

COMISSIÓ FARMACOTERAPÈUTICA

Acord 2005_01

Presentació i discussió per la seva aprovació de les conclusions dels següents grups de treball:

- **Grup Factors Estimulants d'Eritropoiesis**

S'aproven els canvis en la guia amb la inclusió de les noves posologies i la distribució per serveis (Hematologia Clínica Epo 30.000ui/setmana o darbepoetina 500mcg/3 setmanes i Oncologia Epo 10.000ui/3 cops setmana o darbepoetina 500mcg/3 setmanes) i la inclusió del ferro per via parenteral. S'avalua la possibilitat de realitzar un estudi multicèntric per la seva presentació en el Simposi-ICO.

- **Grup d'Infecció Fúngica**

Es presenten les dades dels casos de l'any 2004 avaluats pel grup i s'aproven les següents modificacions de la guia:

- introducció d'itraconazol iv en malalts amb intolerància a itraconazol oral, amb la revisió de les mesures per millorar la tolerància de la forma oral, definició clara d'intolerància i revisió del perfil de toxicitat
- En tractament empíric o febre d'origen desconegut es decideix incorporar en la premedicació de amfotericina B hidro cortisona i modificar les opcions de tractament en malalts amb insuficiència renal o intolerància a amfotericina B desoxicolat amb la inclusió de les opcions itraconazol iv o caspofungina, però amb consulta prèvia en els dos casos.

- **Grup de Cetuximab**

Es presenten les dades dels casos de l'any 2004 avaluats pel grup i s'aproven les condicions d'ús indicant-se que són en base a un grup d'experts i que són condicions d'ús recomanables.

- **Grup de Talidomida-Miloma Múltiple**

Es presenten les dades dels casos de malalts tractats amb talidomida o bortezomib de l'any 2004 avaluats pel grup i els acords preliminars. S'acorda presentar les condicions d'ús a assessors externs.

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

Bortezomib/Mieloma múltiple que han rebut prèviament al menys 2 teràpies

S'aprova la inclusió amb les condicions definides pel grup de treball.

Oxicodona/Dolor sever que no mostra resposta a fàrmacs de segon esglaió

S'aprova la inclusió restringida en rotació opiàcia (ROP), pendent de la definició de protocol de ROP per part de Cures Pal·liatives.

Buprenorfina pegats/ Dolor sever que no mostra resposta a fàrmacs de segon esglaió

Es decideix la no inclusió.

Oxaliplatí/Tractament adjuvant c. colon

S'aprova la inclusió en la indicació aprovada, tractament adjuvant de c. colorectal estadiatge III.

Vinorelbina oral/CPNCP

S'aprova la inclusió en la indicació aprovada, en malalts que tinguin suficient suport familiar per assegurar l'adherència al tractament oral i en combinació amb cisplatí si hi ha patologia venosa prèvia.

Presentació i discussió del document d'indicacions dels fàrmacs citostàtics (segons acord 2004_02)

Dra Ana Clopés
Secretaria Comissió Farmacoterapèutica
Institut Català d'Oncologia