



**XOLAIR® 75 MG JERINGA PRECARGADA C/1**

**NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A.**

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: OMALIZUMAB 75 MG JERINGA PRECARGADA C/1**

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

**GRUPO TERAPÉUTICO:** R03DX05, fármacos para enfermedades obstructivas de las vías respiratorias, otros agentes sistémicos para enfermedades obstructivas de las vías respiratorias-  
Omalizumab

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

Las guías NICE recomiendan el uso de Omalizumab en el tratamiento de pacientes con asma alérgica, únicamente cuando está mediada de forma convincente por IgE (inmunoglobulina E).

Las guías NICE recomiendan el uso de Omalizumab en el tratamiento de pacientes con urticaria crónica espontánea, cuando tiene una gravedad de 28 en el Score de Urticaria Semanal y no ha respondido en a tratamiento previo con antagonistas H2 y antagonistas de leucotrienos.

Se adjunta bibliografía:

MADRID, a 12 de enero de 2022

  
DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ  
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA



**XOLAIR 150 MG JERINGA PRECARGADA C/1**

**NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A.**

**ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: OMALIZUMAB 150 MG  
JERINGA PRECARGADA C/1**

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

**GRUPO TERAPÉUTICO:** R03DX05, fármacos para enfermedades obstructivas de las vías respiratorias, otros agentes sistémicos para enfermedades obstructivas de las vías respiratorias-Omalizumab

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

Las guías NICE recomiendan el uso de Omalizumab en el tratamiento de pacientes con asma alérgica, únicamente cuando está mediada de forma convincente por IgE (inmunoglobulina E).

Las guías NICE recomiendan el uso de Omalizumab en el tratamiento de pacientes con urticaria crónica espontánea, cuando tiene una gravedad de 28 en el Score de Urticaria Semanal y no ha respondido en a tratamiento previo con antagonistas H2 y antagonistas de leucotrienos.

Se adjunta bibliografía.

MADRID, a 12 de enero de 2022

DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ  
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA