



GOBIERNO DE LA  
REPÚBLICA DOMINICANA  
SALUD PÚBLICA

PROGRAMA DE MEDICAMENTOS DE ALTO COSTO Y AYUDAS MÉDICAS DIRECTAS

## FICHAS TÉCNICAS

*D. M. M. M.*





MINISTERIO DE  
SALUD PÚBLICA

## MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA

**Datos producto:** Etanercept 50 mg/ml Solución Inyectable. Vía de Administración Subcutánea.  
**Presentación:** Caja de cartón con 4 jeringas pre llenadas de 1 ml y 4 almohadillas impregnadas de alcohol.  
**Registro sanitario:** Vigente

### 1. DESCRIPCIÓN

- 1.1. Nombre: Etanercept
- 1.2. Denominación Común Internacional (DCI) Etanercept
- 1.3. Concentración: 50 mg/ml
- 1.4. Forma Farmacéutica: Solución Inyectable

**Presentación:** Caja de cartón con 4 jeringas pre llenadas de 1 ml y 4 almohadillas impregnadas de alcohol

- 1.5. Vía de administración: Subcutáneo.

**Estabilidad/ Vida útil/ Condiciones:** 18 meses. Conservar en refrigeración entre 2°C Y 8°C, no se congele.

### 2. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

- 2.1. Certificado de control de calidad del producto, correspondiente al lote del producto presentado, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.
- 2.2. Metodología analítica, debidamente firmado por el responsable de control de calidad.

### 3 EMPAQUE:

#### 2.3. EMPAQUE PRIMARIO: Jeringa Pre-llenada

**Especificaciones/ Características del empaque primario:** Vidrio tipo I de 1 ml con tapón de goma de bromobutilo

##### 2.3.1. Rotulación del empaque primario, debe indicar como mínimo:

- 2.3.1.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca
- 2.3.1.2. Forma Farmacéutica
- 2.3.1.3. Concentración
- 2.3.1.4. Cantidad total
- 2.3.1.5. Vía de administración
- 2.3.1.6. Laboratorio fabricante y país de origen
- 2.3.1.7. Número de lote
- 2.3.1.8. Fecha de vencimiento
- 2.3.1.9. Condiciones de almacenamiento
- 2.3.1.10. Uso exclusivo del Ministerio de Salud.

#### 2.4. EMPAQUE SECUNDARIO

2.4.1. Características del empaque secundario: Caja de cartón u otro material resistente

2.4.2. Rotulación del empaque secundario, debe indicar como mínimo:

- 2.4.2.1. Denominación Común Internacional (DCI) y marca

*[Handwritten signature]*

- 2.4.2.2. Forma Farmacéutica
- 2.4.2.3. Presentación
- 2.4.2.4. Concentración
- 2.4.2.5. Volumen/ cantidad total
- 2.4.2.6. Vía de administración
- 2.4.2.7. Número de lote
- 2.4.2.8. Condiciones de almacenamiento
- 2.4.2.9. Fecha de vencimiento o expiración
- 2.4.2.10. Registro Sanitario
- 2.4.2.11. Envase herméticamente cerrado
- 2.4.2.12. Laboratorio fabricante y país de origen
- 2.4.2.13. Uso exclusivo Ministerio de Salud

## 2.5. EMPAQUE TERCIARIO

N/A

La rotulación debe ser en idioma español.

## 4. REGISTRO SANITARIO

Adjuntar copia certificada del Registro Sanitario del Medicamento vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, estando siempre vigente el mismo. El Registro Sanitario debe coincidir con lo ofertado. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

## 5. INDICACIONES

6.1. El producto de constar con indicación terapéutica para las siguientes condiciones:

- 6.1.1. Artritis reumatoide
- 6.1.2. Artritis idiopática juvenil
- 6.1.3. Artritis psoriásica
- 6.1.4. Espondiloartritis axial
- 6.1.5. Espondilitis anquilosante (EA)
- 6.1.6. Espondiloartritis axial no radiográfica
- 6.1.7. Psoriasis en placas
- 6.1.8. Psoriasis pediátrica en placas

## 6. SEGURIDAD

- a. El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entiéndase por seguridad:
- b. Copia certificada del Certificado de Registro Sanitario del Establecimiento Farmacéutico representante en la Republica Dominicana.
- c. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del Laboratorio Fabricante.
- d. Verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución y cadena de frío.

*Dullalbo*