



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal  
Servicio de Farmacia

 Comunidad de Madrid



### **BIOGEN SPAIN S.L.**

### **ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: TYSABRI® (NATALIZUMAB) 300 MG VIAL.**

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

**GRUPO TERAPÉUTICO:** L04AA23 (agentes inmunosupresores selectivos).

Presentación en viales, 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: 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.



Hospital Universitario  
Ramón y Cajal

SaludMadrid

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.

La guía clínica para el tratamiento farmacológico de la esclerosis múltiple de la Academia Europea de Neurología (EAN) y del Comité Europeo para el Tratamiento e Investigación de la Esclerosis Múltiple (ECTRIMS), recomienda el tratamiento con natalizumab en pacientes con esclerosis múltiple recidivante.

Se adjunta bibliografía.

  
Fdo. Ana María Álvarez Díaz  
Jefa Servicio de Farmacia