



ROACTEMRA 162 MG 0,9 ML PLUMAPREC C/4

ROCHE FARMA, S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: TOCILIZUMAB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AC07 – Inmunosupresores. Inhibidores de la interleucina.

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.



Las guías GUIPCAR de la Sociedad Española de Reumatología, recomiendan el uso de roactemra para el tratamiento de la artritis reumatoide (AR), en monoterapia o en combinación con metotrexato.

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 22 de febrero de 2022


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA