

INNOVACIÓN
PARA LA
SALUD DE TODOS

Synthon

Avectar®

BENDAMUSTINA CLORHIDRATO

Liofilizado para solución concentrada
para perfusión 100 mg



FICHA TÉCNICA

Nombre	Avectar® Liofilizado para solución concentrada para perfusión 100 mg
Indicaciones Terapéutica Aprobadas	<ul style="list-style-type: none"> Tratamiento de primera línea de la leucemia linfocítica crónica (estadio B o C de Binet) en pacientes en los que no es adecuada una quimioterapia de combinación con fludarabina. Tratamiento en monoterapia en pacientes con linfomas indolentes no-Hodgkin que hayan empeorado durante o en los 6 meses siguientes a un tratamiento con rituximab o un régimen de contenga rituximab. Tratamiento de primera línea de mieloma múltiple (estadio II con progresión o estadio III de Durie-Salmon) en combinación con prednisona, en pacientes mayores de 65 años que no son candidatos a un trasplante autólogo de células progenitoras y que tengan una neuropatía clínica en el momento del diagnóstico que impide el uso de tratamientos a base de talidomida o bortezomib.
Principio Activo (API)	Bendamustina clorhidrato
Fabricante de API	Synthon s.r.o
País Fabricante API	República Checa
Fabricante Producto Terminado (PT)	Oncomed Manufacturing A.S.
País Fabricante	República Checa
Empresa Titular	Synthon Chile Ltda.
Registro N°	F-21693
Bioequivalente (BE)	Si
Régimen	Importado Terminado con Reacondicionamiento Local
Periodo de Eficacia	36 meses
Condición de Almacenamiento	<ul style="list-style-type: none"> Almacenado a no más de 25°C. 3 horas 30 minutos, almacenado a no más de 25°C, para el producto en uso, después de reconstituido con agua para inyectables y diluido con solución de cloruro de sodio 0,9%. 48 horas almacenado entre 2-8°C, después de reconstituido con agua para inyectables y diluido con solución de cloruro de sodio 0,9%.
Vía administración	Intravenosa
Forma Farmacéutica	Liofilizado para solución concentrada para perfusión