



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Ceftriaxona

Polvo para Solución Inyectable



Ceftriaxona 1 g - Polvo para Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-18545
Nombre principio activo	Ceftriaxona
Composición:	Cada frasco ampolla de polvo liofilizado para solución inyectable contiene: Ceftriaxona base anhidra 1 g (Equivalente a Ceftriaxona disódica hemiheptahidrato 1,193 g) Contenido de Sodio: 83 mg (Equivalente a 3,6mEq de sodio) Sin preservantes como excipientes en su formulación.
Solventes compatibles para reconstituir	Agua para inyectables Lidocaína Clorhidrato 1% Cloruro de sodio 0,9% Glucosa 5%
Solventes compatibles para dilución	Agua para inyectables Lidocaína Clorhidrato 1% Cloruro de sodio 0,9% Glucosa 5%
Administración	Inyección intravenosa: Reconstituir con 10 mL para obtener una solución de 100 mg/mL, la cual puede ser administrada en bolo en tiempo no menor a 2-4 minutos. Infusión endovenosa: Diluir con 25-100 mL para obtener concentraciones entre 10 - 40 mg/mL para administración en 30 minutos. Inyección Intramuscular: Reconstituir con 3,5 - 2,5 mL de lidocaína 1%, para obtener una concentración final de 250 - 350 mg/mL. (No administrar más de 1g por cada inyección intramuscular).
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituido (100 mg/mL) a temperatura entre 2-8°C¹ Agua para inyectables: por 24 horas Lidocaína 1%: por 24 horas NaCl 0,9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad reconstituida (100 mg/mL) a temperatura entre 25± 2°C¹ Agua para inyectables: por 8 horas. Lidocaína 1%: por 8 horas NaCl 0,9%: por 8 horas Glucosa 5%: por 8 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	-
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25°C)	-
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Con soluciones que contengan calcio (Ringer o Ringer lactato) Con ampicilina, vancomicina, fluconazol y aminoglicosidos.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento	SI REQUIERE
Vida útil	36 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Portugal.

1: Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human use Module 3- Quality. Ceftriaxona for Injection Powder for Injection/Infusion 3.2.P.2.6 In Use Compatibility (Final Report n°. FR919687, version 01). Page 1¹.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Ciprofloxacino

Solución Inyectable



Ciprofloxacino 200 mg / 100mL

Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-16040
Nombre principio activo	CIPROFLOXACINO
Fórmula:	Cada 100 mL de solución contiene: Ciprofloxacino 200 mg (Eq. a 254.4 mg de Ciprofloxacino Lactato) Excipientes: ácido Láctico 90%, Cloruro de sodio, Ácido clorhídrico, Agua para inyectables. Sin preservantes como excipientes en su formulación.
Solventes compatibles para reconstituir	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Solventes compatibles para dilución	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Administración	Infusión endovenosa: Solución concentrada 2mg/mL se debe administrar en un tiempo mayor de 60 minutos.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	No Aplica. Producto no debe ser diluido para su administración.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	No Aplica. Producto no debe ser diluido para su administración.
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	No se debe mezclar con otras soluciones o medicamentos.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento	SI REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	1 unidad

Importado y Distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Italia.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Colistimetato de Sodio

