



Hospital Universitario
Ramón y Cajal

SERVICIO DE FARMACIA



PONVORY 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 20 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA
PONVORY 20 MG COMP REC C/28
JANSSEN-CILAG

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: PONESIMOD

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AA50– Fármacos inmunosupresores, inmunosupresores selectivos

PONVORY 2 MG: Comprimido blanco, redondo, biconvexo y recubierto con película de 5 mm de diámetro con "2" en una cara y un arco en la otra cara.

PONVORY 3 MG: Comprimido rojo, redondo, biconvexo y recubierto con película de 5 mm de diámetro con "3" en una cara y un arco en la otra cara.

PONVORY 4 MG: Comprimido púrpura, redondo, biconvexo y recubierto con película de 5 mm de diámetro con "4" en una cara y un arco en la otra cara.

PONVORY 5 MG: Comprimido verde, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "5" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 6 MG: Comprimido blanco, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "6" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 7 MG: Comprimido rojo, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "7" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 8 MG: Comprimido púrpura, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "8" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 9 MG: Comprimido marrón, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "9" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 10 mg: Comprimido naranja, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "10" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

PONVORY 20 MG: Comprimido amarillo, redondo, biconvexo y recubierto con película de 8,6 mm de diámetro con "20" en una cara y un arco y una "A" en la otra cara.

Cada envase de Ponvory® está perfectamente identificado 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.

Acorde al informe de posicionamiento Ponesimod podría considerarse en primera línea como una alternativa a Teriflunomida, en el tratamiento de pacientes adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple (EMR) con enfermedad activa definida por características clínicas o de imagen.

Según las guías de esclerosis múltiple se posiciona como un fármaco modificador de la enfermedad de actividad moderada.

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 07 de junio de 2023


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA