

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
 - D. Vicente Arocas Casañ
 - 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. Francisco García Gelardo
- **Asistentes invitados:**
 - D. Carles Iniesta Navalón. Farmacéutico – Servicio de Farmacia del Hospital General Universitario Reina Sofía.
 - Dña. María García Coronel. Farmacéutica – Servicio de Farmacia del Hospital General Universitario Reina Sofía.
 - Dña. María Gil Candel. Farmacéutica – Servicio de Farmacia del Hospital General Universitario Reina Sofía.

Por la presente se le convoca a la reunión ordinaria de la Comisión Regional de Farmacia y Terapéutica que tendrá lugar el próximo 22 de junio de 2018 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 4 de mayo de 2018. (5')
2. Declaración de conflicto de intereses y confidencialidad. (5')
3. Presentación para su aprobación, si procede, del documento "Protocolo para el tratamiento de la miastenia gravis - versión 1.1/062018" una vez incluidas las indicaciones de la CRFT. (15')
4. Presentación del informe de evaluación del medicamento:
Tolvaptan en la indicación: poliquistosis renal autosómica dominante (PQRAD).
Área VII - Hospital General Universitario Reina Sofía (40')
5. Presentación del informe de evaluación del medicamento:
Mepolizumab_en asma eosinofílica refractaria grave
Área VII - Hospital General Universitario Reina Sofía (40')
6. Propuesta de actualización de los criterios de utilización de biosimilares de anticuerpos monoclonales (mAbs) en el Servicio Murciano de Salud, para incluir el nuevo biosimilar de trastuzumab. (15')
7. Estudio y, en su caso, toma de una decisión sobre una solicitud de utilización de atalureno. (15')
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