

FULVESTRANT TEVA

Soluție injectabilă în seringă preumplută

Fulvestrant Teva 250 mg



Denumire comercială:	Fulvestrant Teva 250 mg soluție injectabilă în seringă preumplută
Substanța activă :	Fulvestrant
Ambalaj:	2 seringi preumplute x 5 ml fulvestran
Forma farmaceutică:	Soluție injectabilă în seringă preumplută
Forma de prezentare:	Soluție vâscoasă, incoloră până la galbenă, limpede. Soluțiile parenterale trebuie inspectate vizual pentru particule și decolorări înaintea administrării. ¹
Prescriere:	Fulvestrant Teva se prescrie pe baza Protocolului terapeutic ²
Valabilitate:	2 ani
Depozitare:	A se păstra și transporta la frigider (2°C-8°C)

Indicații

Fulvestrant Teva este indicat:

- în monoterapie în tratamentul neoplasmului mamar avansat loco-regional sau metastazat, cu receptori estrogenici, la femeile aflate în postmenopauză:
 - fără tratament anterior cu terapie endocrină, sau
 - în caz de recidivă survenită în timpul sau după terapia antiestrogenică adjuvantă, sau în caz de evoluție sub tratament cu un antiestrogenic.
- în combinație cu palbociclib în tratamentul cancerului mamar avansat loco-regional sau metastatic, pozitiv pentru receptorul pentru hormoni (HR), negativ pentru receptorul 2 pentru factorul uman de creștere epidermală (HER2), la femeile cărora li s-a administrat tratament endocrin anterior.

La femei în pre- și perimenopauză, tratamentul combinat cu palbociclib trebuie combinat cu un agonist al hormonului de eliberare al hormonului luteinizant (LHRH).

[Click aici pentru Rezumatul Caracteristicilor Produsului](#)

1. Rezumatul Caracteristicilor Produsului Fulvestrant Teva 250 mg soluție injectabilă în seringă preumplută.
2. Ordinul MS/CNAS nr. 1301/500/2008 cu modificările și completările ulterioare.

Acest medicament se recomandă pe bază de prescripție medicală, de tip PRF.

Acest material promoțional este destinat exclusiv profesioniștilor din domeniul sănătății.