



TRODELVY 200 MG POLVO SOL PERF VIAL C/1

GILEAD SCIENCES S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: SACITUZUMAB GOVITECAN

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L01FX17. anticuerpos monoclonales y conjugados fármaco anticuerpo, otros anticuerpos monoclonales.

Presentación en viales, 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.

Sacituzumab govitecan está incluido en las guías ASCO 2021, para pacientes adultos con CMTN metastásico que hayan recibido al menos dos terapias previas, con al menos una línea para la enfermedad metastásica. A nivel europeo, sacituzumab govitecan ha sido incluido en las guías alemanas AGOS.

En las guías ESMO se encuentra como segunda opción tras progresión a antraciclinas y taxanos.

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 24 de marzo de 2023


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA