



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
Servicio de Farmacia

 **Comunidad de Madrid**



**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



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal

SaludMadrid

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- ☐ 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 múltiple<sup>1</sup> (año 2016): posiciona el dimetilfumarato como terapia inicial o primera línea de tratamiento de la Esclerosis Múltiple Recidivante Remitente.

<sup>1</sup>García 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