



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
SaludMadrid Servicio de Farmacia



JANSSEN-CILAG S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: IMBRUVICA 140 MG CAPS. DURAS C/120

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: L01XE27, Agente antineoplásico, inhibidores de la proteína quinasa- Ibrutinib.

Presentación en cápsulas duras 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.

Las guías de la National Comprehensive Cancer Network (NCCN) recomiendan el uso de ibrutinib en:



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SaludMadrid Servicio de Farmacia

 **Comunidad de Madrid**

- Tratamiento de Leucemia Linfoide Crónica (LLC) en primera línea en pacientes mayores de 65 años o frágiles y con comorbilidades. (Categoría 1). Versión 2.2019
- Tratamiento de Leucemia Linfoide Crónica en líneas sucesivas en pacientes en recaída o refractarios a tratamiento. (Categoría 1). Versión 2.2019
- En el tratamiento de la LLC en combinación con bendamustina+rituximab. (Categoría 2B). Versión 2.2019.

Fdo: Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia