



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
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 Linfocítica Crónica (LLC) en primera línea en pacientes mayores de 65 años o frágiles y con comorbilidades. (Categoría 1). Versión 2.2019
- Tratamiento de Leucemia Linfocítica 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