

## FICHA TÉCNICA PRODUCTO FARMACÉUTICO

1.CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN		
<b>Denominación del bien</b>	BEVACIZUMAB, 25 mg/mL, INYECTABLE, 4 mL	
<b>Denominación técnica</b>	BEVACIZUMAB, 25 mg/mL, INYECTABLE, 4 mL	
<b>Unidad de medida</b>	UNIDAD	
<b>Descripción general</b>	Producto de origen biológico indicado para el tratamiento en seres humanos.	
2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN		
2.1 Del bien		
CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
<b>DCI /Ingrediente Farmacéutico Activo - IFA</b>	BEVACIZUMAB	Registros Sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016- 2011/SA y modificatorias.
<b>Concentración</b>	25 mg/mL x 4 mL o 100 mg/4 mL	
<b>Forma Farmacéutica</b>	INYECTABLE, comprende la forma farmacéutica detallada: concentrado para solución para perfusión.	
<b>Vía de administración</b>	1.PERFUSIÓN INTRAVENOSA o 2.INTRAVENOSA o 3.INTRAVENOSA, PERFUSIÓN INTRAVENOSA	
<b>Calidad</b>	El producto de origen biológico debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.	
<p>La vigencia mínima del producto de origen biológico deberá ser igual o mayor a quince (15) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de doce (12) meses (véase Nota 1).</p> <p><b>Nota 1:</b> Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en el requerimiento, una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de la contratación.</p>		
2.2 Envase y embalaje		
<p>Los envases inmediato y mediatos del producto de origen biológico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.</p> <p><b>Envase inmediato y mediatos:</b> De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto.</p> <p><b>Embalaje:</b> El producto de origen biológico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.</p>		
2.3 Rotulado		
Debe corresponder al producto de origen biológico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.		
2.4 Inserto		
Debe corresponder al producto de origen biológico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.		