



# CERTIFICADO DE INSCRIPCIÓN EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) CERTIFICADO Nº

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), certifica que se autoriza la inscripción en el Registro de Especialidades Medicinales (REM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

### 1. DATOS DE LA EMPRESA TITULAR DEL CERTIFICADO

Razón Social: PRODUCTOS ROCHE S. A. Q. E I

### DATOS DE LA ESPECIALIDAD MEDICINAL

Nombre comercial: POLIVY®

Nombre Genérico (IFA/s): POLATUZUMAB VEDOTINA.

Forma farmacéutica: POLVO LIOFILIZADO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN

PARA INFUSIÓN

Fórmula Cualitativa y Cuantitativa por unidad de forma farmacéutica o porcentual:





Principio/s Activo/s Nombre Común	Contenido	Unidad de medida
POLATUZUMAB VEDOTINA	140	mg
Excipientes		Unidad de medida
Sacarosa	288	mg
Ácido succínico	8,27	mg
Hidróxido de sodio	3,80	mg
Polisorbato 20	8,4	mg

# Origen y fuente del/ de los Ingredientes/s farmacéuticos/s Activos/s:

Biotecnológico

**Envases/s primario/s:** Vial de vidrio tipo I cerrado con un tapón de goma y sellado con un precinto de aluminio provisto de una cápsula con disco de plástico de color gris.

Presentaciones: 1 vial con 140 mg.

Contenido por unidad de venta: 1 vial

Período de vida útil: 30 meses

**Forma de conservación**: Los viales deben conservarse en heladera entre 2°C y 8°C. No congelar. Conservar los viales en su envase y estuche original para protegerlos de la luz.

Condición de expendio: EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA

Vía de administración: INFUSIÓN I.V.

Posadas, Prov. de

Misiones

Sede INAL





Indicación/es terapéutica/s autorizada/s: POLIVY® en combinación con BENDAMUSTINA Y RITUXIMAB está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con linfoma difuso de células grandes B (LDCGB) en recaída o refractario, que no sean candidatos a un trasplante de células madre hematopoyéticas.

## 3. DATOS DEL ELABORADOR AUTORIZADO

- .- Genentech, Inc. 1 DNA Way, CA 94080, South San Francisco, Cp: 94080, Estados Unidos (Estados Unidos de América): Elaborador del anticuerpo POLATUZUMAB:
- .-Lonza Ltd, Lonzastrasse, Visp, Cp: 3930, Suiza: Elaborador del anticuerpo POLATUZUMAB VEDOTINA.
- .- BSP Pharmaceuticals S.p.A., Via Appia Km 65.561, Latina Scalo (LT), Cp: 04013, Italia: Llenado y acondicionamiento primario.
- .- F. Hoffmann-La Roche Ltd, Wurmisweg, Kaiseraugst, Cp CH-4303, Suiza: Etiquetado y acondicionamiento secundario.
- .- Productos Roche S.A.Q. e I., Rawson 3150, localidad Ricardo Rojas, provincia de Buenos Aires, Argentina: Control de calidad y Liberación de Producto Terminado Importado en Argentina.

Expediente N° 1-47-2002-000437-20-8

El presente certificado tendrá una validez de 1 (año) a partir de la fecha de la disposición autorizante.

Sedes y Delegaciones

Tel. (+54-11) 4340-0800 - http://www.argentina.gob.ar/anmat - República Argentina



