

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Vancomicina Hospira 500mg, polvo para solución inyectable, EFG.
Vancomicina Hospira 1g, polvo para solución inyectable, EFG.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

VANCOMICINA HOSPIRA 500 mg polvo para solución inyectable, EFG:
Cada vial contiene Vancomicina (hidrocloruro) 500 mg.

VANCOMICINA HOSPIRA 1 g: polvo para solución inyectable
Cada vial contiene Vancomicina (hidrocloruro) 1 g.

3. FORMA FARMACÉUTICA

VANCOMICINA HOSPIRA 500mg polvo para solución inyectable, EFG.
Polvo liofilizado contenido en un vial fliptop de vidrio de 10 ml para administración intravenosa.
VANCOMICINA HOSPIRA 1g polvo para solución inyectable, EFG.
Polvo liofilizado contenido en un vial fliptop de vidrio de 30 ml para administración intravenosa

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

VANCOMICINA HOSPIRA, polvo para solución inyectable, EFG, está indicado en el tratamiento de las siguientes infecciones causadas por microorganismos sensibles a vancomicina (ver apartado 5.1 *Propiedades farmacodinámicas*)

- Endocarditis
- Infecciones óseas.
- Septicemia.
- Infecciones de las vías respiratorias inferiores
- Infecciones no complicadas de la piel y tejidos blandos

VANCOMICINA HOSPIRA, polvo para solución inyectable, EFG, puede administrarse por vía oral en el tratamiento de la colitis pseudomembranosa relacionada con el uso de antibióticos causada por *Clostridium difficile* y para la enterocolitis estafilocócica.

Deben tenerse en cuenta las directrices oficiales referentes al uso y prescripción adecuados de los antibióticos.

4.2 Posología y forma de administración

VANCOMICINA HOSPIRA, polvo para solución inyectable, EFG, debe administrarse por vía intravenosa.

Puede administrarse por vía oral para el tratamiento de la colitis pseudomembranosa asociada a antibióticos, ocasionada por *C. difficile* y para la enterocolitis estafilocócica.

La dosis y pauta de administración se establecen según la gravedad de la infección, la sensibilidad del microorganismo responsable, la edad, el peso y el estado general del paciente.

Adultos, adolescentes y niños mayores de 12 años:

La dosis intravenosa diaria recomendada es de 2 g, divididos en dosis de 500 mg cada 6 horas o de 1g cada 12 horas. Cada dosis se debe administrar a una velocidad no superior a 10mg/min o a lo largo de un espacio de tiempo de, al menos, 60 minutos (se debe adoptar el periodo de administración más largo).

Niños menores de 12 años:

La dosis intravenosa recomendada es de 10 mg/kg, cada 6 horas. Cada dosis se debe administrar durante un tiempo no inferior a 60 minutos.

Lactantes y recién nacidos

La dosis inicial recomendada es de 15 mg/kg, seguida de 10 mg/kg cada 12 horas en la primera semana de vida y cada 8 horas de ahí en adelante hasta 1 mes de edad. Cada dosis se debe administrar como mínimo durante 60 minutos. Se aconseja una vigilancia cuidadosa de las concentraciones séricas de vancomicina. Ver mas abajo *Pacientes con insuficiencia renal*.

Ancianos:

Pueden requerir dosis de mantenimiento menores que los adultos debido a la disminución de la función renal.

Obesos:

Pueden requerir modificaciones en las dosis diarias habituales

Pacientes con insuficiencia renal:

En los pacientes con insuficiencia renal, es necesario ajustar la dosis. La concentración sérica de vancomicina se debe determinar para optimizar la dosis por medio de ensayos microbiológicos, radioinmunoensayos, inmunoensayos de polarización por fluorescencia, inmunoensayos de fluorescencia o cromatografía líquida de alta presión.

