

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. José Antonio Macías Cerrolaza. Oncólogo – Ponente del Grupo de trabajo de medicamentos oncológicos / cáncer de pulmón.
 - D. Juan Marín Muñoz. Neurólogo. Unidad de Demencias del Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca.
 - D. José Antonio Pérez Vicente. Neurólogo – Jefe de Servicio de Neurología/Hospital Santa Lucía.

Por la presente se le convoca a la reunión ordinaria de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica que tendrá lugar el próximo 15 de diciembre de 2017 a las 11:30 horas en primera convocatoria y a las 12:00 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 3 de noviembre de 2017. (5')
2. Declaración de conflicto de intereses y confidencialidad. (5')
3. Aprobación, si procede, del documento "Documento de consenso sobre el uso de nuevos fármacos en el tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico metastásico - versión 2.5/122017". (45')
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 1.0/122017". (30')
5. Presentación para su aprobación, si procede, del documento "Protocolo para el tratamiento farmacológico de la miastenia gravis - versión 1.0/122017". (30')
6. Estudio e inclusión, en su caso, de canakinumab en el programa MERS (10')
7. Información sobre acuerdos de la Comisión Permanente. (10')
8. Ruegos y preguntas. (15')

El Secretario de la Comisión Regional
de Farmacia y Terapéutica

(Documento firmado electrónicamente al margen)

Fdo.: Francisco J. Martínez Cánovas