

**COMISSIÓ FARMACOTERAPÈUTICA**

**Acord 2009\_02**

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

- **Bortezomib/Mieloma múltiple (MM) 1<sup>a</sup> línia.** Aprovació amb criteri restringit en combinació amb melfalà i prednisona (BMP) en el tractament de pacients amb MM no tractats prèviament i que no són candidats a rebre tractament amb altes dosis de QT previ TMO, fins a la definició del seu posicionament definitiu en la ICOPraxis a desenvolupar l'any 2009. Es considera aquest esquema equivalent al de talidomida-melfalà-prednisona excepte en el cas de contraindicació. S'aprova la sol.licitud al PASFTAC de la valoració d'aquesta indicació.
- **Pemetrexed/C. pulmó no microcític no esmacós avançat o metastàtic 1<sup>a</sup> línia.** Aprovació amb criteri restringit amb les següents condicions:
  - Estadiatge IIIB que no es puguin tractar amb radioteràpia o estadiatge IV,
  - Carcinoma no escamós
  - ECOG 0 ó I
  - Aclariment de creatinina > 45 ml/min,
  - Sense neuropatia perifèrica,
  - Sense metàstasis cerebrals en progressió.
  - Reunir les condicions per rebre pemetrexed amb el mínim risc (no administració d'AINES els dies de la quimioteràpia i poder rebre dexametasona i estar en tractament amb B12 i àcid fòlic) i no tenir un gran tercer espai (p.e. vessament pleural ) on es pugui acumular pemetrexed.
  - Els pacients rebran el tractament junt amb cisplatí a les mateixes dosis que en l'assaig pivotal i per un màxim de sis cicles
 S'aprova la sol.licitud al PASFTAC de la valoració d'aquesta indicació.
- **Topotecà oral/C. pulmó microcític.** Aprovació amb criteri restringit amb les següents condicions: resistent a cisplatí (recaiguda en menys de 3 mesos del tractament) i PS 0-2.

**Anàlisi dels fàrmacs que han estat inclosos en les Guies Terapèutiques ICO**

- **Panitumumab/ C. colorectal metastàtic.** Aprovació del posicionament d'aquest fàrmacs segons la ICOPraxis de c. colorectal. Dins de la guia, s'ha inclòs en la situació de metàstasis no resecables:
 

Si Pacients KRAS *wild-type* sinó han rebut cetuximab en línees prèvies :

3a línia: cetuximab-irinotecan setmanal (IA)

Si contraindicació o intolerància a irinotecan (incloent els casos de carcinomatosi peritoneal): cetuximab monoteràpia (IIB)

Pacients al·lèrgics a cetuximab o si contraindicació o intolerància a irinotecan: panitumumab monoteràpia (IIB)

**Anàlisi dels fàrmacs/indicació sol·licitats per via de l'ús compassiu a l'ICO l'any 2008**

L'Hospitalet de Llobregat, 26 de març del 2009