



REPATHA 140 MG /1 ML PLUMA

AMGEN S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: EVOLOCUMAB

Evaluated and selected by the Commission of Pharmacy and Therapeutics, and included in the Guide Pharmacotherapy of Area 4.

GRUPO TERAPÉUTICO: C10AX13 - Otros agentes modificadores de los lípidos

Presentación en plumas precargadas, perfectamente identificadas con:

- Nombre comercial
- Nombre de principios activos
- Dosis en miligramos
- Vía de administración
- Lote
- Caducidad
- Código Nacional
- Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - Posología y forma de administración
 - Nivel de información sobre utilización del medicamento en situaciones especiales: geriatría, pediatría, embarazo, lactancia, insuficiencia renal y hepática, diálisis, patologías concomitantes e interacciones.
 - Nivel de información sobre vigilancia farmacológica y toxicológica: medidas preventivas de efectos adversos potencialmente graves y medidas a tomar en caso de intoxicación con el medicamento.
 - Compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual.
- Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.



Evolocumab está recomendado en situaciones clínicas de alto riesgo cardiovascular asociadas a elevaciones importantes de C-LDL en las cuales existen opciones de tratamiento muy limitadas, siempre asociado a una dieta baja en grasas y a la dosis máxima tolerada de estatina, según la evaluación NICE 2016, así como el informe de posicionamiento terapéutico de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.

Se adjunta bibliografía.

MADRID a 31 de enero de 2022


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA