



¿Necesita apoyo durante el proceso?

Póngase en contacto con el navegador de pacientes con HAI de Intera Oncology



ESCANEE PARA CONECTARSE

La información aquí proporcionada es solo para fines informativos generales y no debe considerarse como un consejo médico. El recorrido de cada paciente es diferente y es posible que no siga el camino exactamente como se muestra. Consulte con un proveedor de HAI para determinar su plan de tratamiento específico y hablar sobre los posibles riesgos y beneficios del dispositivo.

La bomba de infusión arterial hepática Intera 3000 está indicada para la administración arterial continua de floxuridina inyectable, USP de JND Therapeutics, solución salina heparinizada y glicerina. El etiquetado aprobado para la floxuridina inyectable, USP de JND Therapeutics estipula las indicaciones, contraindicaciones y advertencias para el uso del fármaco en la bomba. La bomba de infusión para arterias hepáticas Intera 3000 está contraindicada para su uso en pacientes con enfermedad extrahepática extensa o con función hepática limitada. Los posibles eventos adversos de la bomba son los riesgos potenciales asociados a cualquier dispositivo de administración de fármacos implantado e incluyen: trombosis del catéter, oclusión de la vía del bolo, trombosis del vaso, desprendimiento de la bomba, seroma o hematoma recurrente, infección, extravasación, cizallamiento del catéter, desprendimiento o fuga, migración, pseudoaneurisma arterial, disección arterial y perfusión extrahepática. Precaución: la legislación federal (EE. UU.) restringe este dispositivo a ser vendido o recetado por un médico. Revise la información de seguridad completa en <https://www.interaoncology.com/patients-caregivers/hai-therapy/safety-information>.