

CELGENE SL

A. ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REVLIMID 5 MG CAP. DURAS C/21

Grupo Terapéutico L04AX4, Otros inmunosupresores- Lenalidomida

- Presentación en cápsula dura en envase perfectamente identificado con:
 1. Nombre comercial
 2. Nombre de principios activos
 3. Dosis en miligramos
 4. Vía de administración
 5. Lote
 6. Caducidad
 7. Código Nacional
 8. Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - 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.

Lenalidomida está recomendado para:

- Primera línea mieloma múltiple (**Guía clínica de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (**Guía clínica de síndrome mielodisplásico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Segunda línea en linfoma de células del manto (**Guía clínica de Leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)

Se adjunta bibliografía de las guías clínicas NCCN de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica.


Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia



CELGENE SL

A. ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REVLIMID 10 MG CAP. DURAS C/21

Grupo Terapéutico L04AX4, Otros inmunosupresores- Lenalidomida

- Presentación en cápsula dura en envase perfectamente identificado con:
 1. Nombre comercial
 2. Nombre de principios activos
 3. Dosis en miligramos
 4. Vía de administración
 5. Lote
 6. Caducidad
 7. Código Nacional
 8. Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - 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.

Lenalidomida está recomendado para:

- Primera línea mieloma múltiple (**Guía clínica de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (**Guía clínica de síndrome mielodisplásico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SaludMadrid

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Segunda línea en linfoma de células del manto (**Guía clínica de Leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)

Se adjunta bibliografía de las guías clínicas NCCN de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica.


Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia



CELGENE SL

A. ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REVLIMID 15 MG CAP. DURAS C/21

Grupo Terapéutico L04AX4, Otros inmunosupresores- Lenalidomida

- Presentación en cápsula dura en envase perfectamente identificado con:
 1. Nombre comercial
 2. Nombre de principios activos
 3. Dosis en miligramos
 4. Vía de administración
 5. Lote
 6. Caducidad
 7. Código Nacional
 8. Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - 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.

Lenalidomida está recomendado para:

- Primera línea mieloma múltiple (**Guía clínica de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (**Guía clínica de síndrome mielodisplásico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SaludMadrid

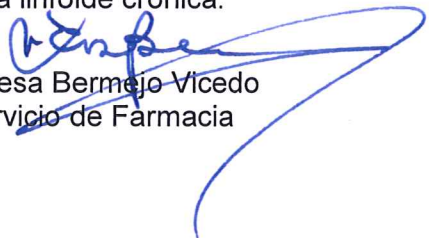
Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Segunda línea en linfoma de células del manto (**Guía clínica de Leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)

Se adjunta bibliografía de las guías clínicas NCCN de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica.


Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia

CELGENE SL

A. ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REVLIMID 20 MG CAP. DURAS C/21

Grupo Terapéutico L04AX4, Otros inmunosupresores- Lenalidomida

- Presentación en cápsula dura en envase perfectamente identificado con:
 1. Nombre comercial
 2. Nombre de principios activos
 3. Dosis en miligramos
 4. Vía de administración
 5. Lote
 6. Caducidad
 7. Código Nacional
 8. Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - 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.

Lenalidomida está recomendado para:

- Primera línea mieloma múltiple (**Guía clínica de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (**Guía clínica de síndrome mielodisplásico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Segunda línea en linfoma de células del manto (**Guía clínica de Leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)

Se adjunta bibliografía de las guías clínicas NCCN de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica.

Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



CELGENE SL

A. ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REVLIMID 25 MG CAP. DURAS C/21

Grupo Terapéutico L04AX4, Otros inmunosupresores- Lenalidomida

- Presentación en cápsula dura en envase perfectamente identificado con:
 1. Nombre comercial
 2. Nombre de principios activos
 3. Dosis en miligramos
 4. Vía de administración
 5. Lote
 6. Caducidad
 7. Código Nacional
 8. Laboratorio preparador
- Información técnica complementaria relativa a:
 - 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.

Lenalidomida está recomendado para:

- Primera línea mieloma múltiple (**Guía clínica de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (**Guía clínica de síndrome mielodisplásico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SaludMadrid

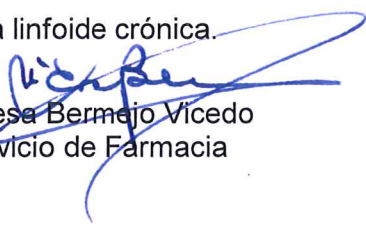
Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Segunda línea en linfoma de células del manto (**Guía clínica de Leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019**)

Se adjunta bibliografía de las guías clínicas NCCN de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica.


Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia