



ROCHE FARMA S.A

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: ALECTINIB 150
MG CAP C/224 (ALECENSA®)**

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L01 XE Antineoplásicos inhibidores de la proteínquinasa.
Alectinib

Presentación en CAPSULAS perfectamente identificadas 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: 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.
 - Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartón y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

Las guías NCCN recomiendan el uso de Alectinib en el CÁNCER DE PULMÓN NO MICROCÍTICO AVANZADO en monoterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes adultos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado, positivo para la quinasa del linfoma anaplásico (ALK).
También en monoterapia para el tratamiento de pacientes adultos con CPNM avanzado positivo para ALK que han sido previamente tratados con crizotinib.

Se adjunta bibliografía:

- Guidelines NCCN Non-Small Cell Lung Cancer. Vs 7. 2019.

MADRID a 18 de marzo 2022


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA