



Hospital Universitario
Ramón y Cajal
Servicio de Farmacia



LUCENTIS® 10MG /ML jeringa precargada

NOVARTIS FARMACEUTICA, S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: RANIBIZUMAB

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

GRUPO TERAPÉUTICO: S01LA04 – Agentes contra trastornos vasculares oculares

Presentación en jeringa precargada, perfectamente identificada 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.

Actualmente la Sociedad Española de Retina y Vítreo (SERV) recomienda que, de acuerdo a la evidencia científica actual y a la legislación española, ranibizumab debe ser el fármaco de primera elección en pacientes con Degeneración Macular Asociada a la Edad (DMAE) frente al bevacizumab, en espera de la llegada de nuevos productos.

Se adjunta bibliografía.



Fdo Ana Álvarez Díaz
Jefe de Servicio de Farmacia