

JANSSEN-CILAG, S.A

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: DARZALEX 20 MG/ML VIAL 5 ML C/1

Incluído en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: L01XC24, Antineoplásicos, anticuerpos monoclonales-Daratumumab

Presentación en viales perfectamente identificados con:

- Nombre comercial
 - Nombre de principio activo
 - 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: 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.
 - Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

Daratumumab está recomendado en primera línea de mieloma múltiple con grado 1 de recomendación según la **guía clínica de cáncer de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019.**


Fdo: Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia



JANSSEN-CILAG, S.A

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: DARZALEX 20
MG/ML VIAL 20 ML C/1**

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: L01XC24, Antineoplásicos, anticuerpos monoclonales-Daratumumab

Presentación en viales perfectamente identificados con:

- Nombre comercial
 - Nombre de principio activo
 - 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: 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.
 - Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.



SaludMadrid

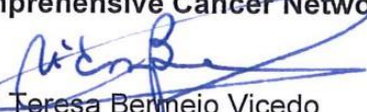
Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

Daratumumab está recomendado en primera línea de mieloma múltiple con grado 1 de recomendación según la **guía clínica de cáncer de mieloma múltiple del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2019.**


Fdo: Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia