



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SERVICIO DE FARMACIA



TAGRISSO 40 MG COMP C/30
TAGRISSO 80 MG COMP C/30

ASTRA ZENECA FTCA. SPAIN, S.A.

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

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: OSIMERTINIB

GRUPO TERAPÉUTICO: L01XE35 – Agentes antineoplásicos, inhibidores de la proteína-quinasa

Presentación en comprimidos recubiertos con película, perfectamente identificados con:

- Nombre comercial
- Nombre de principio activo
- 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 pulmón no microcítico del Nacional Comprehensive Cancer Network (NCCN) versión 1.2023** recomienda OSIMERTINIB en:

- Primera línea de tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico, positivo para la mutación *EGFR* (recomendación categoría 1).
- Segunda línea, o posterior, de tratamiento de cáncer de pulmón no microcítico metastásico, positivo para la mutación *EGFR T790M* en pacientes que han progresado a otros inhibidores de la proteína tirosina quinasa como erlotinib, gefitinib, afatinib o dacomitinib (recomendación categoría 1).

Se adjunta bibliografía: NCCN Non-Small Cell Lung Cancer Guideline Version 1.2023

Acorde a la **guía ESMO** se recomienda la segunda línea, o posterior, de tratamiento de cáncer de pulmón no microcítico metastásico, positivo para la mutación *EGFR T790M* en pacientes que han progresado a otros inhibidores de la proteína tirosina quinasa como erlotinib, gefitinib, afatinib o dacomitinib.

MADRID, a 21 de febrero 2023



DRA. ANA ALVAREZ DIAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA