



**RESOLUCION DEL DIRECTOR GENERAL DE PLANIFICACIÓN, INVESTIGACIÓN, FARMACIA Y ATENCIÓN AL CIUDADANO PARA EL CUMPLIMIENTO DEL ACUERDO ADOPTADO POR LA COMISIÓN REGIONAL DE FARMACIA Y TERAPÉUTICA DE FECHA 28 DE OCTUBRE DE 2022 SOBRE LA EVALUACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS ALUTARD – SQ APIS MELLIFERA Y ALUTARD – SQ VESPULA SPP Y SU INCLUSIÓN EN LAS GUÍAS FARMACOTERAPÉUTICAS DE LAS INSTITUCIONES SANITARIAS PÚBLICAS DE LA REGIÓN DE MURCIA.**

El Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios indica que las Administraciones públicas sanitarias dirigirán sus actuaciones a instrumentar un sistema ágil, eficaz e independiente que asegure a los profesionales sanitarios información científica, actualizada y objetiva de los medicamentos y productos sanitarios y dirigirán sus actuaciones a impulsar la constitución de centros propios de información de medicamentos y productos sanitarios, mediante la promoción y coordinación en la utilización de recursos y tecnologías de la información que permitan a las instituciones sanitarias profesionales y otras entidades acceder a la información sobre dichos productos. Así mismo, establece que los órganos competentes de las Comunidades Autónomas dotarán, en prescripción electrónica, de subsistemas de apoyo a la prescripción, entre otros, de los medicamentos disponibles y patologías para las que están indicados, así como de protocolos de tratamiento por patología.

Para agilizar y facilitar la toma de decisiones en materia de uso racional de medicamentos y productos sanitarios, la Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma de la Región de Murcia estableció mediante Orden de 21 de junio de 2016 la composición, organización y funcionamiento de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica como instrumento corporativo en gestión sanitaria y normalizó determinados procedimientos de selección de medicamentos en toda la red pública.

El artículo 3.2 de la Orden de 21 de junio de 2016 por la que se regula la composición, organización y funcionamiento de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica establece que la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica deberá dar traslado a la Dirección General competente en materia de Ordenación y Atención Farmacéutica de todas aquellas propuestas que requieran la emisión de una resolución que ampare la obligación de los profesionales del sistema sanitario de cumplir con las mismas.

En su reunión de fecha 28 de octubre de 2022, la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica ha adoptado un acuerdo respecto del que propone la emisión de la correspondiente resolución que ampare la obligación de los profesionales del sistema sanitario para el cumplimiento de los mismos.





A la vista de la propuesta efectuada, y en uso de las facultades que tengo atribuidas,

**Resuelvo:**

**Primero.-** Que, conforme a lo dispuesto en el artículo 3.2 de la Orden de 21 de junio de 2016 por la que se regula la composición, organización y funcionamiento de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica se proceda a dar cumplimiento por los profesionales del sistema sanitario al siguiente acuerdo:

Se acuerda, una vez vistos los informes de evaluación de Alutard – SQ Apis mellifera en inmunoterapia con alérgenos para pacientes con una historia clínica documentada de reacciones alérgicas generalizadas y/o sistémicas mediadas por IgE debido a la sensibilización al veneno de abeja (Apis mellifera) confirmada a través de prueba cutánea de prick y/o prueba intradérmica y/o prueba IgE específica y de Alutard – SQ Vespula spp en inmunoterapia con alérgenos para pacientes con una historia clínica documentada de reacciones alérgicas generalizadas y/o sistémicas mediadas por IgE debido a la sensibilización al veneno de avispa (Vespula spp) confirmada a través de prueba cutánea de prick y/o prueba intradérmica y/o prueba IgE específica, considerando los criterios establecidos en el anexo II del Reglamento de Funcionamiento de la CRFT y con la información disponible a día de hoy:

Clasificarlos en la Categoría D-1 Se incluyen en las guías farmacoterapéuticas de las instituciones sanitarias públicas de la Región de Murcia con recomendaciones específicas:

- Se recomienda que para el inicio de estos tratamientos haya una solicitud individualizada por paciente, del alergólogo responsable del proceso, al Servicio de Farmacia del Hospital, en el que debe constar toda la información relevante para la autorización, que es la que se describe en el apartado de indicaciones de la ficha técnica del medicamento.

**Segundo.-** Las personas, los profesionales sanitarios y los órganos de la Administración que intervengan en las actividades reguladas en esta resolución tienen la obligación de garantizar inexcusablemente el derecho a la confidencialidad de la información y el derecho a la intimidad de acuerdo con lo establecido en la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica y en la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de protección de datos personales y garantías de los derechos digitales.

EL DIRECTOR GENERAL DE PLANIFICACIÓN, INVESTIGACIÓN,  
FARMACIA Y ATENCIÓN AL CIUDADANO

(Documento fechado y firmado electrónicamente al margen)

Fdo. Jesús Cañavate Gea.

