



ODEFSEY 200/25/25 MG C/30

GILEAD SCIENCES S.L.U.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: RILPIVIRINA + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA

Evaluado y seleccionado por la Comisión de Farmacia y Terapéutica, e incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4.

GRUPO TERAPÉUTICO: J05AR19 – Antivirales de acción directa. Combinación de antivirales para el tratamiento de infecciones por VIH.

Presentación en comprimidos recubiertos, perfectamente identificados 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: cartón y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.



Rilpivirina + emtricitabina + tenofovir alafenamida está recomendado en el tratamiento adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH). Documento de consenso de GeSIDA/Plan Nacional sobre el SIDA respecto al tratamiento antirretroviral en adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (actualización enero 2022).

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 01 de febrero de 2022


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DE SERVICIO DE FARMACIA