



**ViiV HEALTHCARE, S.L.**

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: DOLUTEGRAVIR+LAMIVUDINA  
(DOVATO®) 50/300 MG COMP. RECUBIERTOS CON PELÍCULA C/30.**

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

**GRUPO TERAPÉUTICO:** J05AR25 – Antivirales para el tratamiento de infecciones de VIH, combinaciones.

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.



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 (actualización enero 2020), recomienda la utilización de dolutegravir + lamivudina en el tratamiento de pacientes infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (NIVEL DE EVIDENCIA A-I).

En la actualización de enero 2023 recomienda priorizar el uso de esquemas antirretrovirales de menor riesgo de interacciones, como los basados en INI (inhibidor de la integrasa) no potenciados (bictegravir, dolutegravir, raltegravir) o en doravirina 2,3. (evidencia AII). Así como iniciar con dolutegravir (DTG)/lamivudina (3TC) en un paciente con historia de uso de profilaxis pre-exposición (PrEP).

Se adjunta bibliografía.

MADRID a 24 de febrero de 2023



Fdo. Ana María Álvarez Díaz  
Responsable del Servicio de Farmacia