

FICHA TÉCNICA

RENTOX®
100



NOMBRE DEL PRODUCTO

RENTOX ® 100U

FABRICANTE / TITULAR

PHARMA RESEARCH BIO CO., LTD.

TIPO DE PRODUCTO

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A

USO PREVISTO

USO MÉDICO
(ESTÉTICO Y TERAPÉUTICO)

PRINCIPIO ACTIVO

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A

POTENCIA

100 U POR VIAL

FORMA FARMACÉUTICA

POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL
PARA RECONSTITUCIÓN

CLASIFICACIÓN

MEDICAMENTO BIOLÓGICO

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

INTRAMUSCULAR / INTRADÉRMICA



FICHA TÉCNICA

RENTOX®

100

COMPOSICIÓN CUALITATIVA

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A, ALBÚMINA HUMANA, CLORURO DE SODIO

COMPOSICIÓN CUANTITATIVA

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A 100 U POR VIAL

EXCIPIENTES

ALBÚMINA SÉRICA HUMANA, CLORURO DE SODIO

APARIENCIA (ANTES DE RECONSTITUIR)

POLVO BLANCO LIOFILIZADO

APARIENCIA (RECONSTITUIDO)

SOLUCIÓN CLARA E INCOLORA

OLOR

INOLORO

PH

COMPATIBLE CON PH FISIOLÓGICO

SOLUBILIDAD

SOLUBLE TRAS RECONSTITUCIÓN

DENSIDAD ESPECÍFICA

NO APLICABLE / NO DETERMINADA

BIOCOMPATIBILIDAD

SÍ



FICHA TÉCNICA

RENTOX®

100

BIODEGRADABILIDAD	SI
MECANISMO DE ACCIÓN	BLOQUEO REVERSIBLE DE LA LIBERACIÓN DE ACETILCOLINA EN LA UNIÓN NEUROMUSCULAR
PRESENTACIÓN COMERCIAL	VIAL DE VIDRIO ESTÉRIL
RECONSTITUCIÓN	CLORURO DE SODIO 0,9 % ESTÉRIL
ALMACENAMIENTO	CONSERVAR REFRIGERADO ENTRE 2 °C Y 8 °C ANTES DE RECONSTITUIR
VIDA ÚTIL	SEGÚN FECHA DE VENCIMIENTO DEL FABRICANTE
CONDICIONES DE SEGURIDA	PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO
ADVERTENCIAS	USO EXCLUSIVO POR PROFESIONALES DE LA SALUD



FICHA TÉCNICA

RENTOX®
200



NOMBRE DEL PRODUCTO	RENTOX ® 200U
FABRICANTE / TITULAR	DERMAX CO., LTD
TIPO DE PRODUCTO	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A
USO PREVISTO	USO MÉDICO (ESTÉTICO Y TERAPÉUTICO)
PRINCIPIO ACTIVO	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A
POTENCIA	200 U POR VIAL
FORMA FARMACÉUTICA	POLVO LIOFILIZADO ESTÉRIL PARA RECONSTITUCIÓN
CLASIFICACIÓN	MEDICAMENTO BIOLÓGICO
VÍA DE ADMINISTRACIÓN	INTRAMUSCULAR / INTRADÉRMICA
COMPOSICIÓN CUALITATIVA	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A, ALBÚMINA SÉRICA HUMANA, CLORURO DE SODIO



FICHA TÉCNICA

RENTOX®
200

COMPOSICIÓN CUANTITATIVA

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A 100 U
POR VIAL

EXCIPIENTES

ALBÚMINA SÉRICA HUMANA,
CLORURO DE SODIO

APARIENCIA (ANTES DE RECONSTITUIR)

POLVO BLANCO LIOFILIZADO

APARIENCIA (RECONSTITUIDO)

SOLUCIÓN CLARA E INCOLORA

OLOR

INOLORO

PH

COMPATIBLE CON PH FISIOLÓGICO

SOLUBILIDAD

SOLUBLE TRAS RECONSTITUCIÓN

DENSIDAD ESPECÍFICA

NO APLICABLE / NO DETERMINADA

BIOCOMPATIBILIDAD

SÍ

BIODEGRADABILIDAD

SÍ



FICHA TÉCNICA

RENTOX®
200

MECANISMO DE ACCIÓN

BLOQUEO REVERSIBLE DE LA
LIBERACIÓN DE ACETILCOLINA EN LA
UNIÓN NEUROMUSCULAR

PRESENTACIÓN COMERCIAL

VIAL DE VIDRIO ESTÉRIL

RECONSTITUCIÓN

CLORURO DE SODIO 0,9 % ESTÉRIL

ALMACENAMIENTO

CONSERVAR REFRIGERADO
ENTRE 2 °C Y 8 °C ANTES DE
RECONSTITUIR

VIDA ÚTIL

SEGÚN FECHA DE VENCIMIENTO
DEL FABRICANTE

CONDICIONES DE SEGURIDA

PRODUCTO ESTÉRIL DE UN SOLO USO

ADVERTENCIAS

USO EXCLUSIVO POR PROFESIONALES
DE LA SALUD