, para la administración mediante infusión intravenosa, son estables hasta 24 horas a 4°C o hasta 8 horas en condiciones ambientales normales (temperatura y luz). Si el color de la solución cambia a rosado, esto indica descomposición, por lo tanto se debe retirar la vía o en su defecto no utilizar ese frasco. Debido a que no posee conservantes, se recomienda desechar la solución si no se utiliza dentro de las 8 hs.

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.

DOCETAXEL

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.
Docetaxel	80 mg	Solución concentrada para infusión	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2006M-0006636	11/12/2016	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	19969842-01	7707291700147

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla de concentrado para infusion y frasco ampolla con solvente

Material : Frasco vidrio transparente tipo I

Cantidad contenida : 1 Frasco vial con solución concentrada x 80 mg + 1 frasco vial de solvente

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

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza

Material : Cartón

Cantidad Contenida : Caja x 1 Frasco Vial con solución concentrada + 1 Frasco Vial de solvente

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 con el solvente se debe realizar la dilucion para infusion.

DOXORUBICINA 10 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.
Doxorubicina	10mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0014893	2/04/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20061062-01	7707291700475

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio incoloro tipo I
Cantidad contenida : Frasco vial x 10 mg

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

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contenido : Caja x 1 frasco vial

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

EMBALAJE

Tipo : Caja
Material : Cartón corrugado
Cantidad Contenido : 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. Reconstituir con solución de cloruro de sodio 9%. Desechar la solución 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.

DOXORUBICINA 50 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.
Doxorubicina 50mg	50mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0014883	21/03/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20061064-01	7707291700482

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio incoloro tipo I
Cantidad contenida : Frasco vial x 50 mg

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

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.

Reconstituir con solución de cloruro de sodio 9%. Desechar la solución 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.

EPIRUBICINA 10 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.
Epirubicina	10mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0014994	23/05/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20063701-01	7707291700505

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio incoloro tipo I
Cantidad contenida : Frasco Vial x 10 mg

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

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, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

EPIRUBICINA 50 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.
Epirubicina	50mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV/
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0014992	9/05/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	020063700-01	7707291700499

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio incoloro tipo I
Cantidad contenida : Frasco Vial x 50 mg

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

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, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

ETOPOSIDO

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.
Etoposido	100 mg/5 mL	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2016M-004574-R1	26/02/2021	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Blau Farmacéutica S.A.	Brasil	19951646-01	7707291700154

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco vidrio transparente tipo I
Cantidad contenida : 1 Frasco Vial x 5 mL

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

EMPAQUE

Tipo : Caja plegadiza
Material : Cartón
Cantidad Contendida : Caja x 10 Frasco Vial con solución traslucida

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: 3 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. La solución diluida con 250 o 500 mL de solución salina 0,9% o Dextrosa al 5%, conserva su potencia hasta por 24 horas a 25°C.

FLUDARABINA

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.
Fludarabina	50 mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2011M-0012169	27/05/2016	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20026268-1	7707291700291

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco vidrio transparente tipo I

Cantidad contenida : 1 Frasco Vial x 50 mg

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

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 entre 2 - 8°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, La reconstitución con 2mL de agua estéril para uso inyectable, resulta en una solución conteniendo 25mg/mL de Fosfato de Fludarabina para su administración por vía intravenosa. Use este medicamento dentro del término de las 8 horas posteriores a la reconstitución.

GEMCITABINA 1 g

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.
Gemcitabina	1 g	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015517	6/01/2020	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20062273-01	7707291700567

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio ampolla tipo I incoloro.
Cantidad contenida : Frasco Vial x 1 g

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.

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.

GEMCITABINA 200 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.
Gemcitabina	200 mg	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable.	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015139	6/01/2020	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20062272-01	7707291700529

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco de vidrio ampolla tipo I incoloro.

Cantidad contenida : Frasco Vial x 1 g

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.

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.

IDARUBICINA

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.
Idarubicina	10 mg	Polvo liofilizado para reconstruir a solución inyectable.	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2010M-0010883	21/06/2020	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	20013029-1	7707291700284

ENVASE

Tipo : Frasco ampolla

Material : Frasco vidrio transparente tipo I

Cantidad contenida : 1 Frasco Vial x 10 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

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.

Ficha técnica para medicamentos

IFOSFAMIDA

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.
Ifosfamida	1,0 g	Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2014M-0015046	11/07/2019	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	020062271-01	7707291700512



ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco de vidrio ambar tipo I
Cantidad contenida : Frasco Vial x 1,0 g

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, 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 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, si se conserva en las condiciones indicadas para cada producto en cuanto a temperatura y humedad.

Ficha técnica para medicamentos

IRINOTECAN

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.
Irinotecan	100 mg/5 mL	Solución inyectable	IV
Nombre Comercial	Registro Sanitario No.	Vigencia D/M/A	Modalidad
No aplica	INVIMA 2005M-0004826	En renovación	Importar y vender
Fabricante	País de origen	Código CUM	Código de barras
Laboratorio Kemex S.A.	Argentina	19952096-02	7707291700161



ENVASE

Tipo : Frasco ampolla
Material : Frasco vidrio ambar tipo II
Cantidad contenida : 1 Frasco Vial x 5 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 Contenida : Caja x 1 Frasco Vial con solución traslucida

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.