



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
SaludMadrid Servicio de Farmacia



**ViiV HEALTHCARE, S.L.**

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: DOLUTEGRAVIR+LAMIVUDINA (DOVATO®) 50/300 MG COMP. RECUBIERTOS CON PELÍCULA C/30.**

Evaluable y seleccionado por la Comisión de Farmacia y Terapéutica, e incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4.

**GRUPO TERAPÉUTICO:** J05AR25 – Antivirales para el tratamiento de infecciones de VIH, combinaciones.

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.

El Documento de consenso de GeSIDA/Plan Nacional sobre el SIDA respecto al tratamiento antirretroviral en adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (actualización enero 2020), recomienda la utilización de dolutegravir + lamivudina en el tratamiento de pacientes infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (NIVEL DE EVIDENCIA A-I).

Se adjunta bibliografía.



Fdo. Ana María Álvarez Díaz  
Responsable del Servicio de Farmacia