



SaludMadrid

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Servicio de Farmacia



Comunidad de Madrid



BIOGEN SPAIN S.L.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: TYSABRI 150 MG 1 ML JER PREC C/2

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

GRUPO TERAPÉUTICO: L04AA23 (agentes inmunosupresores selectivos).

Presentación en viales, 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.



Hospital Universitario
Ramón y Cajal



Comunidad de Madrid

SaludMadrid

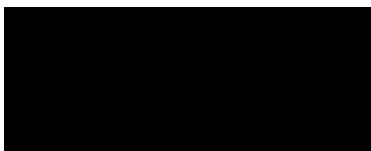
Servicio de Farmacia

- Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartonaje y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

La guía clínica para el tratamiento farmacológico de la esclerosis múltiple de la Academia Europea de Neurología (EAN) y del Comité Europeo para el Tratamiento e Investigación de la Esclerosis Múltiple (ECTRIMS), recomienda el tratamiento con natalizumab en pacientes con esclerosis múltiple recidivante.

Se adjunta bibliografía.

Madrid, 22 de mayo 2024



Fdo. Ana María Álvarez-Díaz
Jefa Servicio de Farmacia