Liofilizado para Solución Inyectable



Colistimetato de sodio 4.500.000 UI

Liofilizado para Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	B-2551
Nombre principio activo	COLISTIMETATO DE SODIO
Fórmula:	Colistimetato de Sodio 4.500.000 UI (Equivalente a 150 mg de Colistina Base Activa) Contenido de Sodio 0.07mg (0.003 mEq) de Sodio por cada miligramo de Colistina Base activa
Solventes compatibles para reconstituir	Agua estéril para Inyección
Solventes compatibles para dilución	NaCl 0,9% Glucosa 5% / Agua Glucosa 5% / NaCl 0,45% Glucosa 5% / NaCl 0,225% Glucosa 5% / NaCl 0,9% Ringer Lactato Azúcar Invertida 10%
Administración	Intravenosa Directa Intermitente: Reconstituir con 2 mL, agite suavemente (evitar formación de espuma). Inyectar lentamente la mitad de la dosis diaria total durante un periodo de 3 a 5 minutos cada 12 horas. Infusión Continua: Inyectar lentamente la mitad de la dosis diaria total durante un periodo de 3 a 5 minutos y la otra mitad restante de la dosis diaria total se diluye en solución compatible para dilución y se administra lentamente después de la dosis inicial en las próximas 22 a 23 horas.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituido a temperatura entre 2 -8°C¹⁵ Agua para inyectables: por 7 días.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	Estabilidad reconstituido a temperatura menor a 25°C¹⁵ Agua para inyectables: por 7 días.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	–
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	–
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	–
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento.	NO REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	1 unidad

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en USA.

1: Registro sanitario ISP, N° Ref. RF572085/14.

2: Reconstituted solution stability and LVP admixture stability study for Colistimethate for Inyección, USP, Final Report ¹⁵ PR-001310.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Ertapenem

Liofilizado para Solución Inyectable



Ertapenem 1g - Liofilizado para Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-23691
Nombre principio activo	ERTAPENEM
Fórmula:	Ertapenem (como sal sódica) 1 g. Contenido de Sodio: 137 mg (equivalente a 6.0 mEq de sodio). Excipientes: Bicarbonato de sodio, Hidróxido de Sodio c.s.
Solventes compatibles para reconstituir	Agua para Inyectables NaCl 0,9%
Solventes compatibles para dilución	NaCl 0,9%
Administración	Infusión intravenosa: Reconstituir con 10 mL para obtener una solución de 100 mg/mL y diluir hasta obtener una solución de 20 mg/mL, la cual puede ser administrada durante al menos 30 minutos.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituido (100 mg/mL) a temperatura entre 2 -8°C Agua para Inyectables 24 horas NaCl 0,9% 24 horas
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad reconstituido (100 mg/mL) a temperatura menor a 25°C Agua para Inyectables 6 horas NaCl 0,9% 6 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluido (20 mg/mL) a temperatura entre 2 -8°C NaCl 0,9%: por 24 horas.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad diluido (20 mg/mL) a temperatura menor a 25°C NaCl 0,9%: por 24 horas.
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	No utilice solventes o fluidos para perfusión que contengan dextrosa para la reconstitución o administración de ertapenem.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento.	NO REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Italia.

1: Registro sanitario ISP, N° Ref. RF883033/17.

2: Pharmaceutical Development_Compatibility, ERTAPENEM 1 g/vial Powder for concentrate for solution for infusion, Fresenius Kabi internal study.



**FRESENIUS
KABI**
caring for life

Imipenem

Polvo para Solución para Perfusión



Imipenem 500 mg + Cilastatina 500 mg

Polvo para Solución para Perfusión

Nº de Registro ISP:	F-18503
Nombre principio activo	IMIPENEM - CILASTATINA
Fórmula:	Imipenem 500 mg (Eq. A 530 mg de Imipenem monohidrato) Cilastatina 500 mg (Eq. A 530 mg de Cilastatina sódica) Excipientes: Bicarbonato de sodio.
Solventes compatibles para reconstituir	Cloruro de sodio 0.9% Glucosa 5% y Cloruro de Sodio 0.9% Glucosa 5% y Cloruro de Sodio 0.225%
Solventes compatibles para dilución	Cloruro de sodio 0.9% Glucosa 5% y Cloruro de Sodio 0.9% Glucosa 5% y Cloruro de Sodio 0.225%
Administración	Infusión intravenosa: Reconstituir con 10 mL para obtener una solución de 50 mg/mL, y diluir hasta obtener una solución de 5 mg/mL. Administrar en tiempo mayor a 30 minutos cuando la dosis es de 500 mg y en tiempo mayor a 60 minutos para dosis de 1 g.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C):	Estabilidad reconstituido (50 mg/mL) a temperatura entre 2-8°C ^{2,3} NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 24 horas
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad reconstituido (50 mg/mL) a temperatura menor a 30°C ^{2,3} NaCl 0.9%: por 3 horas Glucosa 5%: por 3 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 4 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluido (5 mg/mL) a temperatura entre 2-8°C ^{2,3} NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 24 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad diluido (5 mg/mL) a temperatura menor a 30°C ^{2,3} NaCl 0.9%: por 3 horas Glucosa 5%: por 3 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 3 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Lactato, otros antibióticos.
Temperatura de almacenamiento	Mantener por debajo de 25°C
Protección de la luz en el almacenamiento	NO REQUIERE
Vida útil	36 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y Distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Italia.

1: Estabilidad de Imipenem/Cilastatina disuelto en Comparación al Producto innovador.

2: Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human use Module 3- Quality ².

Imipenem and Cilastatin for Injection Powder for solution for Injection - 500mg + 500 mg/vial. IV. 3.2.P.8.1 Stability Summary and Conclusion (725MSCD990068). Pages 13-14 ³.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Levofloxacin

Solución Inyectable



Levofloxacin 500 mg / 100 mL

Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-20037
Nombre principio activo	LEVOFLOXACINO
Fórmula:	Levofloxacin 500 mg (Eq. A 512.5 mg de Levofloxacin hemidrato) Excipientes: Cloruro de sodio, hidróxido de sodio, ácido clorhídrico, agua para inyectables. Aporte de Sodio 350 mg correspondiente a 15,18 mEq de sodio.
Solventes compatibles para reconstituir	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Solventes compatibles para dilución	Cloruro de sodio 0,9% Glucosa 5% Solución de Aminoácidos
Administración	Infusión intravenosa: Solución concentrada 5 mg/mL se debe administrar en tiempo mayor a 30 minutos cuando la dosis es de 250 mg y en tiempo mayor a 60 minutos para dosis de 500 mg.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C):	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C).	-
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad diluido a temperatura menor a 30°C^{4,5} Cloruro de sodio 0,9% por 3 horas Glucosa 5% por 3 horas Solución de Aminoácidos por 3 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Heparina, soluciones alcalinas, otros medicamentos.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar. Proteger de la luz.
Protección de la luz en el almacenamiento	Mantener en su envase original hasta el momento del uso.
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	20 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Noruega.

1: Annex 3.2.P.2.6 Compatibility Levofloxacin 5 mg/ml Solution for Infusion- Freeflex. Page 6⁴.

2: 3.2.P.2.3 Manufacturing Process Development Levofloxacin 5 mg/ml Solution for Infusion-Freeflex® bags. Page 1⁵.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Linezolid

Solución Inyectable



Linezolid 2 mg / mL - Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-21529
Nombre principio activo	LINEZOLID
Fórmula:	Linezolid 600 mg Excipientes: Glucosa monohidrato, Citrato de sodio, Ácido cítrico anhidro, Ácido clorhídrico, Hidróxido de sodio, Agua para inyectables.
Solventes compatibles para reconstituir	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Solventes compatibles para dilución	Cloruro de sodio 0.9% Glucosa 5% Ringer Lactato
Administración	Infusión intravenosa: Administración directa sin diluir por 30- 120 minutos.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	No Aplica. Presentación Producto Diluido.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluido a temperatura entre 2-8°C ⁶ NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Ringer: por 24 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad diluido a temperatura entre 25± 2°C ⁶ NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Ringer: por 24 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	No se debe mezclar con otras soluciones o medicamentos. Amfotericina B, Hidrocloruro de Clorpromacina, Diazepam, Isotionato de Pentamidina, Lactobionato de Eritromicina, Fenitoina Sódica, Sulfametoxazol/Trimetoprim y Ceftriaxona sódica.
Temperatura de almacenamiento	Mantener por debajo de 30°C, en su envase original hasta el momento del uso.
Protección de la luz en el almacenamiento	Mantener en su envase original hasta el momento del uso.
Vida útil	36 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Noruega.

1: Annex 3.2.P.2.6 Compatibility Linezolid Kabi 2mg/ml Solution for Infusion. Page 5 ⁶.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Meropenem

Polvo para Solución Inyectable



Meropenem 500 mg - 1 g

Polvo para Solución Inyectable

N° de Registro ISP:	F-19341 y F-19342
Nombre principio activo	MEROPENEM
Fórmula:	Meropenem trihidrato 1140 mg (Equivalentes a 1 g de Meropenem) Meropenem trihidrato 570 mg (Equivalentes a 500 mg de Meropenem) Sodio 2 mEq en 500 mg Sodio 4 mEq en 1 g Excipientes: Carbonato de sodio
Solventes compatibles para reconstituir	Agua estéril para Inyección
Solventes compatibles para dilución	NaCl 0,9 % Glucosa 5%
Administración	Inyección intravenosa: Reconstituir con 10 mL de Agua para Inyectable, y diluir con solución compatible a una concentración no mayor a 20 mg/mL. Administrar en 5 minutos. Infusión intravenosa: Reconstituir con 10 mL para obtener una solución de 50 o 100 mg/mL (según corresponda a la presentación), y diluir hasta obtener una solución de 10 mg/mL, administrar durante al menos 15- 30 minutos. Para pacientes con restricción de volumen la concentración de la solución puede ser de 20 mg/mL.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituido (50 o 100 mg/mL) a temperatura entre 2-8°C ^{7, 8, 9} Glucosa 5% 4 horas Cloruro de Sodio 0.9% 24 horas
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	Estabilidad reconstituido (50 o 100 mg/mL) a temperatura menor de 30°C ^{7, 8, 9} Glucosa 5% 1 hora Cloruro de Sodio 0.9% 4 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluido (10 o 20 mg/mL) a temperatura entre 2-8°C ^{7, 8, 9} Glucosa 5% 4 horas Cloruro de Sodio 0.9% 24 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	Estabilidad diluido (10 o 20 mg/mL) a temperatura menor de 30°C ^{7, 8, 9} Glucosa 5% 1 hora Cloruro de Sodio 0.9% 4 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	No se debe mezclar con otras soluciones o medicamentos.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 30°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento	NO REQUIERE
Vida útil	36 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Italia.

1: Stability of dissolved Meropenem Kabi in comparison to Merrem®, Page 2 ⁷.

2: Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use Module 3-Quality, Meropenem For Injection, 3.2.P.8.1 Stability Summary and Conclusion (internal Code 843MSCTD330771), Page 11 ⁸.

3: Common Technical Document for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use Module 3-Quality, Meropenem For Injection, 3.2.P.8.1 Stability Summary and Conclusion (internal Code 842MSCTD330771), Page 11 ⁹.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Moxifloxacino

Solución Inyectable



Moxifloxacino 400mg / 250mL - Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	F-22751
Nombre principio activo	MOXIFLOXACINO
Fórmula:	Cada bolsa de 250 mL contiene: Moxifloxacino Clorhidrato 437,5 mg (Correspondiente a 400 mg de Moxifloxacino). Acetato de sodio trihidrato 1,70 g Sulfato disódico (Sulfato de sodio anhidro) 2,84 g Ácido sulfúrico, conc. 0 - 0,097g (correspondiente a 0 - 1,32 mL de ác. sulfúrico 25%) Agua para inyectables c.s.p. 250 mL 250 ml de solución para infusión contiene 54.4 mmol de sodio.
Solventes compatibles para reconstituir	No Aplica.
Solventes compatibles para dilución	Agua para inyectables Cloruro de sodio 0,9% Glucosa 5% Glucosa 10% Ringer Ringer Lactato
Administración	Infusión intravenosa: La solución se puede administrar directamente o diluida en un periodo de 1 hora.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	No Aplica.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	No Aplica.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	No Aplica.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad diluido (20 mg/mL) a temperatura menor a 25°C Agua para inyectables: 24 horas Cloruro de sodio 0,9%: 24 horas Glucosa 5%: 24 horas Glucosa 10%: 24 horas Ringer: 24 horas Ringer Lactato: 24 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE, estabilidad de 48 horas expuesto a la luz.
Incompatibilidades	Las siguientes soluciones son incompatibles con Moxifloxacino solución para infusión: Soluciones de cloruro de sodio 10% y 20% Soluciones de bicarbonato 4.2% y 8.4%
Temperatura de almacenamiento	Almacenar a no más de 30°C. No refrigerar o congelar. Mantenga la bolsa en la caja original con el fin de protegerlo de la luz.
Protección de la luz en el almacenamiento	Mantenga la bolsa en la caja original con el fin de protegerlo de la luz.
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	10 unidades
Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Noruega.	



