

Información sobre la reunión de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica (CRFT) del 24 de abril de 2015

Este documento ofrece un resumen de los temas tratados en la reunión de la CRFT y los acuerdos alcanzados sobre dichos asuntos.

Acuerdos:

Evaluación del medicamento aflibercept en degeneración macular asociada a la edad (DMAE)

Se acuerda clasificarlo en la Categoría C-2. El medicamento es de una eficacia y seguridad comparable a las alternativas existentes para las indicaciones propuestas. Además no aporta ninguna mejora en la relación coste-efectividad. Sin embargo, se estima que su incorporación a los procedimientos de compra podría suponer ventajas en la gestión. Por tanto, se incluye como equivalente terapéutico a las opciones existentes, por lo que el fármaco concreto que existirá en cada momento será el que resulte del procedimiento público de adquisiciones.

Procedimiento sobre tratamiento anticoagulante en pacientes con fibrilación auricular no valvular susceptible de cardioversión desde servicios de urgencia

Se acuerda aprobar el documento "Extensión de la autorización de indicación del uso de anticoagulantes orales inhibidores directos de la trombina y del factor X activado a los Servicios de Urgencias Hospitalarias para pacientes con fibrilación auricular no valvular susceptibles de cardioversión".

Ácido 5-aminolevulínico (Gliolan®)

Se acuerda aprobar la adquisición del medicamento ácido 5-aminolevulínico (Gliolan®) para su utilización con el microscopio quirúrgico Leica HO5.

Solicitudes de inclusión de medicamentos remitidas por las Comisiones de Farmacia de Área

Brentuximab vedotina - (Adcetris®)

50 mg polvo para concentrado para solución para perfusión.

Indicación: Tratamiento de pacientes adultos con linfoma de Hodgkin (LH) CD30+ en recaída o refractario:

1. Después de trasplante autólogo de células madre o
2. Después de al menos de dos tratamientos previos cuando el trasplante autólogo de células madre o la poliquimioterapia no es una opción terapéutica

Tratamiento de pacientes adultos con linfoma anaplásico de células grandes (LACG) sistémico en recaída o refractario.

Decisión: Se utilizará de forma individualizada, según Informe de Posicionamiento Terapéutico (IPT) publicado, hasta la existencia de una propuesta por parte del grupo de medicamentos oncológicos – hematología y toma de la decisión correspondiente por la CRFT.

La CRFT inicia el estudio de los siguientes medicamentos:

Dimetilfumarato - (Tecfidera®)

120 mg 14 cápsulas gastrorresistentes y 240 mg 56 cápsulas gastrorresistentes.

Indicación: tratamiento en pacientes adultos con Esclerosis Múltiple (EM) remitente - recurrente

Aflibercept – (Eylea®)

40 mg/ml vial 100 µl intravítreo.

Indicación solicitada: alteración visual debida al edema macular secundario a la oclusión de la vena central retiniana (OVCR).

Ruxolitinib - (Jakavi®)

Comprimidos de 5, 15 y 20 mg.

Indicación: tratamiento de la esplenomegalia o los síntomas relacionados con la enfermedad en pacientes adultos con mielofibrosis primaria (también conocida como mielofibrosis idiopática crónica), mielofibrosis secundaria a policitemia vera o mielofibrosis secundaria a trombocitemia esencial.

Dexmedetomidina - (Dexdor®)

100 µl/ml amp de 2 ml y viales de 10 ml.

Indicación: sedación de pacientes adultos en la UCI que requieran un nivel de sedación no más profundo que despertarse en respuesta a la estimulación verbal, correspondiente a un grado de 0 a -3 en la escala de sedación y agitación de Richmond (RASS).

Teriflunomida - (Aubagio®)

14 mg comprimidos recubiertos.

Indicación: pacientes adultos con Esclerosis Múltiple (EM) remitente – recurrente.

Alemtuzumab - (Lemtrada®)

Vial 12 mg en 1,2 ml (10 mg/ml)

Indicación: tratamiento en pacientes adultos con Esclerosis Múltiple (EM) remitente – recurrente (EMRR) con enfermedad activa, definida por manifestaciones clínicas o detectadas por resonancia magnética.