

INNOVACIÓN
PARA LA
SALUD DE TODOS

Synthon

Bratesse®

SEVELÁMERO CARBONATO

Comprimidos Recubiertos 800 mg



FICHA TÉCNICA

| | |
|------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Nombre | Bratesse® comprimidos recubiertos 800 mg |
| Indicaciones Terapéutica Aprobadas | Este medicamento está indicado para el control del fósforo sérico en pacientes con enfermedad renal crónica (ERC) sometidos a diálisis. Bratesse® también está indicado para el control de la hiperfosfatemia en pacientes adultos con nefropatía crónica que no están en diálisis con un nivel de fósforo sérico > 1,78 mmol/l. Este medicamento está indicado para el control de fósforo sérico en pacientes pediátricos (> 6 años y área de superficie corporal (Body Surface Area, BSA) >0,75 m ²) con enfermedad renal crónica (ERC). |
| Principio Activo (API) | Sevelámero carbonato |
| Fabricante de API | Formosa Laboratories Inc. |
| País Fabricante API | Taiwán |
| Fabricante Producto Terminado (PT) | Synthon Hispania |
| País Fabricante | España |
| Empresa Titular | Synthon Chile Ltda. |
| Registro N° | F-25250 |
| Bioequivalente (BE) | Si |
| Régimen | Importado Terminado con Reacondicionamiento Local |
| Periodo de Eficacia | 36 meses |
| Condición de Almacenamiento | almacenado a no más de 25°C, protegido de la humedad. |
| Vía administración | Oral |
| Forma Farmacéutica | Comprimido recubierto |