



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
SaludMadrid Servicio de Farmacia

 **Comunidad de Madrid**



### **ZYTIGA 500 MG COMP C/60**

JANSSEN CILAG S.A.

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

### **ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: ABIRATERONA**

**GRUPO TERAPÉUTICO:** L02B – Antagonistas de hormonas y agentes relacionados. L02BX03 - Abiraterona

Presentación en comprimidos recubiertos con película 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: 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 clínica de cáncer de próstata del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 2.2021** recomienda ABIRATERONA en la terapia sistémica para el cáncer de próstata sin castración y la terapia sistémica para el cáncer de próstata metastásico resistente a la castración: adenocarcinoma.

Se adjunta bibliografía: NCCN Prostate Cancer Guideline Version 2.2021



Edo Ana María Álvarez Díaz  
Jefa de Servicio de Farmacia