



**BIKTARVY 50/200/25 MG COMP C/30**

**GILEAD SCIENCES S.L.**

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO:  
BICTEGRAVIR+EMTRICITABINA+TENOFVIR ALAFENAMIDA**

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

**GRUPO TERAPÉUTICO: J05AR – Combinación de antivirales para el tratamiento de infecciones por el VIH**

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.

Según 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 (VIH), se recomienda el uso de la combinación de bictegravir+emtricitabina+tenofovir alafenamida como pauta preferente de inicio (nivel de evidencia A1).

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 14 de marzo de 2022



DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ  
JEFA DE SERVICIO DE FARMACIA