

COMISSIÓ FARMACOTERAPÈUTICA

Acord 2009_01

Anàlisis de l'aprovació dels fàrmacs/indicació sol·licitats:

- Bevacizumab/C. pulmó no microcític. Es decideix la no aprovació d'aquesta indicació.
- Filgrastim (Ratiograstim®). Es decideix la aprovació d'aquest fàrmac en la indicació de reducció de la durada de la neutropènia i la incidència de febre neutropènia en pacients amb quimioteràpia, i considerar-lo equivalent terapèutic al fàrmac considerat patró en els estudis pivotals, filgrastim (Neupogen®). No s'aprova en la indicació de mobilització per trasplantament de progenitors hematopoètics. També es decideix la re-fundació del grup de treball de la Guia de factors estimulants de colònies i càncer, amb l'objectiu de revisió de la guia (edició actual és de l'any 2004).
- Epoetina zeta. Es decideix la no aprovació d'aquest fàrmac per escassa evidència en les indicacions oncològiques i en la seva utilització per via SC. També és decideix segons l'anàlisi d'aspectes de seguretat dels fàrmacs biosimilars i la consideració d'equivalència terapèutica entre l'epoetina alfa, la epoetina beta i la darbepoetina, que en l'actual procés d'adquisició segons procediment negociat es dirigirà a la selecció d'una única epoetina. Aquesta decisió es basa en els aspectes de traçabilitat de les possibles reaccions adverses que es presentin.

Es decideix en una de les pròximes reunions de la Comissió, fer una revisió dels aspectes d'evidència i seguretat dels fàrmacs biosimilars.

Presentació de la Resolució de creació del Programa d'Avaluació, Seguiment i Finançament dels Tractaments Farmacològics d'Alta Complexitat (PASFTAC)

Es presenta el programa i els seus objectius i s'analitza per part dels membres de la CFT..

Es defineix la posició per part de la Comissió Farmacoterapèutica de l'ICO, basada en:

1. Recolzament al programa per part de l'ICO
2. Definició en la fase de definició dels circuits propis del CatSalut de la relació entre les sol·licituds i aprovacions de la CFT ICO i el PASFTAC:

- Es decideix sol·licitar l'avaluació dels PASFTAC d'aquells fàrmacs que la CFT de l'ICO decideix aprovar.

Aquest circuit es revalorarà per part de la CFT quan es defineixin els circuits per part del CatSalut.

S'explica per part de la Direcció de Farmàcia de l'ICO els passos ja realitzats a dia d'avui en base als fàrmacs avaluats i aprovats per la CFT ICO l'any 2008:

- S'ha sol·licitat al PASFTAC la valoració dels següents fàrmacs:
 - Azacitidina en SMD
 - Lenalidomida en SMD amb delecio 5q
 - Lapatinib en C. mama metastàsic segons indicació de la Guia ICOPraxis (En combinació amb capecitabina si progressió a 2 línies prèvies de malaltia metastàsica o progressió cerebral durant trastuzumab o progressió a trastuzumab durant l'adjuvència

