



REVLIMID CAP. DURAS C/21

CELGENE, S.L.U.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: LENALIDOMIDA

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AX04 – Inmunosupresores

Presentación en cápsulas duras, perfectamente identificadas 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 las guías clínicas de la Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) de mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico y leucemia linfocítica crónica, se recomienda lenalidomida en:

- Primera línea mieloma múltiple de alto riesgo (Recomendación categoría 2B, guía NCCN versión 1.2022)
- Primera línea de pacientes con anemia por síndrome mielodisplásico (Recomendación categoría 2A, guía NCCN versión 1.2022)
- Segunda línea en linfoma de células del manto (Recomendación categoría 2A, guía NCCN versión 1.2022)

Se adjunta bibliografía.



Fdo Ana Álvarez Díaz
Jefe de Servicio de Farmacia