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Piperacilina / Tazobactam

Liofilizado para Solución Inyectable



Piperacilina/Tazobactam 4.5 g

Liofilizado para Solución Inyectable

N° de Registro ISP:	F-19019
Nombre principio activo:	PIPERACILINA - TAZOBACTAM
Fórmula:	Cada frasco ampolla con liofilizado contiene: Piperacilina de sodio 4170mg* (Eq. a 4g de Piperacilina base) Tazobactam de sodio 536,6mg** (Eq. a 0,5g de Tazobactam base) Sodio 216 mg (Eq. a 9,4 mmol o 9,4 mEq) Sin preservantes como excipientes en su formulación. * En base a una potencia de 1000 mcg/mg de Piperacilina base. **En base a una potencia de 931 mcg/mg de Tazobactam base.
Solventes compatibles para reconstituir	Agua para inyectables NaCl 0,9 %
Solventes compatibles para dilución	NaCl 0,9 % Glucosa 5% Glucosa 5%/ NaCl 0,9% Glucosa 6% y NaCl 0,9%
Administración	Inyección intravenosa: Se debe reconstituir con 20 mL de solución, para obtener una solución concentrada de 200/25 mg/mL la cual se debe administrar en no menos de 3 - 5 minutos. Perfusión intravenosa lenta: La solución reconstituida debe diluirse con 50-100 mL de diluyente. Se recomienda administrar a una concentración de 40-80 mg/mL durante al menos 20 a 30 minutos.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituida (200/25mg/mL) a temperatura 2-8°C^{10, 11} Agua para Inyectables por 24 hrs. NaCl 0,9 % por 48 hrs.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	Estabilidad reconstituida (200/25mg/mL) a temperatura 25°C^{10, 11} NaCl 0,9 % por 2 hrs.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	-
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25± 2°C)	-
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Con mezcla de aminoglucosídeos, Con soluciones que contengan bicarbonato de sodio. Con solución de Ringer Lactato. Con producto sanguíneos o a los hidrolizados de albumina.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento	NO REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	10 unidades

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Portugal.

1: Annex 3.2.P.2.6-In-Use_PipTaz, compatibility¹⁰.

2: Estabilidad de disolución de la Piperacilina/Tazobactam Kabi en Cloruro de sodio 0,9% y Glucosa 5%. Fresenius Kabi Austria GmbH. Page 1¹¹.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Vancomicina

Liofilizado para Solución Inyectable



Vancomicina 1 g - 500 mg

Liofilizado para Solución Inyectable

Nº de Registro ISP:	B-2433 y B-2432
Nombre principio activo	VANCOMICINA
Fórmula:	Vancomicina Clorhidrato 952.38 mg (Equivalentes a 1 g de Vancomicina 1.000.000 UI) Vancomicina Clorhidrato 476.19 mg (Equivalentes a 500 mg de Vancomicina 500.000 UI)
Solventes compatibles para reconstituir	Agua estéril para Inyección
Solventes compatibles para dilución	Cloruro de sodio 0.9% Glucosa 5% Suero Glucosalino Hipertónico
Administración	Infusión intravenosa: Reconstituir con 10 mL para obtener una solución de 50 o 100 mg/mL (según corresponda a la presentación), y diluir hasta obtener una solución de 5 mg/mL, la cual puede ser administrada a no más de 10 mg/minutos, durante al menos 60 minutos. Para pacientes con restricción de volumen la concentración de la solución puede ser de 10 mg/mL.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituido (50 o 100 mg/mL) a temperatura entre 2 -8°C^{13,14} Agua para inyectables: por 24 horas.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (30°C)	Estabilidad reconstituido (50 o 100 mg/mL) a temperatura menor a 30°C^{13,14} Agua para inyectables: por 24 horas.
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluido (5 o 10 mg/mL) a temperatura entre 2 -8°C^{13,14} NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Ringer Lactato: por 24 horas Ringer Acetato: por 24 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 24 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (30°C)	Estabilidad diluido (5 o 10 mg/mL) a temperatura menor a 30°C^{13,14} NaCl 0.9%: por 24 horas Glucosa 5%: por 24 horas Ringer Lactato: por 24 horas Ringer Acetato: por 24 horas Glucosa 5%-NaCl 0.9%: por 24 horas
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Soluciones Alcalinas.
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento.	NO REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	1 unidad

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Dinamarca.
1: Compatibility Enclosure 3 Compatibility Study Report 2. Fresenius Kabi internal study ¹³.
2: Compatibility Enclosure 2 Compatibility Study. Fresenius Kabi internal study ¹⁴.



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Voriconazol

Liofilizado para Solución Inyectable



Voriconazol 200 mg Liofilizado para Solución Inyectable

N° de Registro ISP:	F-23114
Nombre principio activo	VORICONAZOL
Fórmula:	Cada frasco ampolla con liofilizado para solución inyectable contiene: Voriconazol 200 mg Hidroxiopropil betadex 2660 mg L-arginina 1000 mg Hidróxido de sodio para ajuste de pH c.s. Ácido clorhídrico para ajuste de pH c.s.
Solventes compatibles para reconstituir	Agua para Inyectables NaCl 0,9%
Solventes compatibles para dilución	NaCl 0,9% Glucosa 5% Ringer Lactato NaCl 0,45% Glucosa 5% /Ringer Lactato Glucosa 5% / NaCl 0,9%
Administración	Perfusión Intravenosa: Se debe reconstituir con 19 mL de Agua para Inyectables o NaCl 0,9% para obtener un volumen extraíble de 20 mL de concentrado claro de 10 mg/mL de voriconazol. Para la administración, debe ser diluido a una concentración de 0,5-5 mg/mL en una solución para infusión compatible. Se recomienda que Voriconazol se administre a una velocidad máxima de 3 mg/kg/hora por 1 a 3 horas.
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad reconstituida (10 mg/mL) a temperatura 2-8°C¹² Agua para Inyectables por 24 horas NaCl 0,9% por 24 horas NaCl 0,45% Glucosa 5% /Ringer Lactato Glucosa 5% / NaCl 0,9%
Estabilidad de la solución reconstituida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	—
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (2-8°C)	Estabilidad diluida (0,5 - 5 mg/mL) a temperatura 2-8°C NaCl 0,9% por 24 horas Glucosa 5% por 24 horas Ringer Lactato por 24 horas NaCl 0,45% por 24 horas Glucosa 5% /Ringer Lactato por 24 horas Glucosa 5% / NaCl 0,9% por 24 horas
Estabilidad de la solución diluida por cada solvente compatible a T° (25°± 2°C)	—
Protección de la luz durante la administración	NO REQUIERE
Incompatibilidades	Con infusión de productos sanguíneos Con soluciones concentradas de electrolitos Con nutrición parenteral total
Temperatura de almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C. No congelar.
Protección de la luz en el almacenamiento.	NO REQUIERE
Vida útil	24 meses
Factor de empaque	1 unidad

Importado y distribuido por Fresenius Kabi Chile Ltda. Fabricado en Serbia.
I: Annex 3.2.P.2.6 Compatibility Voriconazole 200 mg Powder for Solution for Infusion[®].