Cálculo de la dosis diaria de vancomicina: medir el aclaramiento de creatinina y usar la tabla siguiente (la dosis diaria de vancomicina en mg es unas 15 veces la filtración glomerular en ml/min):

POSOLOGÍA DE VANCOMICINA EN PACIENTES CON INSUFICIENCIA RENAL (Adaptado de Moellering et al.)*	
Aclaramiento de creatinina (ml/min)	Dosis de vancomicina (mg/24 horas)
100	1545
90	1390
80	1235

70	1080
60	925
50	770
40	620
30	465
20	310
10	155

* Moellering RC, Krogstad DJ, Greenblatt DJ: Vancomycin therapy in patients with impaired renal function: a nomogram for dosage. Ann Intern Med 1981; 94:343.

En pacientes funcionalmente anéfricos esta tabla no resulta válida: administrar una dosis inicial de 15 mg/kg de peso para alcanzar rápidamente las concentraciones séricas terapéuticas. La dosis necesaria para mantener niveles estables es de 1'9 mg/kg/24 horas.

En pacientes con insuficiencia renal leve o moderada la dosis inicial no debe ser inferior a 15 mg/kg.

En pacientes con insuficiencia renal severa es preferible administrar una dosis de mantenimiento entre 250 mg y 1 g cada varios días que administrar diariamente dosis más bajas.

En caso de anuria ha sido recomendada una dosis de 1 g cada 7 a 10 días.

Cuando solo se sabe la concentración de creatinina sérica, puede emplearse la siguiente fórmula (basada en el sexo, peso y edad del paciente) para calcular aproximadamente el aclaramiento, debiendo determinarse lo más pronto posible. Los aclaramientos de creatinina (ml/mg) calculados son simples estimaciones.

$$\text{Hombres} = \frac{\text{Peso (kg)} \times (140 - \text{edad en años})}{72 \times \text{conc. de creatinina sérica (mg/dl)}}$$

$$\text{Mujeres} = 0,85 \times \text{valor anterior}$$

La fórmula anterior no debe emplearse en determinados estados con función renal disminuida (shock, insuficiencia cardíaca severa, oliguria), obesidad, malnutrición, edema o ascitis ya que daría una sobreestimación del valor real del aclaramiento de creatinina.

Pacientes con insuficiencia hepática:

No hay evidencia de que haya que reducir la dosis en pacientes con insuficiencia hepática.

Forma de administración

El método de administración recomendado es el de infusión intermitente. Los efectos relacionados con la infusión están vinculados a la concentración y la velocidad de administración: se recomienda administrar concentraciones no superiores a 5mg/ml y velocidades que no excedan los 10 mg/minuto en adultos (ver también las recomendaciones específicas para las distintas edades). En pacientes que requieren una restricción hídrica se puede utilizar una concentración de hasta 10 mg/m, aunque esta dosis aumenta el riesgo de complicaciones relacionadas con la infusión.

4.3 Contraindicaciones

VANCOMICINA HOSPIRA, polvo para solución inyectable, EFG está contraindicada en pacientes con hipersensibilidad conocida a la vancomicina

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

El hidrocloreuro de vancomicina es irritante para los tejidos y debe ser administrado por vía intravenosa. La inyección intramuscular o la extravasación inadvertida producen dolor y necrosis.

No se ha evaluado la seguridad y eficacia de la administración de vancomicina por vía intratecal (intralumbal o intraventricular).

Si bien la vía intravenosa es la recomendada, la administración de vancomicina por vía intraperitoneal durante la diálisis peritoneal continua ambulatoria se ha asociado al síndrome de peritonitis química. Este síndrome puede provocar desde un simple dializado turbio hasta un dializado turbio acompañado por diversos grados de dolor abdominal y fiebre. Este síndrome parece no durar mucho una vez suspendida la administración de vancomicina intraperitoneal.

La administración rápida en bolo está asociada a hipotensión, shock y, raramente, parada cardíaca (ver apartado 4.8 *Reacciones adversas*) por lo que se debe administrar diluido durante un periodo no inferior a 60 minutos. Tras la interrupción de la infusión desaparecen estas reacciones.

Puede presentarse tromboflebitis, cuya frecuencia y gravedad se minimizan administrando el fármaco lentamente y diluido (2,5 a 5 g/l), alterando los sitios de inyección.

La frecuencia de reacciones relacionadas con la infusión (hipotensión, rubefacción, eritema, urticaria y prurito) aumenta con la administración concomitante de anestésicos. Esto puede reducirse si la vancomicina se administra por infusión de 60 minutos, antes de inducir la anestesia.

Ototoxicidad: se ha descrito ototoxicidad, que puede ser transitoria o permanente (ver apartado 4.8 *Reacciones adversas*) en pacientes con sordera previa, que han recibido dosis intravenosas excesivas, o que reciben tratamiento concomitante con otro medicamento ototóxico como un aminoglucósido. Para reducir el riesgo de ototoxicidad se recomienda realizar pruebas seriadas de la función auditiva.

Nefrotoxicidad: la vancomicina debe emplearse con cautela en pacientes con insuficiencia renal ya que la posibilidad de que se presenten efectos tóxicos es mucho mayor en presencia de concentraciones sanguíneas altas y prolongadas. En el tratamiento de estos pacientes o en aquellos que reciben tratamiento concomitante con un aminoglucósido, deben hacerse determinaciones seriadas de la función renal y seguirse cuidadosamente los programas posológicos apropiados para así reducir al mínimo el riesgo de nefrotoxicidad (ver apartado 4.2 *Posología y forma de administración*)

Al igual que con otros antibióticos de amplio espectro, se han descrito casos aislados de colitis pseudomembranosa. Por tanto, es importante tener en cuenta este diagnóstico en los pacientes que desarrollan una diarrea durante o después del tratamiento con antibióticos. Este tipo de colitis pueden ser benignas pero también pueden amenazar la vida del paciente. Se prescribirán con prudencia antibióticos de amplio espectro a los pacientes que tengan

antecedentes de enfermedad gastrointestinal, especialmente colitis. Los casos de gravedad moderada se resuelven generalmente interrumpiendo el tratamiento. En los demás casos deberán tomarse las medidas apropiadas.

La vancomicina debe administrarse con precaución en pacientes alérgicos a la teicoplanina ya que se han detectado reacciones alérgicas cruzadas entre vancomicina y teicoplanina.

Los medicamentos inyectables deben examinarse visualmente en cuanto a presencia de partículas y decoloración antes de ser usados, siempre que la solución o el recipiente lo permitan (ver apartado 6.6 *Instrucciones de uso y manipulación*).

Después de la administración oral de dosis múltiples de vancomicina para el tratamiento de la colitis pseudomembranosa producido por *C.difficile* se han observado niveles séricos clínicamente relevantes en algunos pacientes.

Al igual que con otros antibióticos, la utilización prolongada de vancomicina puede ocasionar una proliferación de microorganismos no sensibles, fundamentalmente hongos. Es esencial la vigilancia atenta del paciente. Si se produjera una sobreinfección durante el tratamiento, se deben tomar las medidas apropiadas.

Se ha notificado la aparición de neutropenia reversible (ver apartado 4.8 *Reacciones adversas*). En los pacientes que reciban largos tratamientos con vancomicina o, concomitantemente, fármacos que puedan causar neutropenia, deben hacerse hemogramas periódicos.

Utilización en personas ancianas:

En pacientes ancianos, las pruebas seriadas de la función auditiva pueden ser de utilidad a fin de minimizar el riesgo de ototoxicidad. La posología de vancomicina debe ajustarse en los pacientes de mayor edad, en los cuales la disminución de la filtración glomerular puede dar lugar a concentraciones séricas elevadas del antibiotico.

Utilización en lactantes/niños:

En los prematuros y recién nacidos se deben comprobar las concentraciones séricas de vancomicina. El uso concomitante de vancomicina y agentes anestésicos en niños se ha asociado a eritema y reacciones anafilactoides. Si ha de administrarse vancomicina en la profilaxis quirúrgica se aconseja administrar los anestésicos una vez finalizada la infusión de vancomicina (ver apartado 4.8 *Reacciones adversas*)

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La administración concomitante de vancomicina intravenosa y agentes anestésicos como el óxido nitroso, el halotano o el fentanilo, se ha asociado a eritema y reacciones anafilactoides relacionadas con la liberación de histamina y otras aminas vasoactivas. Esto puede reducirse si la vancomicina se administra por infusión de 60 minutos, antes de inducir la anestesia (ver apartado 4.8 *Reacciones adversas*)

