



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia

 **Comunidad de Madrid**



NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: RANIBIZUMAB 10 MG/ML Jeringa precargada

Incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4

GRUPO TERAPÉUTICO: S01L – Agentes contra trastornos vasculares oculares.

- **Presentación en viales individuales, identificados con los siguientes datos:**
 - Nombre principio activo
 - Nombre comercial
 - Unidades y/o concentración
 - Volumen
 - Lote
 - Caducidad
 - Laboratorio preparador
 - Condiciones especiales de conservación.

- **Información técnica complementaria relativa a:**
 - 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.
 - Nivel de información sobre compatibilidades y estabilidades: compatibilidad y estabilidad en soluciones IV (cristal, PVC, poliolefinas). Compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual.



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid

- Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

Actualmente, la Sociedad Española de Retina y Vítreo (SERV) recomiendan que de acuerdo a la evidencia científica actual y a la legislación española, ranibizumab debe ser el fármaco de primera elección en pacientes con Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) frente al bevacizumab, en espera de la llegada de nuevos productos. Se adjunta bibliografía.

Fdo. Teresa Bermejo

Jefe Servicio de Farmacia