

CONVOCATORIA DE REUNIÓN ORDINARIA DE LA COMISIÓN REGIONAL DE FARMACIA Y TERAPÉUTICA (CRFT)

De: **Secretario de la CRFT**

A:

- **Presidenta de la CRFT:**
 - D. María Teresa Martínez Ros
- **Vicepresidentes de la CRFT:**
 - D. Casimiro Jiménez Guillén
 - D. Roque Martínez Escandell
- **Vocales de la CRFT:**
 - Dña. María Jesús Ferrández Cámara
 - Dña. Isabel Lorente Salinas
 - D. Víctor Rausell Rausell
 - Dña. Amelia de la Rubia Nieto
 - Dña. Josefa León Villar
 - Dña. María del Carmen Mira Sirvent
 - Dña. Isabel Susana Robles García
 - D. Francisco Manuel Sánchez Rodríguez
 - D. Manuel Sánchez Solís de Querol
 - D. José Luís Alonso Romero
 - D. Ramón Villaverde González
 - Dña. María Teresa Herranz Marín
 - D. José Javier Herranz Valera
 - Dña. Aurora Tomás Lizcano
 - Dña. Ana Aranda García
 - D. José Orcajada Rodríguez
- **Asistentes invitados:**
 - D. Juan Ramón Jimeno Blanes. Cardiólogo – Servicio de Cardiología del Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca.
 - D. Juan Marín Muñoz. Neurólogo. Unidad de Demencias del Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca.

Por la presente se le convoca a la reunión ordinaria de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica que tendrá lugar el próximo 3 de noviembre de 2017 a las 12:00 horas en primera convocatoria y a las 12:30 horas en segunda convocatoria en el Aula 1 – 4ª planta de la Dirección General de Planificación, Investigación, Farmacia y Atención al Ciudadano, con el siguiente:

Orden del día

1. Aprobación, si procede, del acta de la reunión anterior de 22 de septiembre de 2017. (5')
2. Declaración de conflicto de intereses y confidencialidad. (5')
3. Protocolo para estudio e indicaciones de tratamiento en la enfermedad de Fabry. (30')
4. Presentación para su aprobación, si procede, del documento "Protocolo para el uso de medicamentos indicados en la enfermedad de Alzheimer, para su utilización en patologías diferentes a las autorizadas - versión 1.0/112017". (30')
5. Propuesta de resolución de los criterios de utilización de biosimilares de anticuerpos monoclonales (mAbs) en el Servicio Murciano de Salud, para incluir el nuevo biosimilar de rituximab. (10')
6. Procedimiento de acceso a N-acetilcisteína en indicaciones no autorizadas y no financiadas en pacientes sin alternativa de uso de otros medicamentos. (20')
7. Propuesta de inclusión como asesores externos de la CRFT de representantes de pacientes. (5')
8. Información sobre acuerdos de la Comisión Permanente. (10')
9. Ruegos y preguntas. (15')

El Secretario de la Comisión Regional
de Farmacia y Terapéutica

(Documento firmado electrónicamente al margen)

Fdo.: Francisco J. Martínez Cánovas