La administración de medicamentos ototóxicos o nefrotóxicos concomitantemente con vancomicina requiere la monitorización del paciente ya que pueden aparecer efectos de ototoxicidad o nefrotoxicidad. Asimismo, la administración de vancomicina inmediatamente

antes o después de un tratamiento con un medicamento ototóxico o nefrotóxico también requiere la monitorización del paciente. Entre los medicamentos tóxicos destacan los antibióticos aminoglucósidos (gentamicina, tobramicina, amikacina, netilmicina...), antibióticos polipeptídicos como la polimixina B, polimixina E (colistina), bacitracina y agentes antineoplásicos como el cisplatino

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No hay datos clínicos de mujeres embarazadas expuestas a VANCOMICINA HOSPIRA. Los estudios en animales no indican ningún efecto nocivo directo o indirecto, sobre el embarazo, desarrollo fetal o embrionario, parto o desarrollo postnatal.

Se debe tener precaución al prescribir VANCOMICINA HOSPIRA a mujeres embarazadas.

Lactancia

Dado que la vancomicina se excreta en leche humana, únicamente se deberá administrar a las mujeres en periodo de lactancia si los beneficios superan los riesgos potenciales. Se valorará el paso a lactancia artificial en el caso de estar indicado su uso en madres en periodo de lactancia.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No existe evidencia de que VANCOMICINA HOSPIRA afecte a la capacidad de conducir o de utilizar maquinaria.

4.8 Reacciones adversas

Las siguientes reacciones adversas están basadas en las notificaciones espontáneas comunicadas durante la comercialización del medicamento.

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Muy raras (<1/10.000): agranulocitosis, eosinofilia, neutropenia, trombocitopenia.

Trastornos cardiacos

Muy raras (<1/10.000): parada cardiaca

Trastornos del laberinto y del oído

Muy raras (<1/10.000): perdida de la audición

Trastornos gastrointestinales

Muy raras (<1/10.000): nauseas

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de la administración

Muy raras (<1/10.000): escalofríos, fiebre medicamentosa, necrosis y dolor en el lugar de inyección

Trastornos del sistema inmunológico

Muy raras (<1/10.000): anafilaxia, reacciones de hipersensibilidad, dermatosis linear IgA

Infecciones e infestaciones

Muy raras (<1/10.000): colitis pseudomembranosa

Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos

Muy raras (<1/10.000): ototoxicidad

Investigaciones

Muy raras (<1/10.000): función renal anormal

Trastornos renales y urinarios

Muy raras (<1/10.000): nefritis intersticial y fallo renal

Trastornos de la piel y de tejidos subcutáneos

Muy raras (<1/10.000): dermatitis exfoliativa, prurito, síndrome del hombre rojo, síndrome de Stevens-Johnson, necrosis epidérmica tóxica, urticaria y vasculitis.

Trastornos vasculares

Muy raras (<1/10.000): rubefacción, hipotensión, shock y tromboflebitis

Raras (>1/1000, <1/10.000): rash

4.9 Sobredosis

Signos y síntomas: la sobredosis incluye náuseas, vómitos, molestias epigástricas y diarrea.

Tratamiento: se recomienda tratamiento de soporte, con mantenimiento de la filtración glomerular. La vancomicina no se elimina de forma adecuada mediante diálisis. Se ha indicado que la hemofiltración y la hemoperfusión con resina de polisulfona aumentan el aclaramiento de vancomicina.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: otros antibacterianos; glucopéptidos. Código ATC: J01XA

Mecanismo de acción: la acción bactericida de la vancomicina se debe principalmente a la inhibición de la biosíntesis de la pared celular. También afecta la permeabilidad de la membrana celular bacteriana e inhibe la síntesis del ARN.

Susceptibilidad

Los siguientes puntos críticos de concentración mínima inhibitoria (CMI) permiten distinguir entre microorganismos sensibles y resistentes (criterios NCCLS).

