



SYMTUZA® 800/150/200/10 MG COMP C/30

JANSSEN-CILAG S.A.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: DARUNAVIR + COBICISTAT + EMTRICITABINA + TENOFOVIR ALAFENAMIDA

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

GRUPO TERAPÉUTICO: J05AR22 – Antivirales de acción directa. Combinación de antivirales para el tratamiento de infecciones por VIH.

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.

Darunavir + Cobicistat + Emtricitabina + Tenofovir Alafenamida está recomendado en el tratamiento adultos infectados por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH). 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 2022).

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 01 de febrero de 2022

DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DE SERVICIO DE FARMACIA