



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



BIOGEN SPAIN, S.L.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: TECFIDERA 240 MG CAPS C/56 .

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AX – Otros Inmunosupresores.

Presentación en comprimidos recubiertos con película, perfectamente identificados con:

- Nombre comercial
- Nombre de principios activos
- 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.

Documento de consenso de la Sociedad Española de Neurología sobre el uso de medicamentos en esclerosis múltiple¹ (año 2016): posiciona el dimetilfumarato como terapia inicial o primera línea de tratamiento de la Esclerosis Múltiple Recidivante Remitente.

¹García Merino A, Ara Callizo J.R., Fernández Fernández O, Landete Pascual L, Moral Torres E, Rodríguez-Antigüedad Zarrantz A. Consenso para el tratamiento de la esclerosis múltiple 2016. Sociedad Española de Neurología. Neurología. 2017;32(2):113-119.

Fdo Teresa Bermejo Vicedo
Jefe Servicio de Farmacia