



IBRANCE 100 MG CAPSULA C/21

PFIZER S.L.U.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: PALBOCICLIB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L01EF01 – Inhibidores de la proteínquinasa.

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.

La guía clínica de cáncer de mama del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) recomienda Palbociclib en el tratamiento del cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, positivo para el receptor hormonal (HR) y negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2):

- en combinación con un inhibidor de la aromatasa (recomendación categoría 1)
- en combinación con fulvestrant (recomendación categoría 1)

Se adjunta bibliografía: NCCN breast cancer guideline version 8.2021

Se adjunta bibliografía.



Fdo Ana Álvarez Díaz
Jefe de Servicio de Farmacia



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



IBRANCE 125 MG CAPSULA C/21

PFIZER S.L.U.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: PALBOCICLIB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L01EF01 – Inhibidores de la proteínquinasa.

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.



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



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

La guía clínica de cáncer de mama del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) recomienda Palbociclib en el tratamiento del cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, positivo para el receptor hormonal (HR) y negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2):

- en combinación con un inhibidor de la aromatasa (recomendación categoría 1)
- en combinación con fulvestrant (recomendación categoría 1)

Se adjunta bibliografía: NCCN breast cancer guideline version 8.2021

Se adjunta bibliografía.



Fdo Ana Álvarez Díaz
Jefe de Servicio de Farmacia



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



IBRANCE 75 MG CAPSULA C/21

PFIZER S.L.U.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: PALBOCICLIB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L01EF01 – Inhibidores de la proteínquinasa.

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.



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

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 de cáncer de mama del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) recomienda Palbociclib en el tratamiento del cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, positivo para el receptor hormonal (HR) y negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2):

- en combinación con un inhibidor de la aromatasa (recomendación categoría 1)
- en combinación con fulvestrant (recomendación categoría 1)

Se adjunta bibliografía: NCCN breast cancer guideline version 8.2021

Se adjunta bibliografía.


Fdo Ana Álvarez Díaz
Jefe de Servicio de Farmacia