

Phalvaxred^{®1}

Fulvestrant



Composición y Presentaciones:

Estuche con 2 jeringas prellenadas con solución inyectable conteniendo 250 mg del activo Fulvestrant.

Indicaciones:

Fulvestrant está indicado en monoterapia para:

- 1.- El tratamiento de mujeres post menopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptor (HR)-positivo y receptor (HER2)-negativo con progresión de la enfermedad, luego de una terapia endocrina previa.
- 2.- El tratamiento de mujeres post menopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptores hormonales (HR)-positivo y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)-negativo, no tratadas previamente con terapia endocrina.
- 3.- Fulvestrant está indicado en combinación con Palbociclib para el tratamiento de mujeres con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptor (HR)-positivo y receptor (HER2)-negativo y con progresión de la enfermedad luego de una terapia endocrina.

Vía administración:

Intramuscular

Período de Eficacia:

24 meses

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 2 - 8 °C, no congelar.

Envase primario:

Estuche que contiene Jeringa prellenada de vidrio transparente incoloro de tipo I con sistema de cierre OVS tip cap



La Buena
Salud
No Puede
Esperar

Referencias:

1: Información de Registro Sanitario disponible en <https://registrosanitario.ispch.gob.cl/Ficha.aspx?RegistroISP=F-24314/18>