

ELIGARD TM 7,5 FAPASA**50:50 Poli (DL- Lactido-co-glicolido)(PLGH), N- metil-2-pirrolidona***Bloqueador eje**hipotalamohipofisario*

- Caja x 1 jeringa prellenada c/ polv. liof. + jering. prellenada c/ solv. + sobre con silicona

**FÓRMULA
CUALICUANTITATIVA**

Cada jeringa prellenada A contiene:

Atrigel® sistema de liberación
Materia prima Cantidad (50:50)
Poli (DL- lactido - co- glicolido)
112 mg; N- metil -2- pirrolidona
.....218 mg

Cada jeringa prellenada B contiene:

liofilizado de Leuprolida acetato
Materia prima
Leuprolida acetato10.2mg
Cada jeringa reconstituída dispensa:

Materia prima
leuprolidaacetato.....7,5g
(50:50)
Poli (DL- lactido - co- glicolido).....82.5 mg
metil-2pirrolidna
.....160.0mg
EXCIPIENTES

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Agonista de la hormona liberadora de gonadotropina.

INDICACIONES Y USO

ELIGARD® 7,5 mg -leuprolida acetato inyectable liofilizado está indicado para el tratamiento paliativo del cáncer de próstata avanzado.

**POSOLOGIA, DOSIFICACIÓN,
MODO DE ADMINISTRACIÓN:**

ELIGARD® 7,5 mg. La dosis recomendada es de una inyección por mes. La inyección contiene 7,5 mg de acetato de leuprolida incorporado en una formulación de polímero. Es administrado por vía subcutánea y proporciona liberación continua de Leuprolida durante un mes. Una vez mezclado ELIGARD® 7,5 mg debe ser descartado sino es usado en el plazo de 30 minutos. Al igual que con otras drogas administradas por inyección subcutánea, el sitio de inyección debe variar periódicamente.

PRESENTACIONES:

ELIGARD® 7,5 mg se presenta en un Kit, de un sólo uso; consisten en un sistema para mezclado de 2 jeringas, una aguja de media pulgada, calibre 20, un sobre de silicona con material desecante para el control de la humedad, un folleto en el envase para la reconstitución y los procedimientos de administración. Cada jeringa es envasada en forma individual. Una contiene el Sistema ATRIGEL ® y la otra contiene leuprolida acetato.

