

MERCK SHARP & DOHME ESPAÑA

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: GOLIMUMAB (SIMPONI 50 MG Y 100 MG PLUMA PREC 1 ML C/1)

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AB06, Inmunosupresores, inhibidores del factor de necrosis tumoral alfa (TNF- α)-Golimumab.

Presentación en plumas precargadas perfectamente identificadas 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.

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.



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

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:

- Guía de Práctica Clínica para el Tratamiento de la Espondiloartritis Axial y la Artritis Psoriásica, actualización de la ESPOGUÍA 2015, actualización de 2018.
- Guía NICE: golimumab for the treatment of rheumatoid arthritis after de failure os previous disease-modifying anti-rheumatic drugs. Edición junio de 2011
- Guía NICE: Infliximab, adalimumab and golimumab for treating moderately to severely active ulcerative colitis after the failure of conventional therapy. Edición febrero 2015.

Fdo: Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia