



SIMPONI 50 MG Y 100 MG PLUMA PREC 1 ML C/1

MERCK SHARP & DOHME ESPAÑA, S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: GOLIMUMAB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AB06 – Inmunosupresores. Inhibidores del factor de necrosis tumoral alfa (TNF α)

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.



La guía ESPOGUIA de la sociedad española de reumatología, actualización de 2018, recomienda la utilización de golimumab, como el tratamiento farmacológico de elección para los pacientes con espondiloartritis axial no radiográfica activa, espondilitis anquilosante y artritis psoriásica.

Las guías NICE recomiendan el uso de golimumab en el tratamiento de la artritis reumatoide tras falta de respuesta al tratamiento con FAME.

Las guías NICE recomiendan el uso de golimumab en el tratamiento de la colitis ulcerosa activa moderada-severa tras falta de respuesta a la terapia convencional.

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 01 de febrero de 2022

DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DE SERVICIO DE FARMACIA