Microorganismo			
Estafilococos	S < 4 mg/l	I: 8 – 16 mg/l	R > 32 mg/l
Enterococos	S < 4 mg/l	I: 8 – 16 mg/l	R > 32 mg/l
<i>Streptococci pneumoniae</i> , otros estreptococos	S < 1 mg/ml		

La prevalencia de resistencias adquiridas puede variar geográficamente y con el tiempo para especies determinadas, siendo deseable obtener información de resistencias a nivel local, particularmente cuando se trata de infecciones graves. La información que se proporciona a continuación solamente constituye una guía aproximada sobre las probabilidades de que los microorganismos sean sensibles o no a vancomicina.

Susceptible	Porcentaje de resistencia
<i>Enterococcus faecalis</i> *	2%
<i>Enterococcus faecium</i>	8 – 24%
<i>Listeria monocytogenes</i>	< 1%
<i>Staphylococcus aureus</i> *	< 1%
Cepas resistentes a la meticilina	< 1%
Cepas sensibles a la meticilina	0%
<i>Staphylococcus epidermidis</i> (incluyendo cepas resistentes a la meticilina)*	0%
Estafilococos coagulasa negativo (incluyendo cepas resistentes a la meticilina)*	< 1%
<i>Streptococcus pneumoniae</i> incluyendo cepas resistentes a la penicilina	0%
<i>Streptococcus pyogenes</i>	0%
<i>Streptococcus viridans</i> (grupo viridans)*	4%
<i>Clostridium difficile</i>	0%
<i>Clostridium species</i>	0%

* La eficacia clínica para las indicaciones aprobadas ha quedado demostrada en cepas sensibles aisladas

Resistentes

Enterococcus casseliflavus

Enterococcus gallinarum

Enterococcus flavescens

Bacilos gramnegativos

Micobacterias

Leuconostoc sp.

Pediococcus sp.

Lactobacilos (algunas especies)

Hongos

Resistencia cruzada: no hay resistencia cruzada entre la vancomicina y otros antibióticos.

Se ha comunicado resistencia cruzada con teicoplanina. La resistencia a vancomicina de enterococos (VRE) constituye un problema en aumento. *Staphylococcus aureus* resistente a meticilina también constituye un problema en aumento, si bien pueden encontrarse casos aislados que presenten una sensibilidad reducida a la vancomicina.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

La vancomicina se absorbe mal por vía oral.

Se administra por vía intravenosa para el tratamiento de infecciones sistémicas. En los pacientes con función renal normal, la venoclisis de dosis múltiples de 1 g de vancomicina (15 mg/kg) durante 60 minutos produce concentraciones plasmáticas medias aproximadas de 63, 23 y 8 mg/l, inmediatamente, a las 2 y a las 11 horas de completar la infusión, respectivamente. La venoclisis de dosis múltiples de 500 mg durante 30 minutos produce concentraciones plasmáticas medias de alrededor de 49, 19 y 10 mg/l, inmediatamente, a las 2 y a las 6 horas de completar la infusión, respectivamente. Los niveles plasmáticos obtenidos tras dosis múltiples son similares a los logrados después de una dosis única.

Distribución

A concentraciones séricas de vancomicina de 10 a 100 mg/l, la unión del fármaco a proteínas plasmáticas es de aproximadamente un 55%, medida por ultrafiltración.

Después de la administración intravenosa de hidrocloreto de vancomicina se hallan concentraciones inhibitorias en los líquidos pleural, pericardíaco, ascítico y sinovial, en la orina, en el líquido de diálisis peritoneal y en el tejido de la orejuela atrial.

El hidrocloreto de vancomicina no pasa con facilidad al líquido cefalorraquídeo a través de las meninges normales, pero sí cuando existe inflamación meníngea.

Eliminación

La vida media de eliminación de la vancomicina es de 4 a 6 horas en los pacientes con función renal normal. En las primeras 24 horas, aproximadamente el 75% de una dosis administrada de vancomicina se excreta en la orina por filtración glomerular. La disfunción renal demora la excreción de la vancomicina. En los pacientes anéfricos, el promedio de vida media es de 7,5 días. El volumen de distribución oscila entre 0,3 y 0,43 l/kg. No hay metabolismo del medicamento. Aproximadamente el 60% de una dosis intraperitoneal de vancomicina administrada durante la diálisis peritoneal se absorbe sistémicamente en 6 horas. Se logran concentraciones séricas de unos 10 mg/l por inyección intraperitoneal de 30 mg/kg de vancomicina. Aunque la vancomicina no se elimina eficazmente por hemodiálisis o diálisis peritoneal, ha habido comunicaciones de aumento del aclaramiento de vancomicina con hemoperfusión y hemofiltración.

El aclaramiento renal y sistémico total de vancomicina puede hallarse reducido en las personas de edad avanzada.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Carcinogénesis, mutagenicidad y alteraciones de la fertilidad: No se ha encontrado mutagenicidad por vancomicina con las pruebas estándar de laboratorio. No se han realizado estudios concluyentes de fertilidad.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Cada vial de VANCOMICINA HOSPIRA 500 mg ó 1 g puede contener ácido clorhídrico o hidróxido sódico para ajuste de pH.

6.2 Incompatibilidades

Las soluciones de vancomicina son acidas y deben permanecer así para prevenir la formación de precipitados. Por tanto, se debe evitar su mezcla con soluciones alcalinas.

Se ha demostrado que las mezclas de soluciones de vancomicina y de antibióticos beta-lactámicos son físicamente incompatibles. La probabilidad de formación de precipitados aumenta con concentraciones más altas de vancomicina. Se recomienda lavar adecuadamente las vías intravenosas entre la administración de estos antibióticos. También se recomienda diluir las soluciones de vancomicina hasta una concentración igual o inferior a 5mg/ml.

A pesar de que la inyección intravítrea no es una vía de administración autorizada para la vancomicina, se ha informado de formación de precipitados después de la inyección intravítrea de vancomicina y de ceftazidima para el tratamiento de la endoftalmitis, utilizando distintas jeringuillas y agujas. Los precipitados se disolvieron gradualmente, con un aclaramiento completo de la cavidad vítrea a lo largo de 2 meses y con una mejoría de la agudeza visual.

6.3 Periodo de validez

Antes de la reconstitución: 18 meses.

Después de la reconstitución: la caducidad de la solución de VANCOMICINA HOSPIRA reconstituída es de 96 horas a 5°C y de 24 horas a 25°C.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Mantener a temperatura inferior a 25°C.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Vancomicina Hospira 500 mg: Se presenta en vial flip-top de vidrio de 10 ml.

Vancomicina Hospira 1 g: Se presenta en vial flip-top de vidrio de 30 ml.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Para la administración intravenosa

Reconstituir en el momento de su empleo. Añádanse 10 ml de agua para inyección al contenido de un vial de 500 mg de polvo seco y estéril, y 20 ml en los viales de 1 g. Diluir la solución obtenida con 100 ó 200 ml de solución de cloruro sódico 0.9% ó de solución glucosada al 5% hasta conseguir diluciones inferiores a 5 mg/ml, aproximadamente.

Vancomicina es compatible con las siguientes soluciones para infusión: dextrosa al 5% y cloruro sódico al 0.9%; solución Ringer-lactato y dextrosa al 5%; solución Ringer-acetato. Vancomicina es también compatible con las soluciones para diálisis peritoneal.

Antes de la administración parenteral debe inspeccionarse visualmente la solución. Administrar únicamente soluciones claras y libres de partículas.

Para la administración oral:

La dosis apropiada puede reconstituirse con 30 ml de agua y darse a beber al paciente. Pueden agregarse edulcorantes a la solución a fin de mejorar su sabor. Si es necesario se puede administrar a través de una sonda nasogástrica..

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

HOSPIRA INVICTA, S.A.
Avda. de Europa 20-B - Parque Empresarial La Moraleja
28108 Alcobendas (Madrid)-España

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Vancomicina Hospira 500 mg, polvo para solución inyectable, EFG: 62.520
Vancomicina Hospira 1g, polvo para solución inyectable, EFG: 62.521

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

02/1999

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Enero 2006