



BIKTARVY 50/200/25 MG COMP C/30

GILEAD SCIENCES S.L.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO:
BICTEGRAVIR+EMTRICITABINA+TENOFVIR ALAFENAMIDA

Evaluated and selected by the Commission of Pharmacy and Therapeutics, and included in the Guide Pharmacotherapy of Area 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